

СОГЛАСОВАНО

Заместитель Руководителя
Россельхознадзора

Н.А. ВЛАСОВ

25.01.2019

ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата
Настойка чемерицы

(Организация-разработчик: ЗАО «НПП «Фармакс»,
610033, Россия, г. Киров, ул. Солнечная, д. 7.)

Номер регистрационного удостоверения:

24-3-1.19-4409 НПВР-3-3.9/00143

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения: Настойка чемерицы (Tinctura Veratri).

Международное непатентованное наименование: отсутствует.

2. Лекарственная форма: настойка для перорального применения.

Настойка чемерицы в качестве действующих веществ содержит алкалоиды чемерицы Лобеля (в пересчете на протовератрин) - 0,15 %, а в качестве вспомогательного вещества спирт этиловый 70 % - до 100 %.

3. По внешнему виду лекарственный препарат представляет собой прозрачную жидкость красно-бурого цвета.

Срок годности Настойки чемерицы в закрытой упаковке производителя при соблюдении условий хранения - 3 года с даты производства.

Запрещается применять Настойку чемерицы после окончания срока годности.

4. Выпускают Настойку чемерицы расфасованной по 25, 50, 100 мл в стеклянные или полимерные флаконы с навинчиваемыми крышками.

Каждую единицу фасовки сопровождают инструкцией по применению.

5. Хранят лекарственный препарат в закрытой упаковке организации-производителя, в защищенном от влаги и прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре от 0° С до 20° С.

6. Настойку чемерицы следует хранить в местах, недоступных для детей.

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

8. Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача

II. Фармакологические свойства

9. Настойка чемерицы относится к лекарственным препаратам растительного происхождения с руминаторным и рвотным действием.

10. При пероральном применении препарата алкалоиды чемерицы раздражают слизистую оболочку и рефлекторно усиливают моторику и секрецию желудка, у свиней вызывают рвоту.

По степени воздействия на организм Настойка чемерицы согласно ГОСТ 12.1.007-76 относится к веществам малоопасным (4 класс опасности).

III. Порядок применения

11. Настойку чемерицы применяют жвачным животным для восстановления жвачки, при гипотонии и атонии преджелудков, в том числе хронических, тимпании и парезе рубца, свиньям — в качестве рвотного средства.

12. Противопоказанием к применению Настойки чемерицы является повышенная индивидуальная чувствительность животного к компонентам препарата (в том числе в анамнезе).

13. При применении Настойки чемерицы следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с Настойкой чемерицы. При случайном контакте препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз, их следует промыть большим количеством воды. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку). Пустые флаконы из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, они подлежат утилизации с бытовыми отходами.

14. Специальные исследования на беременных и кормящих самках не проводились. Возможность применения препарата этим группам животных определяет лечащий врач на основании оценки соотношения пользы к возможному риску его применения.

15. Настойку чемерицы применяют индивидуально перорально в следующих дозах:

Вид животного	Доза мл/животное	Кратность применения, раз/день	Длительность применения, сутки
крупный рогатый скот	5 – 12	1 – 2	1 – 5
овцы, козы	2 - 4		
свиньи	1 - 2	однократно	

16. Побочных явлений и осложнений при применении Настойки чемерицы в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдается. При повышенной индивидуальной чувствительности животного к компонентам лекарственного препарата и появлении аллергических реакций его применение прекращают и при необходимости назначают антигистаминные препараты.

17. При передозировке препарата у животного может наблюдаться сильное возбуждение, гиперсаливация, диарея. В этих случаях животному назначают 1 % раствор атропина сульфата согласно инструкции по применению.

18. Настойку чемерицы не следует применять одновременно с другими лекарственными препаратами для перорального применения.

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

20. Следует избегать нарушения схемы применения препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска одной дозы, применение препарата следует возобновить в той же дозе и по той же схеме.

21. Продукцию животного происхождения, полученную от животных после применения Настойки чемерицы в соответствии с настоящей инструкцией, используют без ограничений.

Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения.

ЗАО «НПП «Фармакс», 610033, Россия, г. Киров, ул. Солнечная, д. 7.

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

ЗАО «НПП «Фармакс», 610033, Россия, г. Киров, ул. Солнечная, д. 7.

С согласованием настоящей инструкции утрачивает силу инструкция по применению Настойки чемерицы, утвержденная Россельхознадзором 15 августа 2012 года.