

СОГЛАСОВАНО  
Заместитель Руководителя  
Россельхознадзора



## ИНСТРУКЦИЯ

по применению Фосспасима® животным для профилактики и лечения стресса,  
гипервозбудимости и коррекции нарушений поведенческих реакций

(организация – разработчик: ООО «АлексАнн», 141700, Российская Федерация,  
Московская обл., г. Долгопрудный, ул. Виноградная, д. 13)

### I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Фосспасим® (Fospasim®).

Международное непатентованное наименование: не присвоено.

2. Лекарственная форма: раствор для инъекций.

В качестве действующих веществ Фосспасим® содержит матричные настойки растительного, органического происхождения и минеральные компоненты (в 1000 мл): Aconitum napellus Ø – 0,005 пл, Hyoscyamus niger Ø – 5 пл, Moschus moschiferus Ø=D2 – 0,50 мл, Passiflora incarnata Ø – 5 пл, Phosphorus Ø=D3 – 0,25 мл, Platinum metallicum D4 trituration – 0,50 г, Strychnos ignatia Ø=D1 – 50 мл и вспомогательные вещества: метил парагидроксибензоат, натрия хлорид, натрия ацетата тригидрат, кислоту соляную, спирт этиловый 95%, воду для инъекций.

3. По внешнему виду препарат представляет собой бесцветную прозрачную жидкость. Срок годности препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке производителя – 3 года с даты производства, после первого вскрытия флакона – 21 день. Фосспасим® запрещается применять по истечении срока годности.

4. Выпускают Фосспасим® расфасованным по 10 и 100 мл в стеклянные флаконы, укупоренные резиновыми пробками и закатанные алюминиевыми колпачками. Флаконы по 10 мл поштучно упаковывают в индивидуальные картонные пачки. Каждая единица фасовки сопровождается инструкцией по применению.

5. Фосспасим® хранят в закрытой упаковке производителя, отдельно от продуктов питания и кормов, в защищенном от прямых солнечных лучей месте при температуре от 0 до 30 °C.

6. Фосспасим® следует хранить в местах, недоступных для детей.

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

8. Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

### II. Фармакологические свойства

9. Фосспасим® относится к комбинированным гомеопатическим лекарственным препаратам.

10. Фоспасим® оказывает выраженное анксиолитическое действие, препятствует развитию гиперкинезов, локомоторной стереотипии, повышенной эмоциональной реактивности, нормализует эмоционально-психическое состояние, улучшает ориентировочные реакции и обучение.

По степени воздействия на организм лекарственный препарат относится к веществам малоопасным (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007), не обладает местнораздражающим и сенсибилизирующим действием.

### **III. Порядок применения**

11. Фоспасим® назначают собакам, кошкам, кроликам, декоративным грызунам, лошадям, крупному рогатому скоту при неврозах, повышенной возбудимости, поведенческих расстройствах, фобиях (боязнь шумов и взрывов - салютов, фейерверков, грозы, выстрелов и т.д.), стрессе (расставании с хозяином, раннем отлучении молодняка от матери, перегруппировке, транспортировке), для адаптации, оптимизации процесса дрессировки, при синдроме хронической усталости у служебных собак, в качестве компонента премедикации.

12. Противопоказанием к применению лекарственного препарата является индивидуальная повышенная чувствительность животного к его компонентам.

13. Фоспасим® применяют внутримышечно или подкожно в разовых дозах:

- собакам, кошкам, кроликам – 0,1 мл/1 кг массы животного;
- декоративным грызунам – 0,2 мл/животное;
- лошадям – 1,0 мл/100 кг массы животного;
- крупному рогатому скоту – 5,0 мл/животное;
- телятам – 3,0-3,5 мл/животное.

Для коррекции неврозов, поведенческих расстройств, повышенной возбудимости, стрессовых состояний Фоспасим® применяют 1 раз в сутки в течение 5-14 дней. Для профилактики стресса у животных при проведении различных мероприятий и манипуляций Фоспасим® назначают за 1 час до предполагаемых манипуляций. Как компонент премедикации Фоспасим® вводят за 15-20 минут до введения препаратов, обеспечивающих общую анестезию.

14. Симптомы передозировки препарата у животных не установлены.

15. Особеностей действия препарата при его первом применении и отмене не установлено.

16. Противопоказаний и особенностей применения Фоспасима® самкам в период беременности и лактации не установлено.

17. Следует избегать пропусков при введении очередной дозы препарата, так как это может привести к снижению терапевтической и профилактической эффективности. В случае пропуска одной дозы применение препарата следует возобновить как можно скорее в той же дозе и по той же схеме.

18. При применении Фоспасима® в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не отмечается. При повышенной индивидуальной чувствительности животного к компонентам препарата и возникновении аллергических реакций использование препарата прекращают и назначают животному антигистаминные препараты и средства симптоматической терапии.

19. Применение Фоспасима® не исключает использования других лекарственных препаратов этиотропной, патогенетической и симптоматической терапии.

20. Продукция животного происхождения во время и после применения Фоспасима® может быть использована без ограничений.

#### **IV. Меры личной профилактики**

21. При работе с Фосспасимом® следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами.

22. Во время работы с препаратом запрещается пить, курить и принимать пищу. По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом. Пустую тару из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, она подлежат утилизации с бытовыми отходами.

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

Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения

ООО «АлексАнн»,  
141700, Российская Федерация,  
Московская обл., г. Долгопрудный,  
ул. Виноградная, д. 13

Наименование, адрес организации, уполномоченной держателем или владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя

ООО «АлексАнн»,  
141700, Российская Федерация,  
Московская обл., г. Долгопрудный,  
ул. Виноградная, д. 13

Номер регистрационного удостоверения 32-3-3,15-2627ПВР-З-6.9/02456

С согласованием настоящей инструкции утрачивает силу инструкция по применению Фосспасима®, утвержденная Россельхознадзором 28 мая 2015 г.