

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам
протокол от « 12 » июня 2024 года № 136

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «Аверон»

1 Общие сведения

- 1.1 Аверон (Averonum).
Химическое наименование активной фармацевтической субстанции: натрий тиосульфат, натрий глутамат.
- 1.2 Лекарственная форма: раствор для инъекций.
- 1.3 В 1 мл препарата в качестве действующих веществ содержится 200 мг натрия тиосульфата (в форме пентагидрата), 22 мг натрия глутамата, вспомогательные вещества: натрий гидрокарбонат, вода для инъекций.
- 1.4 По внешнему виду препарат представляет собой прозрачную жидкость от бесцветного до светло-желтого цвета.
- 1.5 Препарат выпускают во флаконах из темного стекла по 10, 50, 100 мл, которые укупоривают резиновыми пробками и закатывают комбинированными колпачками.
- 1.6 Препарат хранят и транспортируют в упаковке предприятия-производителя, в защищенном от света месте при температуре от 2 °С до 25 °С. Хранить в местах, недоступных для детей!
- 1.7 Срок годности препарата – два года от даты производства при соблюдении условий хранения и транспортирования, после первого вскрытия упаковки – 10 суток при температуре от 2 °С до 8 °С. Не применять по истечении срока годности препарата. Неиспользованный препарат уничтожают в соответствии с требованиями законодательства.
- 1.8 Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

2 Фармакологические свойства

- 2.1 Препарат относится к фармакотерапевтической группе: детоксицирующие вещества, включая антидоты, в комбинациях.
- 2.2 Препарат относится к комбинированным препаратам, компоненты которого обладают дезинтоксикационными, противовоспалительными, стимулирующими метаболотропные рецепторы, десенсибилизирующими свойствами, положительно влияют на функции эндокринной и иммунной систем.
- 2.3 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.
- 2.4 Натрий 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, способствует нейтрализации 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.
- 2.5 Препарат по степени воздействия на организм относится к веществам малоопасным (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

3 Порядок применения

- 3.1 Препарат применяют животным при отравлениях соединениями тяжелых металлов, мышьяка, цианидами, нитратами, нитритами, солями йода и брома. 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 внутривентрально один раз в день в следующих дозах:

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

Продолжительность курса лечения определяет лечащий ветеринарный врач в зависимости от тяжести и клинического состояния животного.

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

При внутримышечном и подкожном введении препарата в объеме, превышающем 30 мл для лошадей и крупного рогатого скота, 20 мл для свиней, овец и коз, 10 мл для собак, 5 мл для кошек, кроликов, норки инъекции следует проводить в несколько мест.

3.3 Противопоказанием к применению препарата является повышенная индивидуальная чувствительность животных к компонентам препарата.

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

3.5 Симптомы передозировки не установлены. Специфических антидотов нет.

3.6 В период беременности и лактации использование препарата не оказывает негативного влияния на состояние животного и плода.

3.7 Следует избегать пропуска очередного применения препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. При пропуске одной дозы препарата курс применения необходимо возобновить в соответствии с назначенными дозой и схемой лечения. Не следует компенсировать пропущенное применение препарата увеличением дозы.

3.8 Побочных явлений и осложнений у животных при применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдается. При внутримышечном и подкожном введении препарата может отмечаться быстро проходящая болезненность. У животных с повышенной индивидуальной чувствительностью к компонентам препарата возможно проявление аллергических реакций. В этом случае применение препарата прекращают, при необходимости назначают антигистаминные средства, проводят симптоматическое лечение.

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

3.10 Продукцию животного происхождения после применения препарата разрешается использовать в пищевых целях без ограничений.

4 Меры профилактики

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать меры личной гигиены и правила техники безопасности, предусмотренные при работе с ветеринарными препаратами.

4.2 Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом. В случае проявления аллергической реакции 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 При работе с препаратом запрещается пить, курить, принимать пищу. По окончании работы необходимо тщательно вымыть руки с мылом. При случайном контакте препарата с кожей или слизистыми оболочками, их необходимо промыть большим количеством воды.

4.4 Пустую упаковку из-под препарата запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит 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 применения этого препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного ветеринарными специалистами отбираются образцы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора и образцы направляются в государственное учреждение «Белорусский

государственный ветеринарный центр» (Республика Беларусь, 220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 Полное наименование производителя

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

Адрес производственной площадки: пер. Промышленный, 9/3, г.п. Свислочь.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (В.В. Петровым, А.П. Курдеко, А.А. Белко, А.А. Мациновичем, В.Н. Ивановым, С.С. Усачевой, Д.С. Ятусевичем, Н.В. Баркаловой, М.С. Мациновичем) и ООО «БЕЛЭКОТЕХНИКА» (А.Г. Бородиной, М.Ю. Чайко).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь
Совет по ветеринарным препаратам

ОДОБРЕНО

Председатель _____
Секретарь _____
Эксперт _____

«12» 06 2014 г. протокол № 136