

**ИНСТРУКЦИЯ  
по применению ветеринарного препарата «Парацетам ВЛ 30»**

**1 Общие сведения**

1.1 Парацетам ВЛ 30 (Paracetam VL 30).

Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: парацетамол.

1.2 По внешнему виду препарат представляет собой порошок белого или слегка желтоватого цвета.

В 100 г препарата содержится 30 г парацетамола и вспомогательные вещества (аскорбиновая кислота, лактоза, цитрат натрия и лимонная кислота безводная).

Лекарственная форма: порошок для орального применения.

1.3 Препарат выпускают расфасованным по 1 кг и 5 кг в полимерные ведра, укупоренные пластмассовыми крышками с контролем первого вскрытия.

1.4 Препарат хранят в закрытой упаковке производителя (список Б), в защищенном от прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре от плюс 5 °C до плюс 25 °C, в недоступном для детей месте.

1.5 Срок годности препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке производителя – 2 года со дня производства. После первого вскрытия упаковки препарат необходимо использовать в течение 3 месяцев.

Запрещается использовать препарат по истечении срока годности.

**2 Фармакологические свойства**

2.1 Парацетам ВЛ 30 относится к клинико-фармакологической группе ненаркотические анальгетики, включая нестероидные и другие противовоспалительные средства.

Парацетамол (ацетаминофен), входящий в состав препарата, относится к группе производных аминофенолов и обладает анальгетическим, жаропонижающим и слабым противовоспалительным действием.

2.2 Входящий в состав препарата парацетамол – производное р-аминофенола, обладает анальгезирующим, жаропонижающим и умеренно выраженным противовоспалительным действием; угнетает возбудимость центра терморегуляции, ингибитирует синтез простагландинов (медиаторов воспаления).

2.3 При пероральном применении парацетамол быстро всасывается и проникает в большинство органов и тканей организма; его максимальная концентрация после перорального применения отмечается через 30-40 минут. Период полувыведения может удлиняться в случае заболеваний печени, почек и при передозировке.

Метаболизируется парацетамол в печени с образованием глюкорангигида и сульфата парацетамола, выводится из организма с мочой, период полувыведения – 2-4 часа.

2.4 По степени воздействия на организм Парацетам ВЛ 30 согласно ГОСТ 2.1.007-76 относится к малоопасным веществам (4 класс опасности).

**3 Порядок применения**

3.1 Препарат назначают свиньям, телятам, ягнятам и цыплятам-бройлерам как симптоматическое лечебное средство при патологических процессах, сопровождающихся повышением температуры тела, развитием болевых синдромов различной этиологии, после вакцинации,abortов и при других заболеваниях.

3.2 Препарат применяют свиньям, телятам и ягнятам один раз в день индивидуально с водой для поения в суточной дозе 0,1 г/кг массы животного (30 мг парацетамола на 1 кг массы животного); птице – групповым способом с водой для поения в суточной дозе 0,5 г на 1 л воды.

При групповом способе применения лечебный раствор препарата готовят ежедневно в объеме, рассчитанном на потребление в течение суток.

Беременным и лактирующим свиноматкам препарат применяют с осторожностью под контролем ветеринарного врача.

3.3 Побочных явлений и осложнений при применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдается. При повышенной индивидуальной чувствительности животного к компонентам препарата и появлении аллергических реакций (кожные высыпания, зуд, ангионевротический отек) применение препарата прекращают и назначают животному антигистаминные и симптоматические средства.

3.4 Противопоказание к применению препарата является повышенная индивидуальная чувствительность животного к компонентам препарата, в том числе в анамнезе, а также выраженная печеночная и/или почечная недостаточность.

Препарат запрещен к применению для сельскохозяйственной птицы, чье яйцо используется в пищу людям.

3.5 При передозировке препарата возможно гепатотокическое действие, которое сопровождается сонливостью, бледностью кожного покрова и видимых слизистых оболочек, рвотой. В этом случае следует провести дезинтоксикационное и симптоматическое лечение. В качестве антидота используют N-ацетилцистеин.

3.6 Особеностей действия лекарственного препарата при его первом применении и отмене не выявлено.

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

3.8 Препарат усиливает действие салициловой кислоты, кофеина и спазмолитиков. Не следует применять препарат одновременно с рифампицином, барбитуратами, с другими лекарственными средствами, содержащими парацетамол, так как это может привести к взаимному усилению гепатотоксического эффекта и снижению жаропонижающего действия препарата.

3.9 Убой телят, свиней, ягнят и птиц на мясо разрешается не ранее чем через 24 часа после последнего применения препарата.

Мясо животных, вынужденно убитых ранее установленного срока, может быть использовано в корм пушным зверям.

#### **4 Меры профилактики**

4.1 При работе с препаратом 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 лекарственным препаратом.

При работе с препаратом запрещается пить, курить и принимать пищу. После работы с лекарственным препаратом вымыть руки с мылом. Пустые упаковки из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, они подлежат утилизации с бытовыми отходами.

4.2 При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз, немедленно 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).

#### **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 проводится изучение соблюдения всех правил по применению препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного или несоответствии препарата по внешнему виду, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (РБ, 220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

#### **6 Полное наименование производителя**

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Ветлайн», Российской Федерации, 142132, Московская область, Г.о. Подольск, поселок Дубровицы, ФГБНУ ФИЦ ВИЖИМ. Л.К. Эрнста, здание центра трансплантации эмбрионов, 1 этаж, пом. 10-16, 19-25, 27-31, 39-47, 49, 53.

6.2 Организация, уполномоченная на принятие претензий от потребителя: ООО «Ветлайн», 117405, Российской Федерации, г. Москва, ул. Дорожная, д. 60 «Б», 1 этаж, офис № 7.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Красочки П.П.) и ООО «Ветлайн» (Егоров Д.В.).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	<i>Зайчук Валерий</i>
Секретарь	<i>Белых</i>
Эксперт	<i>Белых</i>
05 09	22 г. протокол № 122