

ИНСТРУКЦИЯ
по применению препарата «Антитокс»

1. Общие положения

1.1 «Антитокс» - «Antitoxum».

1.2 Препарат представляет собой стерильный, прозрачный бесцветный раствор.

1.3 В 1,0 см³ препарата содержится тиосульфата натрия 199,0 мг; натрия глутамата 22,0 мг и вспомогательных веществ: хлоркрезола 1,0 мг; натрия бисульфита 0,5 мг; воды для инъекций до 1,0 см³.

1.4 Препарат выпускают расфасованным по 50,0; 100,0; 250,0 см³ в стеклянных флаконах.

1.5 Препарат хранят в упаковке изготовителя по списку Б, в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 5°C до плюс 25°C.

1.6 Срок годности препарата 2 (два) года со дня изготовления, при условии соблюдения правил транспортирования и хранения.

2. Фармакологические свойства

2.1 Препарат «Антитокс» предназначен для детоксикации организма за счет связывания токсических продуктов с образованием нетоксических сульфитов при отравлении мышьяком, ртутью, свинцом и малотоксичных роданистых веществ при отравлении синильной кислотой и ее солями, солями йода и брома, утилизации аммиака до мочевины. Образующиеся не токсичные соединения выделяются из организма с мочой. Препарат оказывает стабилизирующие действие на мембранные гепатоциты, улучшает их энергообеспечение, нормализует белковый, углеводный и жировой обмен, повышает устойчивость организма к гипоксии. Препарат способствует оптимизации транспорта и использования кислорода в тканях, нормализации кислотно-основного состояния крови, стимуляции передачи возбуждения в синапсах ЦНС, увеличению синтеза белка и РНК в печеночной ткани, предупреждая развитие печеночной комы при отравлении гепатотропными ядами.

2.2 Препарат «Антитокс» Улучшает эндокринную, иммунную и метаболическую функции организма, играющих основную роль в предотвращении полиорганной недостаточности при критических состояниях, что является важным условием терапии этого состояния.

3. Порядок применения препарата

3.1 Препарат используется в качестве антидота и гепатопротектора при отравлениях соединениями тяжелых металлов, мышьяка, цианидами, нитратами, нитритами, солями йода и брома, а так же при микотоксикозах и токсикозе беременных. Препарат применяют в комплексной терапии при лечении нарушений обмена веществ, нарушениях функций печени, (печеночная кома), уремическом синдроме, аллергических дерматитах, экземах, ацетонурии, ацидозе, агалактии, анорексии, пододерматите, невритах.

3.2 Препарат вводят медленно, внутривенно, внутримышечно, подкожно или внутрибрюшинно, один раз в день, до выздоровления, в дозах (на животное):

- лошадям и крупному рогатому скоту 30,0-40,0 см³,
- свиньям, овцам и козам 20,0-30,0 см³;
- собакам 5,0- 15,0 см³;
- кошкам, кроликам, норкам 3,0-5,0 см³;
- морским свинкам, шиншиллам, хомякам 0,5-1,5 см³.

3.3 При необходимости (в тяжелых случаях заболевания) дозу препарата следует увеличить вдвое. Температура препарата в момент введения не должна быть ниже 15°C.

3.4. Противопоказаний к применению препарата не выявлено. В период беременности и лактации использование препарата не оказывает негативного влияния на состояние животного и плода.

3.5 Как следствие индивидуальной непереносимости, во время струйного внутривенного введения, у собак и кошек отмечается рвота.

3.6 Убой животных на мясо разрешается без срока ожидания.

4. Меры личной профилактики.

4.1 При работе следует соблюдать правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными средствами. Не представляет опасности для окружающей среды.

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" (г. Минск, ул. Красная, 19а) для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6. Полное наименование производителя

6.1 Компания «ImmCont» GmbH («ИммКонт» ГмБХ), (Адрес: Angermünder Str. 45, D-16227 Eberswalde, Германия)

Инструкция по применению препарата «Антитоке» разработана сотрудниками «ImmCont» GmbH.

