

## ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам

протокол от «10» сентября 2020 г. № 110

# ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «Антитокс»

## 1 Общие сведения

1.1 Антитокс (Antitoxum).

1.2 Препарат представляет собой стерильный, прозрачный бесцветный раствор.

1.3 В 1,0 см<sup>3</sup> препарата содержится тиосульфата натрия 199,0 мг; натрия глутамата 22,0 мг и вспомогательные вещества: хлоркрезол 1,0 мг; натрия бисульфит 0,5 мг; вода для инъекций до 1,0 см<sup>3</sup>.

1.4 Препарат выпускают в стеклянных флаконах по 50, 100 и 250 см<sup>3</sup>.

1.5 Препарат хранят в упаковке изготовителя по списку Б, в 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. После вскрытия флакона использовать содержимое в течение 28 суток. Не применять по истечению срока годности.

Хранить в местах, недоступных для детей.

## 2 Фармакологические свойства

2.1 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 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

3.1 Препарат назначают животным в качестве антидота и гепатопротектора при отравлениях соединениями тяжелых металлов, мышьяка, цианидами, нитратами, нитритами, солями йода и брома, а также при микотоксикозах. Препарат применяют в комплексной терапии при нарушении обмена веществ, патологиях печени (печеночная кома), уремическом синдроме, аллергических дерматитах, экземах, ацетонурии, ацидозе, агалактии, анорексии, пододерматите, невритах.

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

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

3.3 При необходимости (в тяжелых случаях заболевания) дозу препарата следует

увеличить вдвое. Температура препарата в момент введения не должна быть ниже плюс 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 может отмечаться рвота.

3.6 Убой животных на мясо и использование в пищу молока разрешается без ограничений.

#### **4 Меры 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 которого он находится.

Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил применения этого 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 соответствия препарата нормативной документации.

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

6.1 Компания «ImmCont» GmbH («ИммКонт» ГмБХ)

Адрес: Angermünder Str. 45, 16227 Eberswalde, BR Deutschland (Германия).

Инструкция подготовлена сотрудниками кафедры фармакологии и токсикологии (И. А. Ятусевич) УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» и «ImmCont» GmbH (С. Токарев).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕННО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
10.09.2011. протокол № 110	