

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам  
протокол от «22» июня 2023 г. № 129

## **ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «Летазаперон»**

### **1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ**

1.1 Летазаперон (Letazaperonum).

Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: азаперон.

Лекарственная форма: раствор для внутримышечного введения.

1.2 Ветеринарный препарат «Летазаперон» (далее – препарат) по внешнему виду представляет собой стерильную прозрачную жидкость от бесцветного до желтого цвета. В 1,0 мл препарата содержится в качестве действующего вещества 40 мг азаперона и вспомогательные вещества: винная кислота, натрия метабисульфит, натрия гидроксид, вода дистиллированная.

1.3 Препарат выпускают в стеклянных флаконах по 10, 50 и 100 мл, укупоренных резиновыми пробками и завальцованных алюминиевыми колпачками.

1.4 Препарат хранят в упаковке производителя, в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 5°C до плюс 25°C. Препарат хранят в местах недоступных для детей.

1.5 Срок годности препарата при соблюдении правил хранения – 2 (два) года от даты изготовления. После вскрытия флакона препарат необходимо использовать в течение 24 суток при условии хранения остатков при температуре от плюс 3°C до плюс 8°C. Не применять препарат после окончания срока годности, после истечения срока годности препарат утилизируется в соответствии с законодательством.

1.6 Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

### **2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА**

2.1 Входящий в состав препарата азаперон принадлежит к группе бутирофенонов, оказывает сильное, но непродолжительное седативное, успокаивающее действие, которое проявляется через воздействие на 5HT-рецепторы (серотониновые рецепторы).

2.2 Механизм действия азаперона заключается в блокировании альфа-рецепторов, ингибируя моторные импульсы, при этом сенсорные реакции (обоняние, вкус) сохраняются.

2.3 Препарат оказывает успокаивающее действие, степень покоя и продолжительность действия зависят от вводимой дозы: при введении препарата в низких дозах (0,5 мг/кг массы по ДВ) животное успокаивается, становится управляемым, при введении более высокой дозы (2 мг/кг массы по ДВ) животное засыпает, продолжительность сна составляет 1–2 часа. Действие препарата у молодых животных проявляется через 15 минут после введения, у взрослых животных – через 30 минут.

2.4 При парентеральном введении препарат хорошо всасывается из места инъекции, достигает пика концентрации в плазме крови через 1 час после введения.

2.5 Входящий в состав препарата азаперон быстро метаболизируется и выводится из организма с фекалиями и мочой.

Препарат относится к веществам малоопасным (IV класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

### **3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ**

3.1 Препарат назначают свиньям различных возрастных групп с целью профилактики стрессовых состояний, вызываемых перегруппировкой, транспортировкой животных, проявлений внутривидовой агрессии, родовспоможении и хирургических вмешательствах, для успокоения животных при проведении диагностических и терапевтических мероприятий в период заболевания, а также при проведении технологических мероприятий (мечение, взвешивание и др.).

3.2 Препарат вводят внутримышечно. Инъекцию необходимо производить длинной тонкой иглой как можно ближе к задней стороне уха, перпендикулярно поверхности кожи. После введения препарата животных следует оставить в спокойной обстановке в течение 15–30 минут.

Препарат применяют в следующих дозах:

- для профилактики проявлений внутривидовой агрессии и успокоения животных препарат вводят в дозе 1,0 мл на 20 кг массы тела животного.

- для профилактики стресса при транспортировке и проведении других технологических мероприятий препарат вводят за 15–30 минут до процедуры, поросётам в дозе 1,0 мл на 20 кг массы тела животного, свиноматкам – 1,0 мл на 100 кг массы тела животного, хрякам – 0,5 мл на 20 кг массы тела животного.

- при перевозбуждении свиноматок во время опороса, усиленных сокращениях матки, родовспоможении, а также при выпадении влагалища или матки, препарат вводят в дозе 1,0 мл препарата на 20 кг массы тела животного.

- при хирургических вмешательствах (кастрация, кесарево сечение, выпадение прямой кишки и т.д.), проведении диагностических обследований препарат вводят в дозе 0,5–1,0 мл препарата на 20 кг массы животного, можно применять в комбинации со снотворными препаратами.

3.3 При использовании препарата согласно инструкции по применению побочных действий и осложнений не установлено. При возникновении аллергической реакции препарат отменяют и назначают антигистаминные препараты и средства симптоматической терапии.

3.4 Запрещается применение препарата животным других видов и при температуре окружающей среды ниже 0°C.

3.5 Убой свиней на мясо разрешается не ранее, чем через 14 дней после последнего применения. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления плотоядных животных.

#### 4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом необходимо соблюдать общепринятые правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные для работы с ветеринарными препаратами.

#### 5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИИ

5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата его использование прекращают и потребитель обращается к производителю и в государственное ветеринарное учреждение, на территории которого он находится. Ветеринарными специалистами этого учреждения проводится изучение соблюдения всех правил применения препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного или при несоответствии препарата по внешнему виду, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора проб и препарат направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (Республика Беларусь, 220005, г. Минск, ул. Красная 19 а, 8017 290 42 75) для подтверждения на соответствие нормативным документам.

#### 6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Производственный кооператив «Биогель» Республика Беларусь, 220035, г. Минск, ул. Тимирязева, 65, офис 313, по заказу частного производственно-торгового унитарного предприятия «Летуаль» Республика Беларусь, 220075, г. Минск, ул. Инженерная, 1 Е.

Инструкция по применению препарата подготовлена сотрудниками ПК «Биогель» и Частного предприятия «Летуаль» (Л.Е. Янушевская, А.Н. Безбородкин).

Департамент ветеринарии и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь

Председатель	_____
Секретарь	_____
Эксперт	_____
« 22 » 06 20 23 г. протокол № 219	