

---

30 НОЯ 2021

---

## ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата  
Фоспасим<sup>®</sup> раствор для перорального применения

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

Номер регистрационного удостоверения: 32-3-3.15-2943№ПВР-3-6.9/02455

### I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Фоспасим<sup>®</sup> раствор для перорального применения (Fospasim<sup>®</sup> oral solution).

Международное непатентованное наименование: не присвоено.

2. Лекарственная форма: раствор для перорального применения.  
В качестве действующих веществ Фоспасим<sup>®</sup> раствор для перорального применения содержит матричные настойки растительного, органического происхождения и минеральные компоненты (в 1000 мл): Aconitum napellus Ø – 1 мл, Hyoscyamus niger Ø – 1 мл, Moschus moschiferus Ø=D2 – 5,0 мл, Passiflora incarnata Ø – 1,5 мл, Phosphorus Ø=D3 – 0,5 мл, Platinum metallicum D4 trituration – 5,0 г, Strychnos ignatia Ø=D1 – 5 мкл и вспомогательные вещества: глицерин и воду очищенную.

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 – 30 суток. Фоспасим<sup>®</sup> раствор для перорального применения запрещается применять по истечении срока годности.

4. Выпускают Фоспасим<sup>®</sup> раствор для перорального применения расфасованным по 20 мл в полимерные флаконы с винтовой горловиной, комплектуемые навинчиваемой крышкой с контролем первого вскрытия и пробкой-капельницей. Флаконы поштучно упаковывают в индивидуальные картонные пачки вместе с инструкцией по применению.

5. Фоспасим<sup>®</sup> раствор для перорального применения хранят в закрытой упаковке производителя, отдельно от продуктов питания и кормов, в защищенном от прямых солнечных лучей месте при температуре от 0 до 30 °С.

6. Фоспасим<sup>®</sup> раствор для перорального применения 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. Фоспасим® раствор для перорального применения относится к комбинированным гомеопатическим лекарственным препаратам.

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

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® раствор для перорального применения назначают собакам, кошкам и декоративным грызунам при неврозах, повышенной возбудимости, поведенческих расстройствах, фобиях (боязнь шумов и взрывов – салютов, фейерверков, грозы, выстрелов и т. д.), стрессе (расставание с хозяином, раннее отлучение молодняка от матери, перегруппировка, транспортировка), для повышения адаптационных способностей организма, оптимизации процесса дрессировки, при синдроме хронической усталости у служебных собак.

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

13. При работе с Фоспасимом® раствором для перорального применения следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами.

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 подлежит утилизации с бытовыми отходами.

При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз их необходимо промыть большим количеством воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам Фоспасима® раствора для перорального применения 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).

14. Противопоказаний и особенностей применения Фоспасима® раствора для перорального применения самкам в период беременности и лактации не установлено.

15. Фоспасим® раствор для перорального применения вводят животным перорально индивидуально принудительно в следующих разовых дозах:

- собакам – 2 капли/1 кг массы животного;
- кошкам – 3 капли/1 кг массы животного;
- декоративным грызунам – 2-3 капли/животное.

Фоспасим® раствор для перорального применения вводится перорально 1-2 раза в день в течение 7-14 дней.

16. При применении Фоспасима® раствора для перорального применения 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.

17. Симптомы передозировки препарата у животных не установлены.

18. Применение Фоспасима® раствора для перорального применения не исключает использования других лекарственных препаратов этиотропной, патогенетической и симптоматической терапии.

19. Особенности действия препарата при его первом применении и отмене не установлено.

20. 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.

21. Фоспасим® раствор для перорального применения не предназначен для применения продуктивным животным.

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