



СОГЛАСОВАНО
Заместитель Руководителя
Россельхознадзора

К.А. САВЕНКОВ

26 ФЕВ 2025

ИНСТРУКЦИЯ по ветеринарному применению лекарственного препарата Парацетам-АВЗ

(Организация-разработчик: ООО «АРЕАЛ МЕДИКАЛ»,
Россия, 606000, Нижегородская область, г.о. город Дзержинск, г. Дзержинск,
ш. Восточное, д. 139 Б)

Номер регистрационного удостоверения: 77-3-19.21-4797№ПВР-3-12.15/03223

I. Общие сведения

1. Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения:
торговое наименование: Парацетам-АВЗ (Paracetam-AVZ);
международное непатентованное наименование: парацетамол.

2. Лекарственная форма: раствор для приема внутрь.

Лекарственный препарат в 1 мл в качестве действующего вещества содержит парацетамол – 300 мг, а также вспомогательные вещества: бензиловый спирт, натрия бензоат, азорубин (Е-122), воду очищенную и полиэтиленгликоль 400.

3. По внешнему виду лекарственный препарат представляет собой прозрачную однородную жидкость от бледно-розового до розового цвета.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения – 2 года со дня производства, после первого вскрытия упаковки – 3 месяца. Запрещается применение лекарственного препарата по истечении срока годности.

4. Выпускают лекарственный препарат расфасованным по 10, 20, 50, 100 и 200 мл в стеклянные или полимерные флаконы; по 0,5 и 1 л в полимерные бутылки; по 4 и 5 л в полимерные канистры с навинчиваемыми крышками, соответствующей вместимости.

Флаконы по 10 и 20 мл упаковывают поштучно в картонные пачки. Каждую потребительскую упаковку снабжают инструкцией по применению.

5. Хранят лекарственный препарат в закрытой упаковке производителя, в защищенном от прямых солнечных лучей месте при температуре от 2 °С до 25°С; после вскрытия упаковки – при температуре от 0 °С до 4 °С.

6. Препарат следует хранить в местах, недоступных для детей.

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

8. Отпускается без рецепта (требования) специалиста в области ветеринарии.

II. Фармакологические свойства

9. Парацетам-АВЗ относится к лекарственным препаратам фармакотерапевтической группы – анилиды.

Входящий в состав препарата парацетамол – производное р-аминофенола, обладает анальгезирующим, жаропонижающим и умеренно выраженным противовоспалительным

действием; угнетает возбудимость центра терморегуляции, ингибирует синтез простагландинов, медиаторов воспаления. При оральном введении парацетамол быстро всасывается и проникает в большинство органов и тканей организма, не оказывая негативного влияния на слизистую оболочку желудочно-кишечного тракта. Максимальная концентрация парацетамола после орального применения отмечается через 30 – 40 минут. Метаболизируется он в печени с образованием глюкорангида и сульфата парацетамола, выводится из организма с мочой, период полувыведения – 2 – 4 часа.

Парацетам-АВЗ по степени воздействия на организм относится к малоопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007).

III. Порядок применения

11. Парацетам-АВЗ назначают свиньям, телятам, ягнятам и цыплятам-бройлерам в качестве жаропонижающего средства при инфекционных и воспалительных заболеваниях, сопровождающихся гипертермической реакцией, а также при болевом синдроме различной этиологии.

12. Противопоказанием к применению препарата Парацетам-АВЗ является повышенная индивидуальная чувствительность животного к компонентам препарата (в том числе в анамнезе), а также выраженная печеночная и/или почечная недостаточность.

13. 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 препаратом Парацетам-АВЗ.

При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз их необходимо промыть большим количеством воды. В случае появления аллергических реакций следует обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

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

15. Парацетам-АВЗ применяют животным один раз в день в течение 5 дней: свиньям, телятам и ягнятам индивидуально с водой для поения или с кормом в суточной дозе 0,1 мл/кг массы животного (30 мг парацетамола на 1 кг массы животного); птицам – групповым способом с водой для поения в суточной дозе 0,5 мл на 1 л воды.

Лечебный раствор готовят ежедневно в объеме, рассчитанном на потребление птицами в течение суток.

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

17. При передозировке препарата возможно гепатотоксическое 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.

18. Парацетам-АВЗ 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.

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

20. Следует избегать пропуска введения очередной дозы лекарственного препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. При пропуске очередной дозы препарата курс применения необходимо возобновить как можно скорее в предусмотренной дозе и схеме применения.

21. Убой телят, свиней, ягнят и птиц на мясо разрешается не ранее чем через 24 часа после последнего применения препарата. В случае вынужденного убоя ранее установленного срока мясо может быть использовано в корм пушным зверям.

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

ООО «АВЗ С-П», Россия, 141305, Московская область, г.о. Сергиево-Посадский, г. Сергиев Посад, ул. Центральная, д. 1/11.

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

ООО «АВЗ С-П», Россия, 141305, Московская область, г.о. Сергиево-Посадский, г. Сергиев Посад, ул. Центральная, д. 1/11.

Телефон круглосуточной «Горячей линии»: 8-800-700-19-93. Информация о лекарственном препарате размещена на сайте www.avzvet.ru

Генеральный директор



С.В. Лялин