

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам
протокол от 22 июня 2023 года № 129

ИНСТРУКЦИЯ **по применению ветеринарного препарата «Салицилат-П»**

1 Общие сведения

1.1 Салицилат-П (Salicylate-P).

Международное непатентованное наименование: ацетилсалициловая кислота (acetylsalicylic acid).

1.2 Лекарственная форма: порошок для приема внутрь и приготовления раствора.

1.3 В 1 г препарата в качестве действующего вещества содержится 700 мг ацетилсалициловой кислоты, в качестве вспомогательного вещества – натрия карбонат безводный.

1.4 По внешнему виду препарат представляет собой порошок от белого до светло-желтого цвета.

1.5 Препарат выпускают в пакетах из металлизированной полимерной пленки по 1 кг и мешках бумажных многослойных с полиэтиленовым покрытием (вкладышем) по 25 кг.

1.6 Хранят препарат в упаковке изготовителя в защищенном от света месте при температуре от 2 °С до 25 °С.

1.7 Препарат следует хранить в недоступном для детей месте.

1.8 Срок годности препарата – 2 года от даты производства, после первого вскрытия упаковки – 3 месяца при соблюдении условий хранения. Приготовленный раствор препарата годен в течение 24 часов. Запрещается применение препарата по истечении срока годности. Неиспользованный препарат уничтожают в соответствии с требованиями законодательства.

1.9 Отпускается без рецепта.

2 Фармакологические свойства

2.1 Препарат относится к группе нестероидных противовоспалительных лекарственных средств.

2.2 Ацетилсалициловая кислота, действующее вещество препарата, представляет собой сложный эфир салициловой кислоты и обладает противовоспалительным, жаропонижающим и анальгезирующим действием, препятствует тромбообразованию.

2.3 Ацетилсалициловая кислота ингибирует циклооксигеназу и необратимо тормозит циклооксигеназный путь метаболизма арахидоновой кислоты. Уменьшает гиперемию, экссудацию, проницаемость капилляров, активность гиалуронидазы, ограничивает энергетическое обеспечение воспалительного процесса путем угнетения продукции АТФ. Влияет на подкорковые центры терморегуляции и болевой чувствительности. Снижение содержания простагландинов в центре терморегуляции приводит к понижению температуры тела вследствие расширения сосудов кожи и увеличения потоотделения. Анальгезирующий эффект обусловлен влиянием на центры болевой чувствительности, а также периферическим противовоспалительным действием и способностью салицилатов снижать альгогенное действие брадикинина (медиатора боли и воспаления). Уменьшение содержания тромбксана в тромбоцитах приводит к необратимому подавлению агрегации, несколько расширяет сосуды.

2.4 После перорального введения препарата ацетилсалициловая кислота быстро всасывается в желудочно-кишечном тракте и проникает в большинство органов и тканей организма. Метаболизируется в печени с образованием салицилуриновой кислоты, салицилглюкоронида и гентизиновой кислоты. В крови на 70–90 % связывается с белками плазмы. Выделяются салицилаты и их метаболиты почками путем фильтрации и канальцевой секреции.

2.5 Препарат по степени воздействия на организм относится к умеренно опасным веществам (3-й класс опасности по ГОСТ 12.1.007).

3 Порядок применения

3.1 Препарат применяют крупному рогатому скоту и свиньям при болезнях, сопровождающихся симптомами воспаления и болевым синдромом, включая респираторные и желудочно-кишечные заболевания, синдром мастит-метрит-агалактия (ММА) у свиней, ревматоидный артрит, остеоартрит, мышечные и послеоперационные боли, тепловой стресс у животных; сельскохозяйственной птице (бройлерам, племенной птице, птице родительского стада, ремонтному молодняку кур) при тепловых стрессах, вызванных высокими температурами и при инфекционных заболеваниях в комплексной терапии.

3.2 Препарат применяют с водой для поения или в смеси с кормом в течение 3–5 дней в следующих суточных дозах (суточные дозы допускается разбивать на два приема):

- крупному и мелкому рогатому скоту – 1 г препарата на 7 кг массы тела животного;
- свиньям – 0,5–1,0 г препарата на 7 кг массы тела животного;
- птице – 0,5–1,0 г препарата на 7 кг массы тела птицы, что соответствует 300–600 г препарата на 1000 л питьевой воды.

При групповой даче препарат применяют в течение 3–5 дней в дозе 300–600 г препарата на 1000 л питьевой воды. Допускается увеличение дозы препарата до 1200 г на 1000 л питьевой воды при высоких температурных режимах в птичниках, при тепловых стрессах, при высокой плотности посадки и тяжелых клинических состояниях птицы.

Предварительно готовят маточный раствор, растворяя не более 1 кг препарата в 10 л питьевой воды при периодическом перемешивании. Температура воды оптимально должна быть в пределах 25–35 °С. При растворении препарата возможно пенообразование. Убедившись, что препарат полностью растворился, полученный раствор смешивают с необходимым количеством воды. Возможно выпаивание с помощью пульс-дозинга.

3.3 Побочных явлений и осложнений при применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдается. У животных и птицы с повышенной индивидуальной чувствительностью к компонентам препарата возможно проявление аллергических реакций. В этом случае применение препарата прекращают, при необходимости назначают антигистаминные средства, проводят симптоматическое лечение.

3.4 Противопоказано применение препарата животным и птице с повышенной индивидуальной чувствительностью к салицилатам и другим нестероидным противовоспалительным лекарственным средствам.

Запрещено применение препарата пороссятам до 30-дневного возраста, старым животным, а также животным с заболеваниями желудочно-кишечного тракта, печеночной или почечной недостаточностью, с нарушением процесса свертываемости крови, при использовании антикоагулянтов, а также за 2 недели до плановой операции.

Противопоказано применение препарата животным и птице при сильном обезвоживании, с гиповолемией или гипотензией, которым требуется парентеральная регидрация.

3.5 При передозировке препарата у животных и птицы могут наблюдаться интоксикация, проявляющаяся тошнотой, геморрагической диареей, респираторными нарушениями (тахипноэ, полипноэ), гематологическими нарушениями (анемия, гематомы, носовое кровотечение). В этом случае препарат отменяют и при необходимости назначают симптоматическое лечение.

3.6 Не рекомендуется применять препарат совместно с другими противовоспалительными нестероидными лекарственными средствами и глюкокортикостероидами. Не применять совместно с аминогликозидными антибиотиками и фторхинолонами, так как увеличивается токсичность для почек. Ацетилсалициловая кислота усиливает действие антикоагулянтов, анальгетиков, анестетиков и транквилизаторов.

3.7 Особенности действия при первом применении препарата и при его отмене не выявлено.

3.8 Следует избегать пропуска очередного применения препарата животным и птице, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. При пропуске приема препарата курс применения необходимо возобновить в соответствии с назначенными дозировкой и схемой лечения. Не следует компенсировать пропущенное применение препарата увеличением дозы.

3.9 Запрещается применять препарат животным во время беременности и лактации, а также ремонтному молодняку кур менее чем за 4 недели до начала яйцекладки.

3.10 Запрещается применение препарата птице, чье яйцо используется в пищу людям.

Запрещается применение препарата продуктивным животным, чье молоко используется в пищу людям.

3.11 Убой животных и птицы на мясо разрешается не ранее чем через 1 сутки после применения препарата. В случае вынужденного убоя животных и птицы ранее указанного срока мясо может быть использовано в корм плотоядным животным.

4 Меры профилактики

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать правила личной гигиены и техники безопасности.

4.2 Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом.

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 применения этого препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного и птицы ветеринарными специалистами отбираются образцы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора и образцы направляются в государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (Республика Беларусь, 220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 Полное наименование производителя

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Научно-производственный центр БелАгроГен», Республика Беларусь, 213410, Могилевская область, г. Горки, ул. Мира, 67.

Инструкция по применению разработана сотрудником ООО «Научно-производственный центр БелАгроГен» (Д.В. Шубенок).

