

## ИНСТРУКЦИЯ

по применению Лиарсина<sup>®</sup> для коррекции метаболических процессов, профилактики и лечения воспалительных заболеваний органов желудочно-кишечного тракта у животных

(организация – разработчик ООО «АлексАнн», Московская область)

### I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Лиарсин<sup>®</sup> (Lyarsin).

Международное непатентованное наименование: Lycoperdium clavatum, Acidum arsenicosum, Phosphorus.

2. Лекарственная форма: раствор для инъекций

Лиарсин<sup>®</sup> в качестве действующих веществ содержит матричную настойку растительного происхождения и минеральные компоненты (в 1000 мл): Lycoperdium clavatum Ø=D1 1мл, Acidum arsenicosum Ø=D2 0,01 мл, Phosphorus D26 3 мкл и вспомогательные вещества: натрия хлорид - 9 г, воду для инъекций до 1000 мл.

По внешнему виду препарат представляет собой бесцветную прозрачную жидкость.

3. Выпускают Лиарсин<sup>®</sup> расфасованным по 10 и 100 мл в стеклянные флаконы соответствующей вместимости, герметично укупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками. Флаконы по 10 мл упаковывают в индивидуальные картонные коробки вместе с инструкцией по применению.

4. Хранят препарат в закрытой упаковке производителя, отдельно от продуктов питания и кормов, в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте, при температуре от 0°C до 25°C.

Срок годности препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке - 3 года со дня производства. Лиарсин<sup>®</sup> запрещается применять по истечении срока годности.

5. Лиарсин<sup>®</sup> следует хранить в местах, недоступных для детей.

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

## II. Фармакологические свойства

7. Лиарсин® относится к комбинированным гомеопатическим лекарственным препаратам. Обладает регулирующим действием на метаболические процессы, восстанавливает нарушенные функции желудочно-кишечного тракта, стимулирует иммунную систему, ассоциированную с желудочно-кишечным трактом (мукозоассоциированные лимфоидные ткани кишечника).

По степени воздействия на организм лекарственного средства Лиарсин® относится к веществам малоопасным (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76), не обладает местно-раздражающим и сенсибилизирующим действием.

## III. Порядок применения

8. Лиарсин® назначают крупному рогатому скоту, лошадям, свиньям, овцам, козам, норкам, собакам и кошкам всех возрастных групп для коррекции метаболических процессов, а также для лечения и профилактики заболеваний органов желудочно-кишечного тракта (гастрита, гастроэнтерита).

9. Противопоказанием к применению Лиарсина® является индивидуальная непереносимость компонентов препарата.

10. Лиарсин® вводят животным внутримышечно или подкожно. Для коррекции метаболических процессов и профилактики желудочно-кишечных заболеваний 2-3кратно, с интервалом 7-10 дней между инъекциями; с лечебной целью 4-6кратно, с интервалом между инъекциями 24 - 48 часов.

Разовая доза препарата на одно животное составляет:

лошадям	10,0 - 15,0 мл
крупному рогатому скоту	5,0 - 10,0 мл
свиньям	2,5 - 5,0 мл
козам, овцам	2,0 - 2,5 мл
жеребят, телятам, поросятам	2,0 - 2,5 мл
собакам крупных и средних пород	2,0 - 4,0 мл
собакам мелких пород, кошкам, щенкам, норкам	0,5 - 2,0 мл

11. Симптомы передозировки у животных не установлены.

12. Особенности действия препарата при его первом применении и отмене не выявлено.

13. Следует избегать пропуска введения очередной дозы препарата, так как это может привести к снижению эффективности. В случае пропуска одной дозы применение препарата следует возобновить как можно скорее в той же дозе и по той же схеме. Далее интервал до следующего введения препарата не изменяется.

14. При применении Лиарсина® в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не отмечается. — повышенной индивидуальной чувствительности и проявлении

аллергических реакций, использование препарата прекращают и назначают антигистаминные препараты,  $\beta$ -адреномиметики, кортикостероиды или другие средства симптоматической терапии.

15. Применение Лиарсина<sup>®</sup> не исключает использования других лекарственных препаратов этиотропной, патогенетической и симптоматической терапии.

16. Продукты животного происхождения во время и после применения Лиарсина<sup>®</sup> могут использоваться без ограничений.

#### IV. Меры личной профилактики

17. При работе с Лиарсином<sup>®</sup> следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными средствами. По окончании работы с препаратом следует вымыть руки теплой водой с мылом.

18. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз их необходимо промыть большим количеством воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам Лиарсина<sup>®</sup> следует избегать прямого контакта с препаратом. В случае появления аллергических реакций либо случайного попадания препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

19. Запрещается использование пустых флаконов из-под препарата для бытовых целей, они подлежат утилизации с бытовыми отходами.

20. Организация-производитель: ООО «АлексАнн», 147000, Московская обл.; г. Долгопрудный, ул. Виноградная, д.13.

Место производства: 147000, Московская обл., г. Долгопрудный, ул. Виноградная, д.13.

Инструкция разработана: ООО «АлексАнн» (147000, Московская обл., г. Долгопрудный, ул. Виноградная, д.13.).

Рекомендовано к регистрации в Российской Федерации ФГБУ «ВГНКИ».

С утверждением настоящей инструкции утрачивает силу инструкция по применению Лиарсина<sup>®</sup>, утвержденная Россельхознадзором 06 октября 2008 г.