

Инструкция по применению препарата ветеринарного «Аверон»

1 Общие сведения

1.1 Аверон (Averonum).

1.2 Препарат представляет собой прозрачную жидкость от бесцветного до светло-желтого цвета, без механических включений.

1.3 В 1 см³ раствора для инъекций содержится: 200 мг натрия тиосульфата, 22 мг натрия глутамата, вспомогательные вещества и растворитель.

1.4 Препарат упаковывают в стеклянные флаконы по 50, 100, 200, 250, 400, 450 и 500 см³.

1.5 Препарат хранят в упаковке предприятия-изготовителя по списку Б, в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 5 °С до плюс 25 °С.

1.6 Срок годности – два года от даты изготовления при соблюдении условий хранения.

2 Фармакологические свойства

2.1 Входящие в состав препарата компоненты обладают дезинтоксикационными, противовоспалительными, десенсибилизирующими и метаболотропными свойствами, положительно влияют на функции эндокринной и иммунной систем.

2.2 Натрий тиосульфат в организме образует нетоксичные или малотоксичные соединения с солями тяжелых металлов, галогенами, цианидами. При взаимодействии с соединениями ртути, мышьяка, свинца образует не токсичные сульфиты. В случае реакции с соединениями синильной кислоты образует менее токсичные роданиды.

2.3 Натрия глутамат выполняет роль медиатора с высокой метаболической активностью и стимулирует окислительно-восстановительные процессы в головном мозге. Является одним из компонентов миофибрилл, участвует в синтезе других аминокислот, ацетилхолина, АТФ, мочевины. Нормализует обмен веществ, изменяя функциональное состояние нервной и эндокринной систем. Стимулирует передачу возбуждения в синапсах ЦНС, способствуетнейтрализации и выведению из организма аммиака, повышает устойчивость организма к гипоксии. Способствует переносу и поддержанию необходимой концентрации ионов калия в мозге, служит связующим звеном между обменом углеводов и нуклеиновых кислот, нормализует содержание показателей гликолиза в крови и тканях, оказывает гепатопротекторное действие.

2.4 Образующиеся не токсичные и малотоксичные соединения выделяются из организма преимущественно с мочой.

3 Порядок применения препарата

3.1 Препарат применяют животным 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 нарушений обмена веществ, функций печени (печеночная кома), а также при уремическом синдроме, аллергических дерматитах, экземах, ацетонурии, ацидозе, агалактии, анорексии, пододерматите, невритах, гастроэнтеритах, эндометритах, маститах и других заболеваний сопровождающихся токсическими явлениями.

3.2 Препарат вводят внутривенно, внутримышечно, подкожно или внутрибрюшинно один раз в день до выздоровления в следующих дозах:

- лошадям и крупному рогатому скоту – 30-40 см³ на животное;
- свиньям, овцам, козам – 20-30 см³ на животное;
- собакам – 5-15 см³ на животное;
- кошкам, кроликам, норкам – 3-5 см³ на животное;
- морским свинкам, шиншиллам, хомякам – 0,5-1,5 см³ на животное.

При необходимости (в тяжелых случаях заболевания) кратность введения препарата следует увеличить вдвое.

3.3 При подкожном и внутримышечном введении препарата может отмечаться быстро проходящая болезненность. В рекомендуемых дозах препарат не вызывает системных побочных явлений и осложнений.

3.4 Применение препарата не исключает использование других лекарственных средств симптоматической и заместительной терапии.

3.5 Продукты животноводства используются без ограничений.

4 Меры личной профилактики

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать меры личной гигиены и правила 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, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (г. Минск, ул. Красная 19^А) для подтверждения соответствия нормативным документам.

6 Полное наименование производителя

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Белэкотехника», пер. Промышленный, 9, 222823, г.п. Свислочь, Пуховичский район, Минская область, Республика Беларусь.

Инструкция по применению препарата разработана доцентом кафедры фармакологии и токсикологии Петровым В.В., заведующим кафедрой внутренних незаразных болезней животных, профессором Курдеко А.П., доцентами кафедры внутренних незаразных болезней животных Белко А.А., Мациновичем А.А. и Ивановым В.Н., магистрантом кафедры внутренних незаразных болезней животных Усачевой С.С., доцентом кафедры акушерства, гинекологии и биотехники размножения животных им Я.Г. Губаревича Ятусевичем Д.С., ассистентом кафедры патологической анатомии и гистологии, кандидатом ветеринарных наук Баркаловой Н.В. УО «Витебская государственная академия ветеринарной медицины», начальником отдела развития ООО «Белэкотехника» Пиотухом А.С.

Ветбиофармсовет при Департаменте ветеринарного и продовольственного надзора МСХиП РБ	
ОДОБРЕНО	
Председатель	<i>Р.А. Смирнов</i>
Секретарь	<i>М.Смирнов</i>
Эксперт	
«10» 07 2015 протокол № 80	