

**ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного лекарственного препарата
«Полисолвэт»**

1 Общие сведения

1.1 Полисолвэт (Polysolvetum).

Международное непатентованное наименование активных фармацевтических субстанций: натрия хлорид, натрия цитрат, калия хлорид.

Лекарственная форма: порошок для приема внутрь.

1.2 В 1 г содержится 180 мг натрия хлорида, 150 мг натрия цитрата, 140 мг калия хлорида и наполнитель (декстроза).

Препарат представляет собой порошок от белого до светло-желтого цвета.

1.3 Полисолвэт выпускают по 100, 200, 500 и 1000 г в пакетах из пленки полиэтиленовой металлизированной.

1.4 Препарат хранят и транспортируют в сухом, защищенном от прямого солнечного света месте при температуре от 5 °C до 25 °C в упаковке предприятия-изготовителя.

Хранить в местах, недоступных для детей.

1.5 Срок годности – 2 (два) года от даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортирования. Не применять по истечении срока годности.

Препарат уничтожают в соответствии с требованиями действующего законодательства.

1.6 Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

2 Фармакологические свойства

2.1 Полисолвэт – комплексный ветеринарный препарат. Относится к клинико-фармакологической группе регуляторы водно-электролитного баланса и кислотно-щелочного состояния.

2.2 Ионы натрия в организме животных регулируют осмотическое давление, водный обмен, pH среды, обеспечивают транспорт углекислого газа, солюбилизацию органических кислот, гидратацию белков.

2.3 Ионы калия обеспечивают нормальное функционирование клеточных мембран и межклеточное взаимодействие, нервно-мышечную возбудимость и проводимость, поддерживают постоянство состава клеточной и межклеточной жидкости, повышают тонус гладких мышц, миокарда и скелетной мускулатуры, регулируют активность многих ферментов, усиливают мочеотделение.

2.4 Натрия цитрат снижает свертываемость крови, повышает щелочные резервы крови, защелачивает мочу, повышает концентрацию ионов Na⁺ в плазме крови.

2.5 При пероральном введении компоненты препарата хорошо всасываются из желудочно-кишечного тракта, восстановливает уровень натрия и калия в плазме крови, а также оказывает детоксикационное действие.

2.6 По классификации ГОСТ 12.1.007 препарат относится к 4 классу опасности (вещества малоопасные).

3 Порядок применения

3.1 Полисолвэт применяют в качестве регидратационного средства телятам, поросятам, жеребятам для восстановления водно-электролитного баланса при желудочно-кишечных болезнях, сопровождающихся диареей (при болезнях заразной и незаразной этиологии, протекающих с диарейным синдромом: диспепсия, гастроэнтерит, энтероколит, язвенный колит, колибактериоз, сальмонеллез, интоксикации).

3.2 Перед использованием препарат растворяют в теплой кипяченой воде (температура воды 30-35 °C) из расчета 100 г препарата на 5 литров воды. Раствор препарата необходимо использовать в течение 6 часов после его приготовления.

3.3 Полисолвет применяют перорально 3-4 раза в день в суточной дозе 80-100 мл раствора на 1 кг массы тела животного. Перед применением раствор препарата подогревают до температуры 30-35 °С.

3.4 Телятам, жеребятам при диспепсии в первые сутки вместо молока или молозива 2-3 раза выпаивают из сосковой поилки 1,5-2 литра раствора препарата. После улучшения состояния животного, раствор препарата постепенно замещают молозивом (молоком).

3.5 При лечении поросят обеспечивают свободный доступ к поилке с раствором препарата, который заменяют каждые 4-6 ч.

3.6 При ухудшении общего состояния животного (сильная интоксикация, рвота, лихорадка) рекомендуются препараты для устранения дегидратации и антибактериальной терапии.

3.7 В рекомендуемых дозах препарат побочного действия не оказывает. Противопоказанием к применению препарата является нарушение функции почек, гипернатриемия, гиперкалиемия, угроза отека мозга и легких.

3.8 Применение препарата не исключает возможности применения химиотерапевтических средств.

3.9 При применении препарата убой животных на мясо в пищу людям разрешен без ограничений.

При использовании препарата в схеме комплексного лечения с применением антибактериальных препаратов, аналгетиков и др. срок ожидания устанавливается на основании данных об использованном лекарственном средстве (средствах).

4 Меры профилактики

4.1 Во время применения препарата следует соблюдать правила личной гигиены и техники безопасности.

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 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» (Республика Беларусь, 220005, г. Минск, ул. Красная, д. 19А, тел.: 290-42-75) для подтверждения соответствия нормативным документам.

6 Полное наименование производителя

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Авифарм» (ООО «Авифарм») (Юридический адрес: 222517, Минская область, г. Борисов, ул. 3-го Интернационала, 32-5; адрес места производства: 222518, Минская область, г. Борисов, ул. Дёмина, 41) для Частного торгового унитарного предприятия «Биоветпром», Республика Беларусь, Минская область, Минский район, д. Королищевичи, ул. Коммунистическая, 41а, к. 11, тел/ф.: 8(017) 246-47-89.

Инструкция подготовлена сотрудниками РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С. Н. Выспелевского» (М.П. Кучинский), кафедры фармакологии и токсикологии УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (И.А. Ятусевич) и Частного торгового унитарного предприятия «Биоветпром» (О.П. Янукович).