

Инструкция по применению ветеринарного препарата «Аверон»

1 Общие сведения

1.1 Аверон (Averonum).

Международное непатентованное наименование: тиосульфат натрия, глутамат натрия.

1.2 Препарат представляет собой прозрачную жидкость от бесцветного до светло-жёлтого цвета, без механических включений. Лекарственная форма: раствор для инъекций.

1.3 В 1 см³ препарата содержится 200 мг тиосульфата натрия, 22 мг глутамата натрия, вспомогательные вещества (натрий двууглекислый, хлоркрезол) и растворитель (вода дистиллированная).

1.4 Препарат упаковывают в стеклянные флаконы по 10, 50, 100, 200, 250, 400, 450 и 500 см³.

1.5 Препарат хранят в упаковке предприятия-производителя 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 производства при соблюдении условий хранения и транспортирования. После первого вскрытия флакона – 10 суток при условии соблюдения правил асептики. Не применять по истечении срока годности препарата.

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, 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, оказывает гепатопротекторное действие.

3 Порядок применения

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 внутривентрально 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.

При внутримышечном и подкожном введении препарата в объеме, превышающем 30 см³ для лошадей и крупного рогатого скота, 20 см³ для свиней, овец и коз, 10 см³ для собак, 5 см³ для кошек, кроликов, норок инъекции следует проводить в несколько мест.

3.3 При внутримышечном и подкожном 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 Продукция животного происхождения после применения препарата используется без ограничений.

4 Меры 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» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) 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 сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Петровым В.В., Курдеко А.П., Белко А.А., Мациновичем А.А., Ивановым В.Н., Усачевой С.С., Ятусевичем Д.С., Баркаловой Н.В., Мацинович М.С.) и ООО «Белэкотехника» (Пиотухом А.С.).

