

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

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Токсанет (Toxanetum).

Международное непатентованное наименование: натрия тиосульфат.

Лекарственная форма: раствор для инъекций.

1.2 Препарат представляет собой бесцветную прозрачную жидкость со специфическим запахом серы.

1.3 В 1,0 мл препарата содержится в качестве действующего вещества 0,4 г натрия тиосульфата пятиводного и вспомогательные вещества (натрия глутамат, хлоркрезол, натрия бисульфит, вода для инъекций).

1.4 Препарат упаковывают в стерильные стеклянные флаконы из темного стекла по 50,0; 100,0; 200,0 и 250,0 мл. Флаконы с препаратом укупоривают резиновыми пробками и обкатывают металлическими колпачками.

1.5 Препарат хранят в упаковке изготовителя в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 2 °C до плюс 25 °C. Хранят препарат в недоступных для детей местах, отдельно от продуктов питания и кормов.

1.6 Срок годности препарата 2 года при соблюдении условий хранения и транспортирования. После первого вскрытия препарат хранению не подлежит. Не применять по истечении срока годности.

1.7 Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Препарат предназначен для детоксикации организма за счет связывания токсических продуктов с образованием нетоксических сульфитов при отравлении мышьяком, ртутью, свинцом, и малотоксичных роданистых веществ при отравлении синильной кислотой и ее солями, солями йода и брома, утилизации аммиака до мочевины. Оказывает стабилизирующее действие на мембранные гепатоциты, улучшает их энергообеспечение, нормализует белковый, углеводный и жировой обмен, повышает устойчивость организма к гипоксии; способствует оптимизации транспорта и использование кислорода в тканях, нормализации кислотно-основного состояния крови, стимуляции передачи возбуждения в синапсах ЦНС, увеличению синтеза белка и РНК в печеночной ткани, предупреждая развитие печеночной комы при отравлении гепатотропными ядами.

2.2 Препарат улучшает эндокринную, иммунную и метаболическую функции организма, играющих основную роль в предотвращении полиорганной недостаточности при критических состояниях. Образующиеся не токсичные соединения выделяются из организма с мочой.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяется крупному и мелкому рогатому скоту, лошадям, свиньям, собакам и кошкам в качестве антидота и гепатопротектора при отравлениях соединениями тяжелых металлов, мышьяка, цианидами, нитратами, нитритами, солями йода и брома, а также при микотоксикозах и токсикозе беременных.

Препарат применяют в комплексной терапии при лечении животных с нарушениями обмена веществ, нарушениях функции печени (печеночная кома), уремическом синдроме, аллергических дерматитах, экземах, ацетонурии, ацидозе, агалактии, анорексии, ламините, невритах.

3.2 Препарат вводят медленно внутривенно, внутримышечно, подкожно или внутрибрюшинно один раз в день в течение 3-5 дней в дозах (на животное в мл):

- лошадям и крупному рогатому скоту 30,0-40,0 мл,
- свиньям, овцам и козам 20,0-30,0 мл,
- собакам 5,0-15,0 мл,
- кошкам 3,0-5,0 мл.

3.3 Температура препарата в момент введения не должна быть ниже 15 °С.

3.4 Как следствие индивидуальной непереносимости, во время струйного внутривенного введения у собак и кошек отмечается рвота.

3.5 Противопоказаний к применению препарата не выявлено. В период беременности и лактации использование препарата не оказывает негативного влияния на состояние животного и плода.

3.6 Убой животного на мясо разрешается без ограничений.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом необходимо соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с препаратами. Во время работы запрещается курить, пить и принимать пищу. После работы с препаратом следует вымыть руки с мылом.

4.2 При случайном контакте 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. 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).

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

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 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 на соответствие нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

6.1 Изготовлено ОАО «БелВитунифарм» 211309, д. Должа, ул. Советская д. 26А, Витебский район, Витебская область, Республика Беларусь для ООО «АГРО» Российская Федерация, 150030, г. Ярославль, ул. Пожарского, д. 9, литер А-Н, пом.24.

Инструкция по применению препарата разработана директором ООО «АГРО» Золотовым Д.Н., сотрудниками учреждения образования «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины (Иванов В.Н, Дремач Г.Э., Малков А.А., Эль Зейн Н.А., Фролова А.А., Тимошевская И.Л.).

