

Рассмотрена и одобрена
на заседании
Ветбиофармсовета
протокол № 83
от 3 марта 2016 г.

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

1. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1. Аспирвет (Aspirvetum)

1.2. Аспирвет по внешнему виду представляет собой порошок от белого до бело-желтого цвета.

1.3 В 1 г препарата содержится 700 мг ацетилсалициловой кислоты.

1.4 Препарат упаковывают по 50, 100, 500, 1000, 3000, 5000 г в пакеты полиэтиленовые двойные, в пакеты из пленки металлизированной или банки полимерные.

1.5 Хранят в упаковке предприятия-изготовителя в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 5 °С до плюс 25 °С.

Срок годности препарата 2 года от даты изготовления при соблюдении правил хранения.

2. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Ацетилсалициловая кислота, входящая в состав препарата, обладает противовоспалительным, жаропонижающим и анальгезирующим действием, препятствует тромбообразованию.

2.2. Противовоспалительное действие ацетилсалициловой кислоты связано с уменьшением проницаемости капилляров, снижением активности гиалуронидазы, ограничением энергетического обеспечения воспалительного процесса путём торможения образования АТФ, ингибированием биосинтеза простагландинов. Жаропонижающее действие связано с влиянием на гипоталамические центры терморегуляции. Анальгезирующий эффект обусловлен влиянием на центры болевой чувствительности, а также способностью салицилатов уменьшать действие брадикинина.

3. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Аспирвет назначают птице и свиньям при патологических состояниях, сопровождающихся воспалительными и болевыми симптомами, включая респираторные заболевания, ревматоидный артрит, остеоартрит, мышечные и послеоперационные боли, тепловой стресс, а также в качестве жаропонижающего средства.

3.2 Свиньям препарат применяют индивидуально с питьевой водой в дозе 1 г на 7 кг массы животного (100 мг ацетилсалициловой кислоты на 1 кг массы) в течение 3-5 дней; групповым методом из расчета 1,5 кг на 1 т воды.

Птице – 300-600 г препарата на 1 т воды.

Препарат возможно добавлять в корма в тех же дозах.

3.3 Аспирвет не рекомендуют применять животным при повышенной индивидуальной чувствительности к салицилатам и другим нестероидным противовоспалительным лекарственным средствам, с заболеваниями желудочно-кишечного тракта, с нарушением процесса свертываемости крови, при использовании антикоагулянтов, а также за 2 недели до плановой операции.

Применение препарата противопоказано поросётам в возрасте до 1 месяца, беременным и лактирующим свиноматкам. Нельзя использовать препарат при язвах, гастритах и обезвоживании организма.

Препарат запрещен к применению для птицы, чьё яйцо используется в пищу людям.

3.4 Аспирвет не рекомендуется применять совместно с другими противовоспалительными нестероидными лекарственными средствами, а также с глюкокортикостероидами и аминогликозидными антибиотиками.

3.5 Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 1 сутки после последнего применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано в корм плотоядным.

4. МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые 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 которой 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, не менее 3-х невскрытых пакетов или банок препарата из серии, вызвавшей осложнение, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» для подтверждения на соответствие нормативных документов г. Минск, ул. Красная 19-а, тел 290-42-75.

6. ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ И АДРЕС

6.1 Производственное унитарное предприятие «Гомельский завод ветеринарных препаратов», 246013, г. Гомель, пер. Технический,1, по заказу Частного торгового унитарного предприятия «Биоветпром», Республика Беларусь, Минская область, Минский район, д. Королищевичи, ул. Коммунистическая, 41 а, к. 1-1.

Инструкция разработана сотрудником РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им.С.Н.Вышелесского» Кучинским М.П. и технологом по производству ветеринарных препаратов Частного предприятия «Биоветпром» Каменским Г. И.

