

Инструкция по применению ветеринарного препарата Унитокс

1 Общие сведения

1.1 Унитокс (Unitoxum).

1.2 Лекарственная форма: раствор для инъекций.

1.3 Унитокс (далее препарат) представляет собой прозрачную жидкость, от бесцветного до светло-желтого цвета, без механических включений.

1.4 В 1 мл препарата содержится: - 200 мг натрия тиосульфата, вспомогательные вещества: трилон Б, натрия гидрокарбонат, бензиловый спирт и вода для инъекций.

1.5 Препарат выпускают в стеклянных флаконах по 10, 20, 50, 100, 200 мл.

1.6 Препарат хранят по списку Б в защищенном от света месте при температуре от плюс 5°C до плюс 25°C. Срок годности препарата два года от даты изготовления, при условии соблюдения условий транспортирования и хранения. Хранить в недоступном для детей месте. После вскрытия содержимое флакона допускается хранить при температуре от плюс 3°C до плюс 8°C и использовать в течение 48 ч.

2 Фармакологические свойства

2.1 Входящий в состав препарата натрия тиосульфат обладает дезинтоксикационным, противовоспалительным, десенсибилизирующим и противоацидозным свойством, стимулирует иммунитет, а также тормозит аллергические реакции. Натрия тиосульфат в организме образует нетоксичные или малотоксичные соединения с солями тяжелых металлов, галогенами, цианидами. Обладает свойствами антидота по отношению к анилину, бензолу, йоду, меди, ртути, синильной кислоте, сулеме, фенолам. При отравлении соединениями мышьяка, ртути, свинца образуются неядовитые сульфиты. Основной механизм детоксикации при отравлении синильной кислотой и ее солями заключается в превращении цианида в тиоцианат-ион, который относительно нетоксичен.

2.2 Натрия тиосульфат при подкожном, внутримышечном и внутривенном введении проникает во все органы и ткани организма. Наиболее высокая концентрация натрия тиосульфата достигается в печени, почках, мышечной ткани и крови и отмечается через 15-30 минут. Выводится препарат из организма почками. Препарат по степени воздействия на организм относится к веществам малоопасным (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.07).

3 Порядок применения

3.1 Препарат предназначен для лечения животных при отравлениях соединениями тяжелых металлов, мышьяком, цианидами, нитратами, нитритами, солями йода и брома, микотоксикозах, в комплексной терапии при лечении нарушений функций печени, уремическом синдроме, экземах, ацетонурии, ацидозе, гастроэнтерите, эндометрите, мастите и других заболеваниях, сопровождающихся токсическими явлениями. В качестве десенсибилизирующего средства его назначают при аллергии, дерматитах, сепсисе, токсикоинфекциях, ожогах.

3.2 Препарат вводят внутримышечно, подкожно или внутривенно один раз в сутки в течение 3-5 дней в следующих дозах:

- крупному рогатому скоту - 30-40 мл на животное;
- овцам, козам - 20-30 мл на животное;
- свиньям (внутримышечно) в дозе 1 мл на 10 кг массы тела;
- собакам - 5-15 мл на животное;
- кошкам - 3-5 мл на животное.

При необходимости (при тяжелом течении заболевания) дозу препарата допускается увеличить вдвое. Температура препарата в момент введения не должна быть ниже 15 °С. При введении препарата крупному рогатому скоту в объеме, превышающем 20 мл, инъекции

следует проводить в несколько мест. При подкожном и внутримышечном введении препарата может отмечаться быстро проходящая болезненность.

3.3 В рекомендуемых дозах побочное действие не установлено. Симптомы передозировки при применении препарата не выявлены. Противопоказаний и особенностей применения беременным животным, животным в период лактации, потомству животных не установлено.

3.4 Следует избегать пропуска очередной дозы лекарственного препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска одной дозы применение препарата возобновляют в той же дозировке и по той же схеме.

3.5 Натрия тиосульфат несовместим с перманганатом калия, кислотами и веществами, обладающими щелочной реакцией (происходит разложение тиосульфата с выделением сернистого ангидрида и серы), а также с глюкозой (вследствие окисления глюкозы и окрашивания раствора в жёлто-бурый цвет). Не допускается смешивать препарат в одном шприце с цианокобаламином (витамином В₁₂). Применение препарата совместно с лекарственными средствами, в состав которых входят йодиды и бромиды снижает их фармацевтическую активность.

3.6 После применения препарата мясо и молоко животных может использоваться в пищевых целях без ограничений.

4 Меры профилактики

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

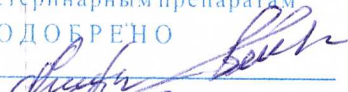


5 Порядок предъявления рекламаций

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, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6 Полное наименование производителя

6.1 Частное производственно-торговое унитарное предприятие «Белветфарма» (247050, Республика Беларусь, Гомельская обл., г. Добруш, ул. Фрунзе, 17, тел./факс: 8 (02333) 5-38-56, 8 (0232) 26-36-29) по заказу Общества с ограниченной ответственностью «ГомельФарм» (246048, Республика Беларусь, г. Гомель, проезд Орудийный, 192, комн. 5, тел./факс: 8 (0232) 26-36-29).

Инструкция по применению ветеринарного препарата разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Белко А.А., Петров В.В., Ковзов В.В., Макаревич Г.Ф.), сотрудником ООО «ГомельФарм» (Юркевич В.А.).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
24.02	2021 г. протокол № 113