

СОГЛАСОВАНО
Заместитель Руководителя
Россельхознадзора

Н.А. ВЛАСОВ
17.12.2018

ИНСТРУКЦИЯ
по ветеринарному применению лекарственного препарата
МИГСТИМ®

(Организация-разработчик: ООО «НВЦ Агроветзащита», г. Москва,
ул. Игарский проезд, д. 4, стр.2)

Номер регистрационного удостоверения: 47-3-15.18-4352 НПВР2-1.3/01453

I. Общие сведения

1. Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения:

торговое наименование – МИГСТИМ® (MIGSTIM);

международное непатентованное или группировочное наименование – не присвоено.

2. Лекарственная форма: раствор для наружного применения.

Лекарственный препарат в качестве действующих веществ в 1 мл содержит: мирамистин – 0,15 мг и сукцинат хитозана – 1 мг, а в качестве вспомогательных веществ: спирт этиловый, сорбитол, экстракт ромашки, твин-80 и воду для инъекций.

3. По внешнему виду препарат представляет собой прозрачную жидкость желтовато-зеленого цвета.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке производителя - 3 года со дня производства. После первого вскрытия упаковки – 1 месяц. Запрещается применять препарат по истечении срока годности.

4. Выпускают МИГСТИМ® расфасованным по 10, 15, 20 и 25 мл в стеклянных или полимерных флаконах, по 50, 100, 150 и 200 мл в полимерных флаконах с механическими распылительными головками и защитными колпачками, соответствующей вместимости. Флаконы по 10, 15, 20 и 25 мл упаковывают индивидуально в картонные пачки. Каждую потребительскую упаковку снабжают инструкцией по применению препарата.

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

6. МИГСТИМ® следует хранить в недоступном для детей месте.

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

8. Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. МИГСТИМ® относится к фармакотерапевтической группе: местные антисептики в комбинациях.

10. МИГСТИМ® активен в отношении большинства грамположительных и грамотрицательных патогенных микроорганизмов, включая синегнойную палочку, золотистый стафилококк, кандиды и хламидии.

Входящие в его состав активные компоненты обладают выраженным антибактериальными и противовоспалительными свойствами, стимулируют репаративные процессы и функциональную активность иммунокомpetентных клеток, оказывая иммуномодулирующее действие в патологическом очаге.

Мирамистин – катионное поверхностно-активное вещество (бензилдиметил {3-(миристоиламино) пропил} аммония хлорид, моногидрат), оказывает антисептическое действие. Механизм его действия заключается в прямом влиянии на мембранны клеток микроорганизмов. Взаимодействие молекул мирамистина с поверхностными структурами клеточной стенки приводит к угнетению процессов жизнедеятельности клетки микроорганизма и ее разрушению.

Сукцинат хитозана активизирует заживление ожоговой и раневой поверхности без образования рубцов, стимулируя обменные процессы в клетках эпидермиса и рост коллагеновых волокон, обеспечивающих эластичность кожных покровов.

При местном применении препарата мирамистин и сукцинат хитозана практически не всасываются и не поступают в системный кровоток.

МИГСТИМ® по степени воздействия на организм относится к малоопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76), в рекомендуемых дозах не оказывает резорбтивно-токсического,ожно-раздражающего и сенсибилизирующего действия. При попадании в глаза вызывает раздражение.

III. Порядок применения

11. МИГСТИМ® применяют для лечения собак и кошек при воспалительных заболеваниях кожи бактериальной этиологии, экземах, ожогах; для обработки ссадин, царапин, случайных и операционных ран, послеоперационных швов и пуповины новорожденных.

12. Противопоказанием к применению препарата МИГСТИМ® является индивидуальная повышенная чувствительность животного к компонентам препарата.

13. При проведении лечебных мероприятий с использованием препарата МИГСТИМ® следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами.

Во время работы запрещается курить, пить и принимать пищу. По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаза их необходимо промыть большим количеством проточной воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом МИГСТИМ®. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку). Пустую тару из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

14. Самкам в период беременности и вскармливания приплода, а также новорожденным животным МИГСТИМ® при необходимости применяют после консультации с ветеринарным врачом.

15. Перед применением препарата с пораженной поверхности удаляют загрязнения, раневой экссудат, некротизированные ткани и гной.

МИГСТИМ® наносят на пораженную поверхность с захватом 1-2 см здоровой кожи с помощью стерильной марлевой салфетки или распыляют с расстояния 15-20 см, нажимая на распылительную головку в течение 2-3 секунд.

Обработку проводят два раза в сутки в течение 7-14 дней. При обработке поражений в области головы следует предотвращать попадание препарата в глаза.

В случаях лечения глубоких ран используют дренаж, пропитанный препаратом МИГСТИМ®, который вводят в рану. Дренирование проводят по показаниям, но не более 6 дней.

С целью профилактики раневой инфекции пуповину новорожденных, ссадины, царапины и операционные раны после наложения швов обрабатывают препаратом МИГСТИМ® однократно.

16. Побочных явлений и осложнений при применении препарата МИГСТИМ® в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдается. При повышенной индивидуальной чувствительности к препарату и проявлении аллергических реакций использование препарата прекращают и, при необходимости, назначают животному антигистаминные препараты и средства симптоматической терапии.

17. Симптомы передозировки при применении лекарственного препарата не выявлены.

18. Информация о несовместимости препарата МИГСТИМ® с лекарственными средствами других фармакологических групп и кормовыми добавками отсутствует.

19. Особенностей действия препарата при его первом применении и отмене не выявлено.

20. Следует избегать нарушений схемы применения лекарственного препарата, так как это может привести к снижению эффективности. В случае

пропуска очередного нанесения препарата, обработку проводят в той же дозе по той же схеме.

21. МИГСТИМ[®] не предназначен для применения продуктивным животным.

Наименование производственной площадки лекарственного ветеринарного и адрес ООО «АВЗ С-П», Россия, 141305, Московская область, г. Сергиев Посад, ул. Центральная, д.1.
производителя препарата для применения:

Наименование, адрес организации, ООО «АВЗ С-П», Россия, 141305, уполномоченной держателем или Московская область, г. Сергиев Посад, владельцем регистрационного ул. Центральная, д. 1.
удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя:

С согласованием настоящей инструкции утрачивает силу инструкция по применению Мигстима, утвержденная Россельхознадзором 30 декабря 2010 года.