

**ИНСТРУКЦИЯ**  
**по применению ветеринарного препарата «Паратерм»**

**1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ**

1.1 Паратерм (Paratermum).

Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: кислота ацетилсалициловая.

1.2 Препарат представляет собой водорастворимый порошок белого цвета.

В 1,0 г препарата содержится 750 мг ацетилсалициловой кислоты и вспомогательное вещество (натрия карбонат безводный).

1.3 Паратерм выпускают по 1 кг в пакетах полиэтиленовых, которые помещены в пакеты из металлизированной полиэтиленовой пленки.

1.4 Препарат хранят с предосторожностью (список Б) в закрытой упаковке производителя при температуре от плюс 2 °С до плюс 25 °С, в защищенном от прямых солнечных лучей месте и относительной влажности не выше 60 %.

Срок годности - 4 (четыре) года от даты производства при соблюдении условий хранения и транспортирования. Срок годности препарата после первого вскрытия упаковки – 3 месяца.

Запрещается применять препарат по истечении срока годности.

Препарат следует хранить в местах, недоступных для детей.

**2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА**

2.1 Паратерм – лекарственный препарат из группы нестероидных противовоспалительных лекарственных средств.

2.2 Ацетилсалициловая кислота обладает противовоспалительным, жаропонижающим, анальгезирующим действием, препятствует тромбообразованию.

Механизм противовоспалительного и обезболивающего действия основан на нарушении синтеза брадикинина и простагландинов, а также влиянии на болевые рецепторы периферической нервной системы. Жаропонижающий эффект обусловлен воздействием на выработку лейкоцитами эндогенного пирогена (интерлейкина 1) и усилением теплоотдачи.

Антиагрегационное действие ацетилсалициловой кислоты связано с блокированием процессов метаболизма арахидоновой кислоты, что активизирует синтез простагландина, ингибирующего агрегацию тромбоцитов, и тем самым, препятствуя тромбообразованию.

2.3 После перорального введения препарата, ацетилсалициловая кислота быстро всасывается в желудочно-кишечном тракте и проникает в большинство органов и тканей организма. Метаболизируется в печени с образованием салицилуриновой кислоты, салицилглюкоронида и гентизиновой кислоты; выводится из организма в основном с мочой.

**3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ**

3.1 Паратерм применяют в качестве противовоспалительного, жаропонижающего и болеутоляющего средства сельскохозяйственной птице, свиньям и молодняку крупного рогатого скота при патологических состояниях, сопровождающихся воспалительными и болевыми симптомами, включая респираторные и желудочно-кишечные заболевания, синдром метрит-мастит-агалактия, ревматоидный артрит, остеоартрит, мышечные и послеоперационные боли, тепловой стресс.

3.2 Препарат применяется с водой для поения в течение 3-5 дней в следующих суточных дозах:

- сельскохозяйственной птице: 0,07 г препарата/кг массы птицы, что соответствует 50 мг ацетилсалициловой кислоты/кг массы птицы, или 250-550 г на тонну воды;
- свиньям: 0,13 г препарата/кг массы тела животного, что соответствует 100 мг ацетилсалициловой кислоты/кг массы тела животного, или 1400-2200 г на тонну воды;
- телятам: 0,07 г препарата/кг массы тела животного, что соответствует 50 мг ацетилсалициловой кислоты/кг массы тела животного.

Свежий раствор препарата необходимо готовить ежедневно. При растворении возможно пенообразование.

3.3 Противопоказанием к применению препарата является повышенная индивидуальная чувствительность к салицилатам и другим нестероидным противовоспалительным лекарственным средствам.

Применение лекарственного препарата паратерм противопоказано поросётам в возрасте до 1 месяца, старым животным, а также животным с заболеваниями желудочно-кишечного тракта, печеночной или почечной недостаточностью, с нарушением процесса свертываемости крови, при использовании антикоагулянтов, а также за 2 недели до плановой операции.

Нельзя использовать препарат животным при сильном обезвоживании, с гиповолемией или гипотензией, которым требуется парентеральная регидрация.

3.4 При передозировке препарата может наблюдаться интоксикация, проявляющаяся тошнотой, геморрагической диареей; респираторными нарушениями: тахипноэ, полипноэ; гематологическими нарушениями (могут проявляться спустя несколько дней): анемия, гематомы, носовое кровотечение. В случае перечисленных симптомов рекомендуется прекратить применение препарата.

3.5 Препарат запрещен к применению беременным и лактирующим животным, а также продуктивным животным, от которых молоко используется в пищу людям. Препарат запрещен к применению птицам, от которых яйцо используется в пищу людям, а также ремонтному молодняку кур менее чем за 4 недели до начала яйцекладки.

3.6 Ацетилсалициловая кислота усиливает действие пероральных антикоагулянтов, анальгетиков, анестетиков и транквилизаторов. Не следует применять с другими НПВП или ГКС. Допускается применение препарата «Паратерм» с различными группами антибиотиков, кроме аминогликозидов, так как увеличивается токсичность для почек.

3.7 Убой животных и птицы на мясо разрешается не ранее, чем через одни сутки после последнего применения препарата. Мясо животных и птицы, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления плотоядных животных.

## **4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ**

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

4.2 Упаковку из-под препарата запрещено использовать для бытовых целей

## **5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ**



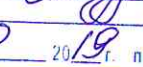
5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают и потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которого он находится. Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил по применению 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 направляются 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 Иностранное производственное унитарное предприятие «ВИК – здоровье животных».

210040, РБ, г. Витебск, ул. 1-я Журжевская, 29.

Инструкция подготовлена сотрудниками кафедры фармакологии и токсикологии (И.А. Ятусевич) УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» и иностранного унитарного предприятия «ВИК – здоровье животных» (А.В. Балай) на основании материалов, предоставленных ООО «ВИК – здоровье животных» (Россия).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
25	10 2019 г. протокол № 104