

СОГЛАСОВАНО
Заместитель Руководителя
Россельхознадзора

И.А. ВЛАСОВ

03.02.2016

ИНСТРУКЦИЯ

по применению Лобелона[®] для лечения респираторных заболеваний
у животных

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

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Лобелон[®] (Lobelon[®]).

Международное непатентованное наименование: не присвоено.

2. Лекарственная форма: раствор для инъекций.

В качестве действующих веществ Лобелон[®] содержит матричные настойки растительного, органического происхождения и минеральные компоненты (в 1000 мл): Acidum formicicum Ø=D1 – 50 мкл, Apis mellifica Ø=D1 – 100 мкл, Atropa belladonna Ø – 20 мкл, Echinacea purpurea Ø – 15 мкл, Ferrum phosphoricum D4 trituration – 500,0 мг, Hepar sulfuris D4 trituration – 10,0 мг, Kalium bichromicum Ø=D2 – 500 мкл, Kalium stibyltartaricum Ø=D2 – 5 пл, Lobelia inflata Ø – 0,15 мкл, Lycopodium clavatum Ø=D1 – 1 мкл, Psychotria ipescacuanha Ø=D1 – 1 мкл, Sambucus nigra Ø – 15 мкл, Vincetoxicum Ø – 20 мкл и вспомогательные вещества: метил парагидроксибензоат, натрия хлорид, натрия ацетата тригидрат, кислоту соляную, спирт этиловый 95%, воду для инъекций.

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 – 21 день. Лобелон[®] запрещается применять по истечении срока годности.

4. Выпускают Лобелон[®] 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.

5. Лобелон[®] 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 °С.

6. Лобелон[®] 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. Комбинированный гомеопатический лекарственный препарат.

10. Лобелон® обладает противовоспалительным, антибронхоконстрикторным, противокашлевым действием, регулирует продукцию бронхиальной слизи, улучшает легочную вентиляцию. Входящие в состав лекарственного препарата в сверхмалых концентрациях биологически активные вещества растительного, минерального и органического происхождения стимулируют продукцию противовоспалительных цитокинов (ИЛ-10, ИЛ-4), регулируют процессы хемотаксиса и продукцию ряда биологически активных веществ (ИЛ-1 β , ИЛ-6, ИЛ-8, ФНО- α), играющих важную роль в развитии воспаления и бронхоспазма.

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. Лобелон® назначают с лечебной целью животным при респираторных заболеваниях дыхательных путей, в том числе инфекционной этиологии: ринофарингите, ларингите, трахеобронхите; бронхиальной астме (в составе комплексной терапии).

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

13. Лобелон® применяют внутримышечно или подкожно в разовых дозах:

- собакам – 0,1 мл/1 кг массы животного;
- кошкам – 0,1 мл/1 кг массы животного (но не менее 0,5 мл/животное);
- лошадям – 5,0-8,0 мл/животное;
- крупному рогатому скоту, свиньям – 5,0 мл/животное;
- козам, овцам – 2,5 мл/животное;
- жеребят, телятам – 2,5 мл/животное;
- пороссятам – 1,0 мл/животное.

В острых случаях 1-2 раза в сутки в течение 5-10 дней; при хронических заболеваниях 2-3 раза в неделю.

Длительность курса лечения устанавливается врачом, но не более 1 месяца. При необходимости курс повторяется.

14. Симптомы передозировки препарата у животных не установлены.

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

16. Особенности применения препарата у беременных животных, у животных в период лактации, у потомства животных не установлено.

17. Следует избегать пропусков введения 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 Лобелона® 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 Лобелона® не исключает использования других лекарственных препаратов этиотропной, патогенетической и симптоматической терапии.

20. Продукция животного происхождения во время и после применения Лобелона® может быть использована без ограничений.

IV. Меры личной профилактики

21. При работе с Лобелоном® 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 подлежит 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 Лобелона® 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

Номер регистрационного удостоверения 32-3-2712-2584 и 17ВР.3-27.12/02864

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