

УТВЕРЖДАЮ
Заместитель Руководителя
Россельхознадзора



Е.А.НЕПОКЛОНОВ

05 ИЮН 2015

ИНСТРУКЦИЯ

по применению Эвинтона® животным в качестве иммуномодулирующего средства
(Организация – разработчик: ООО «АлексАнн», Московская область)

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Эвинтон® (Evington®).

Международное непатентованное наименование: не присвоено.

2. Лекарственная форма: раствор для инъекций.

В качестве действующих веществ Эвинтон® содержит матричные настойки растительного, органического происхождения и минеральные компоненты (в 1000 мл): Echinacea purpurea Ø – 30 мкл, Thuja occidentalis Ø – 0,3 мкл, Vincetoxicum Ø – 20 мкл и вспомогательные вещества: метил парагидроксибензоат – 0,5 г, натрия хлорид – 5,8 г, натрия ацетата тригидрат – 2,0 г, кислоту соляную до pH 5,4, спирт этиловый 95% – 5,26 г, воду для инъекций до 1000 мл.

По внешнему виду препарат представляет собой бесцветную прозрачную жидкость.

3. Выпускают Эвинтон® расфасованным по 10 и 100 мл в стеклянные флаконы, укупоренные резиновыми пробками и алюминиевыми закатываемыми колпачками. Флаконы по 10 мл поштучно упаковывают в индивидуальные картонные пачки. Каждая единица фасовки сопровождается инструкцией по применению.

4. Эвинтон® хранят в закрытой упаковке производителя, отдельно от продуктов питания и кормов, в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте при температуре от 0 до 30 °C.

Срок годности препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке производителя – 3 года с даты производства, после первого вскрытия флакона – 21 день. Эвинтон® запрещается применять по истечении срока годности.

5. Эвинтон® следует хранить в местах, недоступных для детей.

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

II. Фармакологические свойства

7. Эвинтон® относится к комбинированным гомеопатическим лекарственным препаратам. Обладает неспецифическим иммуномодулирующим действием, стимулирует иммунный ответ при вакцинации, активирует неспецифическую резистентность организма. Входящие в состав лекарственного препарата в сверхмалых концентрациях биологически активные вещества растительного происхождения стимулируют фагоцитоз, активизируют

Т-лимфоциты, увеличивают образование интерлейкина-2, ускоряют дифференцирование В-лимфоцитов, проявляют противовирусную активность.

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

8. Эвинтон[®] назначают в качестве иммуномодулирующего средства сельскохозяйственным животным, кошкам, собакам для профилактики и лечения респираторных и желудочно-кишечных заболеваний, в том числе инфекционной этиологии; для усиления иммунного ответа при вакцинации; при иммунодефицитных состояниях.

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

10. Эвинтон[®] применяют внутримышечно или подкожно 1-2 раза в сутки в течение 5-14 дней. Разовая доза препарата на одно животное составляет:

- собакам - 0,1 мл/1 кг массы животного;
- кошкам – 1,0 мл/животное;
- крупному рогатому скоту, свиньям – 5,0 мл/животное;
- лошадям – 8,0-10,0 мл/животное;
- телятам – 2,5 мл/животное;
- поросятам – 1,0 мл/животное.

11. Симптомы передозировки у животных не установлены.

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

13. 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.

14. При применении Эвинтона[®] в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не отмечается. При повышенной индивидуальной чувствительности и возникновении аллергических реакций использование препарата прекращают и назначают животному антигистаминные препараты и средства симптоматической терапии.

15. Применение Эвинтона[®] не исключает использования других лекарственных препаратов этиотропной, патогенетической и симптоматической терапии.

16. Продукция животного происхождения во время и после применения Эвинтона[®] может быть использована без ограничений.

IV. Меры личной профилактики

17. При работе с Эвинтоном[®] следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. После работы с лекарственным препаратом следует вымыть руки с мылом.

18. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз их необходимо промыть большим количеством воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам Эвинтона[®] 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).

19. Пустые флаконы из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, они подлежат утилизации с бытовыми отходами.

20. Организация-производитель: ООО «АлексАнн», 141700, Российская Федерация, Московская обл., г. Долгопрудный, ул. Виноградная, д. 13.

Адрес места производства: 141700, Российская Федерация, Московская обл., г. Долгопрудный, ул. Виноградная, д. 13.

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

Рекомендовано к регистрации в Российской Федерации ФГБУ «ВГНКИ».

Номер регистрационного удостоверения:

С утверждением настоящей инструкции утрачивает силу инструкция по применению Эвинтона, утвержденная Россельхознадзором 08 октября 2012 г.