

ИНСТРУКЦИЯ

по применению Парацетама-АВЗ свиньям, телятам, ягнтям и цыплятам-бройлерам в качестве анальгезирующего и жаропонижающего препарата

(организация-разработчик: ООО «Ареал Медикал»; Россия, 129329, г. Москва, ул. Кольская, д. 1)

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Парацетам-АВЗ (Paracetam-AVZ).

Международное непатентованное наименование: парацетамол.

2. Лекарственная форма: раствор для орального применения.

Парацетам-АВЗ в качестве действующего вещества содержит парацетамол – 300 мг/мл и вспомогательные вещества: бензиловый спирт, натрия бензоат, азорубин (Е-122), воду очищенную и полиэтиленгликоль 400.

3. По внешнему виду лекарственный препарат представляет собой прозрачную жидкость от бледно-розового до розового цвета.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке производителя 2 года со дня производства; после первого вскрытия упаковки – 3 месяца.

Запрещается применять Парацетам-АВЗ по истечении срока годности.

4. Выпускают Парацетам-АВЗ расфасованным по 10, 20, 50, 100 и 200 мл в стеклянные или полимерные флаконы; по 0,5 и 1 л в полимерные бутылки; по 2,5; 4 и 5 л в полимерные канистры с навинчиваемыми крышками, соответствующей вместимости. Флаконы по 10 и 20 мл упаковывают поштучно в картонные пачки. Каждую потребительскую упаковку снабжают инструкцией по применению.

5. Хранят лекарственный препарат в закрытой упаковке производителя, отдельно от продуктов питания и кормов, в сухом защищенном от прямых солнечных лучей месте, при температуре от 5 °С до 30 °С; после вскрытия упаковки – при температуре 0 °С – 4 °С.

6. Парацетам-АВЗ следует хранить в местах, недоступных для детей.

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

8. Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Парацетам-АВЗ относится к группе анальгезирующих, жаропонижающих лекарственных средств.

10. Входящий в состав Парацетама-АВЗ парацетамол – производное р-аминофенола, обладает анальгезирующим, жаропонижающим и умеренно выраженным противовоспалительным действием; угнетает возбудимость центра терморегуляции, ингибирует синтез простагландинов, медиаторов воспаления. При оральном введении парацетамол быстро всасывается и проникает в большинство органов и тканей организма; его максимальная концентрация после орального применения отмечается через 30 – 40 минут. Метаболизируется парацетамол в печени с образованием глюкорангида и сульфата

парацетамола, выводится из организма с мочой, период полувыведения – 2 – 4 часа.

По степени воздействия на организм Парацетам-АВЗ согласно ГОСТ 12.1.007-76 относится веществам к малоопасным (4 класс опасности), в рекомендуемых дозах не обладает эмбриотоксическим, тератогенным и фототоксическим действием.

Ш. Порядок применения

11. Парацетам-АВЗ назначают свиньям, телятам, ягнятам и цыплятам-бройлерам в качестве жаропонижающего средства при инфекционных и воспалительных заболеваниях, сопровождающихся гипертермической реакцией, а также при болевом синдроме различной этиологии.

12. Противопоказанием к применению Парацетама-АВЗ является повышенная индивидуальная чувствительность животного к компонентам препарата, в том числе в анамнезе, а также выраженная печеночная и/или почечная недостаточность.

13. Парацетам-АВЗ применяют животным один раз в день в течение 5 дней: свиньям, телятам и ягнятам индивидуально с водой для поения или с кормом в суточной дозе 0,1 мл/кг массы животного (30 мг парацетамола на 1 кг массы животного); птицам – групповым способом с водой для поения в суточной дозе 0,5 мл на 1 л воды.

Лечебный раствор готовят ежедневно в объеме, рассчитанном на потребление птицами в течение суток.

14. При передозировке препарата возможно гепатотоксическое действие, которое сопровождается сонливостью, бледностью кожного покрова и видимых слизистых оболочек, рвотой. В этом случае следует провести дезинтоксикационное и симптоматическое лечение. В качестве антидота используют N- ацетилцистеин.

15. Особенности действия лекарственного препарата при его первом применении и отмене не выявлено.

16. Беременным и лактирующим свиноматкам препарат применяют с осторожностью под контролем ветеринарного врача.

17. Следует избегать пропуска очередной дозы препарата, так как это может привести к снижению его эффективности. В случае пропуска одной дозы, применение препарата возобновляют в той же дозировке и по той же схеме.

18. Парацетам-АВЗ усиливает действие салициловой кислоты, кофеина и спазмолитиков. Не следует применять препарат одновременно с рифампицином, барбитуратами, с другими лекарственными средствами, содержащими парацетамол, так как это может привести к взаимному усилению гепатотоксического эффекта и снижению жаропонижающего действия препарата.

19. Побочных явлений и осложнений при применении Парацетама-АВЗ в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдается. При повышенной индивидуальной чувствительности животного к компонентам препарата и появлении аллергических реакций (кожные высыпания, зуд, ангионевротический отек) применение препарата прекращают и назначают животному антигистаминные и симптоматические средства.

20. Убой телят, свиней, ягнят и птиц на мясо разрешается не ранее чем через 24 часа после последнего применения препарата. В случае вынужденного убоя ранее установленного срока мясо может быть использовано в корм пушным зверям.

IV. Меры личной профилактики

21. При проведении лечебных мероприятий с использованием Парацетам-АВЗ следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами.

22. Во время работы запрещается курить, пить и принимать пищу. По окончании работы следует тщательно вымыть с мылом лицо и руки.

23. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаза, их необходимо промыть большим количеством воды. Людям с

гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с Парацетамом-АВЗ. 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).

Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения.

ООО «АВЗ С-П», Россия, 141305,
Московская область, г. Сергиев-Посад, ул.
Центральная, д. 1

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

ООО «АВЗ С-П», Россия, 141305,
Московская область, г. Сергиев-Посад, ул.
Центральная, д. 1