

СОГЛАСОВАНО
Заместитель Руководителя
Россельхознадзора



ИНСТРУКЦИЯ

по применению Лиарсина раствора для перорального применения собакам и кошкам
для профилактики и лечения хронических заболеваний, сопровождающихся нарушением
обмена веществ и функций желудочно-кишечного тракта

(Организация – разработчик: ООО «АлексАнн», 141700, Российская Федерация,
Московская обл., г. Долгопрудный, ул. Виноградная, д. 13)

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Лиарсин раствор для перорального применения (Lyarsin oral solution).

Международное непатентованное наименование: не присвоено.

2. Лекарственная форма: раствор для перорального применения.

В качестве действующих веществ Лиарсин раствор для перорального применения содержит минеральные компоненты и матричную настойку растительного происхождения (в 1000 мл): Acidum arsenicosum Ø=D2 – 0,1 нл, Lycopodium clavatum Ø=D1 – 10 нл, Phosphorus Ø=D3 – 1 нл и вспомогательные вещества: глицерин и воду очищенную.

3. По внешнему виду препарат представляет собой бесцветную прозрачную жидкость. Срок годности препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке производителя – 3 года с даты производства, после первого вскрытия флакона – 30 суток. Лиарсин раствор для перорального применения запрещается применять по истечении срока годности.

4. Выпускают Лиарсин раствор для перорального применения расфасованным по 20 мл в полимерные флаконы с винтовой горловиной, комплектуемые навинчиваемой крышкой с контролем первого вскрытия и пробкой-капельницей. Флаконы поштучно упаковывают в индивидуальные картонные пачки вместе с инструкцией по применению.

5. Лиарсин раствор для перорального применения хранят в закрытой упаковке производителя, отдельно от продуктов питания и кормов, в защищенном от прямых солнечных лучей месте при температуре от 0 до 30 °C.

6. Лиарсин раствор для перорального применения следует хранить в местах, недоступных для детей.

7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

8. Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Лиарсин раствор для перорального применения относится к комбинированным гомеопатическим лекарственным препаратам.

10. Лиарсин раствор для перорального применения обладает выраженными цитопротекторными свойствами (стабилизация клеточной мембраны в условиях окислительного стресса, неспецифическая стимуляция гемопоэза), восстанавливает секреторную и моторную функцию желудочно-кишечного тракта, регулирует баланс жиров, белков и углеводов, повышает детоксикационную функцию печени.

По степени воздействия на организм лекарственный препарат относится к веществам малоопасным (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007), не обладает местнораздражающим и сенсибилизирующим действием.

III. Порядок применения

11. Лиарсин раствор для перорального применения назначают собакам и кошкам с профилактической и лечебной целью при хронических заболеваниях желудочно-кишечного тракта, сопровождающихся нарушениями его моторной и секреторной функции (хронический гастрит, неспецифический колит, гастроэнтерит); в ветеринарной гериатрии для профилактики и лечения возрастных нарушений функций организма; в комплексной терапии хронических заболеваний, сопровождающихся нарушениями обмена веществ и развитием окислительного стресса.

12. Противопоказанием к применению лекарственного препарата является индивидуальная повышенная чувствительность животного к его компонентам.

13. Лиарсин раствор для перорального применения вводят перорально индивидуально принудительно в дозе 1 капля/1 кг массы животного:

- для профилактики и лечения хронических заболеваний желудочно-кишечного тракта, сопровождающихся нарушениями его моторной и секреторной функции (хронический гастрит, неспецифический колит, гастроэнтерит), а также в комплексной терапии хронических заболеваний 2 раза в сутки в течение 1-2 недель;

- для профилактики и лечения возрастных нарушений функций организма 2 раза в сутки курсами по 3-4 недели, два раза в год.

14. Симптомы передозировки препарата у животных не установлены.

15. Особеностей действия препарата при его первом применении и отмене не установлено.

16. Противопоказаний и особенностей применения Лиарсина раствора для перорального применения самкам в период беременности и лактации не установлено.

17. Следует избегать пропусков при введении очередной дозы препарата, так как это может привести к снижению терапевтической и профилактической эффективности. В случае пропуска одной дозы применение препарата следует возобновить как можно скорее в той же дозе и по той же схеме.

18. При применении Лиарсина раствора для перорального применения в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не отмечается. При повышенной индивидуальной чувствительности животного к компонентам препарата и возникновении аллергических реакций использование препарата прекращают и назначают животному антигистаминные препараты и средства симптоматической терапии.

19. Применение Лиарсина раствора для перорального применения не исключает использования других лекарственных препаратов этиотропной, патогенетической и симптоматической терапии.

20. Лиарсин раствор для перорального применения не предназначен для применения продуктивным животным.

IV. Меры личной профилактики

21. При работе с Лиарсина раствором для перорального применения следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами.

22. Во время работы с препаратом запрещается пить, курить и принимать пищу. По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом. Пустую тару из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, она подлежат утилизации с бытовыми отходами.

23. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз их необходимо промыть большим количеством воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам Лиарсина раствора для перорального применения следует избегать прямого контакта с препаратом. В случае возникновения аллергических реакций либо случайного попадания препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения

ООО «АлексАнн»,
141700, Российская Федерация,
Московская обл., г. Долгопрудный,
ул. Виноградная, д. 13

Наименование, адрес организации, уполномоченной держателем или владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя

ООО «АлексАнн»,
141700, Российская Федерация,
Московская обл., г. Долгопрудный,
ул. Виноградная, д. 13

Рекомендовано к регистрации в Российской Федерации ФГБУ «ВГНКИ».

Номер регистрационного удостоверения 32-3-3.17-3629 и ЛВР-3-3.12/03321