Додаток 1

до реєстраційного посвідчення АВ-01265-01-10

**Коротка характеристика препарату**

**1. Назва**

Азидин-вет

**2. Склад**

1 г препарату містить діючі речовини:

диміназену ацетурат - 438,0 мг,

феназон - 562,0 мг.

**3. Фармацевтична форма**

Порошок для розчину для ін’єкцій.

**4. Фармакологічні властивості**

***АТСvet класифікаційний код: QP51 – антипротозойні ветеринарні препарати (QP51AF01 – диміназен).***

Діючою речовиною препарату є іонний асоціат 4,4-(диазоаміно)-дибензамідину з N-ацетилгліцинатом (диміназену ацетуратом), який виявляє активність щодо збудників протозоозів родів *Babesia* та *Trypanosoma,* а також певною мірою проявляє антибактеріальні та фунгістатичні властивості. Механізм дії диміназену ацетурату полягає в зміні процесів аеробного гліколізу та синтезу ДНК найпростіших, що призводить до їх загибелі.

Феназон проявляє анальгетичні та антипіринні властивості і зменшує проникність судин.

Після введення препарат всмоктується досить швидко. Максимальні рівні вмісту препарату в крові після внутрішньом'язової ін'єкції фіксують через 3-5 годин. Ці рівні забезпечують підтримку терапевтично ефективних концентрацій впродовж тривалого часу, достатнього для того, щоб препарат міг гарантовано знищити паразитів крові. Виводиться із організму через нирки. Через 24 години після ін'єкції виводиться більша його частина.

Після застосування препарат здатний забезпечити захисну дію організму тварин до реінвазії і відновлення активності збудників піроплазмідозів впродовж 10-15 діб. Застосування препарату не призводить до розвитку звикання щодо нього в паразитів.

**5. Клінічні особливості**

**5.1 Вид тварин**

Собаки, коти.

**5.2 Показання до застосування**

Лікування собак і котів при виявленні в них кровопаразитарних захворювань – бабезіозу (піроплазмозу) та трипаносомозу.

**5.3 Протипоказання**

Не застосовувати препарат тваринам при захворюваннях нирок.

**5.4 Побічна дія**

При застосуванні препарату в рекомендованих терапевтичних дозах побічної дії не спостерігали. Як антидот застосовують 20% або 40% розчин глюкози (внутрішньовенно) і розчин кофеїну (підшкірно).

**5.5 Особливі застереження при використанні**

Готовий до використання 3,5% водний розчин препарату добре переноситься тваринами при внутрішньом’язовому та підшкірному введенні. В деяких випадках у місці введення спостерігається набряк, який проходить самовільно.

**5.6 Використання під час вагітності, лактації**

Без обмежень.

**5.7 Взаємодія з іншими засобами та інші форми взаємодії**

Невідома.

**5.8 Дози і способи введення тваринам різного віку**

Продовження додатку 1

до реєстраційного посвідчення АВ-01265-01-10

Препарат використовують у формі 3,5% розчину. Для цього у флакон з порошком (розфасованим по 0,24; 2,4 г), вносять воду для ін’єкцій у об’ємах відповідно – 2,5; 25,0 мл і ретельно струшують до отримання прозорого розчину. Підготований розчин препарату вводять внутрішньом'язово або підшкірно із розрахунку 0,1 мл на 2 кг маси тіла. Якщо після одноразового введення препарату загальний стан хворої тварини не покращується, то через 24-30 годин розчин препарату вводять повторно в тій же дозі.

**5.9 Передозування (симптоми, невідкладні заходи, антидоти)**

Собаки – слинотеча, тремор м’язів, судоми та ознаки нервового збудження. Як антидот вводять 40% розчин глюкози (внутрішньовенно) та розчин кофеїну (підшкірно) в загальноприйнятих дозах для конкретного виду тварин.

**5.10 Спеціальні застереження**

Немає.

**5.11 Період виведення (каренції)**

Препарат застосовують лише непродуктивним тваринам.

**5.12 Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу**

Персонал, який працює з препаратом, повинен дотримуватися основних правил гігієни та безпеки, що прийняті при роботі з ветеринарними препаратами.

**6. Фармацевтичні особливості**

**6.1 Форми несумісності (основні)**

Препарат несумісний з гідрокортизоном, гепарином, дициленом, цефалоспоринами, препаратами амфотерицину та аміноглікозидами.

**6.2 Термін придатності**

2 роки.

Приготований розчин препарату дозволений для використання впродовж 14 діб за умови зберігання його в холодильнику.

**6.3 Особливі заходи зберігання**

Сухе темне, недоступне для дітей місце при температурі від 8 до 20 ºС.

**6.4 Природа і склад контейнера первинного упакування**

Скляні флакони по 0,24 та 2,4 г.

**6.5 Особливі заходи безпеки при поводженні з невикористаним препаратом або із його залишками**

Невикористаний препарат, в якого закінчився термін придатності, утилізують відповідно до вимог чинного законодавства.

**7. Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення**

ТОВ "БРОВАФАРМА"

б–р Незалежності 18-а, м. Бровари, Київська обл., 07400, Україна

**8. Назва та місцезнаходження виробника (виробників)**

ТОВ "БРОВАФАРМА"

б–р Незалежності 18-а, м. Бровари, Київська обл., 07400, Україна

**9. Додаткова інформація**