

12 АИР 2024

ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата Лерсин®

(Организация-разработчик: АО завод «Ветеринарные препараты»,
Владимирская область, г. Гусь-Хрустальный, ул. Химзаводская, д.2)

Номер регистрационного удостоверения: 12-3-8.14-4139№ПВР-3-4.9/02397

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения: Лерсин® (Lersinum).

Международное непатентованное наименование: натрия хлорид, аскорбиновая кислота, декстроза, повидон, глицин.

2. Лекарственная форма: порошок для перорального применения.

Лерсин® - комбинированный лекарственный препарат, содержащий в одной комплект-упаковке натрий хлористый, аскорбиновую кислоту, глюкозу, поливинилпирролидон, аминокусусную кислоту, калий хлористый, кальций молочнокислый (или кальций уксуснокислый). Общая масса одной комплект-упаковки составляет 49,7 г или 248,5 г, или 497 г.

Состав препарата в одной комплект-упаковке:

Наименование компонента	Содержание (в граммах) в одной комплект-упаковке		
	49,7 г	248,5 г	497 г
<i>Действующие вещества:</i>			
Поливинилпирролидон	20,0	100,0	200,0
Глюкоза	20,0	100,0	200,0
Натрий хлористый	5,0	25,0	50,0
Кислота аскорбиновая	0,5	2,5	5,0
Кислота аминокусусная	3,0	15,0	30,0
<i>Вспомогательные вещества:</i>			
Калий хлористый	0,2	1,0	2,0
Кальций молочнокислый (или кальций уксуснокислый)	1,0	5,0	10,0

3. По внешнему виду лекарственный препарат представляет собой:

- содержимое пакета № 1 (поливинилпирролидон) - порошок белого или светло-желтого цвета;

- содержимое пакета № 2 (глюкоза) - порошок или гранулы белого или светло-желтого цвета;

- содержимое пакета № 3 (натрий хлористый, кислота аминокусусная, кислота аскорбиновая, кальций молочнокислый или уксуснокислый, калий хлористый) – порошок белого или светло-желтого цвета.

Срок годности препарата Лерсин® при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке производителя – 2 года с даты производства.

Запрещается использовать лекарственный препарат после окончания его срока годности.

4. Лерсин® выпускают расфасованным в комплект-упаковку, в состав которой входят три герметично запаянных полиэтиленовых пакета, общей массой 49,7; 248,5; 497 г. Три пакета, составляющих комплект-упаковку, помещают в наружный пакет из пленки полиэтиленовой. Каждая комплект-упаковка снабжена инструкцией по применению.

Общая масса комплект-упаковки	Масса пакета №1, г	Масса пакета №2, г	Масса пакета №3, г
49,7 г	20	20	9,7
248,5 г	100	100	48,5
497 г	200	200	97

5. Лерсин® хранят в закрытой упаковке производителя, в защищённом от прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре от 5°С до 30°С.

6. Лерсин® следует хранить в недоступном для детей месте.

7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

8. Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические (биологические) свойства

9. Фармакотерапевтическая группа: другие желудочно-кишечные средства в комбинациях.

10. Лерсин® способствует удалению токсинов из желудочно-кишечного тракта, предупреждает образование в сычуге казеиновых безоаров, нормализует водно-солевой баланс, стимулирует пищеварение, а также повышает общую резистентность организма.

По степени воздействия на организм Лерсин® относится к малоопасным веществам (4 класс опасности согласно ГОСТ 12.1.007-76), в рекомендуемых дозах и концентрациях не оказывает раздражающего и сенсibiliзирующего действия.

III. Порядок применения

11. Лерсин® применяют новорожденным телятам для профилактики и ранней терапии острых желудочно-кишечных болезней неинфекционной этиологии.

12. Противопоказанием к применению лекарственного препарата является повышенная индивидуальная чувствительность животных к компонентам препарата.

13. При работе с препаратом Лерсин® следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с

лекарственными препаратами. Во время работы запрещается курить, пить и принимать пищу. По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом.

При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз, их необходимо промыть большим количеством воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом Лерсин®. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

Пустые упаковки из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, они подлежат утилизации с бытовыми отходами.

14. Препарат не предназначен для применения беременным и лактирующим животным.

15. Лерсин® применяют в форме раствора. Для этого перед использованием содержимое трех пакетов помещают в чистую эмалированную посуду и растворяют в 10 л (для комплект-упаковки массой 497 г), в 5 л (для комплект-упаковки массой 248,5 г), в 1 л (для комплект-упаковки массой 49,7 г) горячей воды (70-80°C), тщательно растирая плавающие комочки. Полученный раствор оставляют на сутки при комнатной температуре, перемешивая несколько раз в течение суток. Раствор препарата Лерсин® пригоден для применения в течение трех суток после приготовления при условии хранения его в прохладном месте, при температуре не выше 15° С. Неиспользованный раствор утилизируют на общих основаниях.

С профилактической целью телятам в первые 6 выпоек после рождения в течение двух дней в каждую разовую порцию молозива добавляют 250 мл раствора Лерсина и выпаивают из сосковой поилки.

С лечебной целью телят в очередные две выпойки вместо молока дают по 1 л раствора препарата Лерсин®. Затем в каждую следующую порцию молока добавляют 250 мл раствора лекарственного препарата. В зависимости от состояния теленка длительность лечения составляет 5-7 дней.

Перед применением раствор препарата Лерсин® следует тщательно перемешать. Температура раствора перед применением должна составлять 37-38°C.

16. Побочных явлений и осложнений при применении препарата Лерсин® в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдается. При повышенной индивидуальной чувствительности животного к компонентам лекарственного препарата и появлении аллергических реакций использование препарата прекращают и, при необходимости, назначают антигистаминные или другие симптоматические препараты.

17. Симптомы передозировки лекарственного препарата у животных не выявлены.

18. Применение препарата Лерсин® не исключает использование других лекарственных препаратов.

19. Особенности действия лекарственного препарата при его первом применении и при его отмене не установлено.

20. Следует избегать нарушения схемы применения препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска очередной дозы препарата Лерсин® ее следует ввести как можно скорее, при этом, если уже наступило время следующего приема, увеличивать дозу препарата не следует.

21. Продукцию животного происхождения, полученную от животных, которым применяли Лерсин® в соответствии с настоящей инструкцией, используют без ограничений.

Наименование и адрес
производственной площадки
производителя лекарственного
препарата для ветеринарного
применения

АО завод «Ветеринарные
препараты», 601508, Владимирская
область, г. Гусь-Хрустальный, ул.
Химзаводская, д. 2

Наименование, адрес организации,
уполномоченной держателем или
владельцем регистрационного
удостоверения лекарственного
препарата на принятие претензий от
потребителя

АО завод «Ветеринарные
препараты», 601508, Владимирская
область, г. Гусь-Хрустальный, ул.
Химзаводская, д. 2

С согласованием настоящей инструкции утрачивает силу инструкция по ветеринарному применению лекарственного препарата Лерсин®, согласованная Россельхознадзором 21 мая 2018 г.

Главный технолог
АО завод «Ветеринарные препараты»



О.В.Мишакова