

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «Аспирон»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Аспирон (Aspirinum).

Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: ацетилсалициловая кислота.

1.2 Препарат представляет собой водорастворимый порошок от белого до светло-желтого цвета. При растворении возможно пенообразование.

В 1,0 г препарата содержится 700 мг ацетилсалициловой кислоты и наполнитель: глюкоза, лактоза, декстроза моногидрат.

1.3 Препарат выпускают в пакетах из металлизированной полиэтиленовой пленки по 50 г, 100 г, 200 г, 500 г и 1000 г.

1.4 Аспирон хранят по списку Б при температуре от 0 °С до плюс 30 °С, в защищенном от света и влаги месте.

Срок годности - 2 (два) года от даты изготовления при условии соблюдения правил хранения.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Ацетилсалициловая кислота, входящая в состав препарата, обладает противовоспалительным, жаропонижающим, анальгезирующим действием, препятствует тромбообразованию.

2.2 Ацетилсалициловая кислота ингибирует циклооксигеназу (простагландинсинтетазу), что приводит к уменьшению синтеза простагландинов и тромбоксанов.

2.3 Ацетилсалициловая кислота хорошо всасывается из желудочно-кишечного тракта. В крови на 70 – 90% связывается с белками плазмы. Выделяются салицилаты и их метаболиты почками путем фильтрации и канальцевой секреции.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Аспирон применяют крупному и мелкому рогатому скоту, свиньям при патологических состояниях, сопровождающихся воспалительными и болевыми симптомами, включая респираторные и желудочно-кишечные заболевания, синдроме мастит-метрит-агалактия (ММА) у свиней, ревматоидный артрит, остеоартрит, мышечные и послеоперационные боли, тепловой стресс у животных; птице - при тепловых стрессах, вызванных высокими температурами и при инфекционных заболеваниях.

3.2 Препарат применяют растворенным в воде или смешанным с кормом, в течение 3-5 дней в следующих дозах:

- свиньям: 3 – 12 г на животное или 0,5 - 1,0 г на 7 кг массы тела животного два раза в сутки (50 - 100 мг/кг по ДВ);

- крупному рогатому скоту: 25 – 75 г на животное два раза в сутки (100 мг/кг по ДВ);

- мелкому рогатому скоту: 3 – 10 г на животное (100 мг/кг по ДВ) два раза в сутки.

При назначении препарата с питьевой водой доза для животных 0,75 г на 100 кг массы тела животного или 0,4 - 1,0 г препарата на 1 литр воды.

3.3 Птице (при групповой даче) препарат применяют в течение 3 – 5 дней в дозе 300 - 600 г на 1000 л питьевой воды. Допускается увеличение дозы препарата до 1200 г на 1000 л питьевой воды при высоких температурных режимах в птичниках, при тепловых стрессах, при высокой плотности посадки и тяжелых клинических состояниях птицы и др.

Птице (при индивидуальной даче) доза 10 мг/кг массы тела каждые 24 ч или 5 мг/кг каждые 8 ч в течение 3 дней.

3.4 Аспирон не рекомендуют применять при повышенной индивидуальной чувствительности животных к салицилатам и другим нестероидным противовоспалительным лекарственным средствам, животным с заболеваниями желудочно-кишечного тракта, с нарушением процесса свертываемости крови.

3.5 Противопоказано применять поросятам до 30-ти дневного возраста, беременным и лактирующим свиноматкам; при обезвоживании организма.

Не рекомендуется применять препарат совместно с другими противовоспалительными нестероидными лекарственными средствами, а также с глюкокортикостероидами и аминогликозидными антибиотиками, фторхинолонами, при использовании антикоагулянтов. С осторожностью применять препарат беременным и кормящим животным.

Запрещается применение препарата всем видам животных, молоко которых используется в пищу людям.

Препарат запрещен к применению птице, чье яйцо используется в пищу людям.

3.6 Убой животных на мясо разрешается через одни сутки после последнего назначения препарата.

Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления плотоядных животных.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать правила личной гигиены и техники безопасности.

5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают и потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которого он находится. Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил по применению препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного или несоответствии препарата по внешнему виду, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 ООО «Промветсервис», 220034, Республика Беларусь, г. Минск, ул. 3. Бядули, 12/2а, тел/факс (017) 503-53-67.

Инструкция подготовлена сотрудниками кафедры фармакологии и токсикологии УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (И.А. Ятусевич), паразитологии и инвазионных болезней (И.П. Захарченко), внутренних незаразных болезней (В.Н. Иванов) и ООО «Промветсервис» (М.А. Степанюга).

