

**ИНСТРУКЦИЯ**  
**по применению препарата ветеринарного «Миомаг»**

**1. Общие сведения**

1.1 Миомаг (Miomag).

Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: карбахолин.

1.2 Лекарственная форма: раствор для подкожного или внутримышечного введения.

По внешнему виду препарат представляет собой прозрачную бесцветную жидкость.

1.3 Миомаг содержит в 1 мл в качестве действующего вещества карбахолин 1,0 мг и вспомогательные вещества - натрия хлорид, магний хлористый 6-водный и воду для инъекций.

1.4 Препарат выпускают по 100 мл во флаконах из темного стекла, герметично укупоренных резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками.

Каждая потребительская упаковка лекарственного препарата сопровождается инструкцией по применению.

1.5 Препарат хранят в закрытой упаковке производителя в защищенном от прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре от 5 °С до 25 °С (Список А). Хранить в недоступном для детей месте.

1.6 Срок годности Миомага при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке - 2 года с даты производства. После первого вскрытия флакона препарат должен быть использован в течение 12 часов.

Запрещается применять ветеринарный препарат по истечении срока годности.

1.7 Ветеринарный препарат уничтожают в соответствии с требованиями законодательства.

1.8 Отпуск по рецепту ветеринарного врача.

**2. Фармакологические свойства**

2.1 Действующим веществом Миомага является карбахолин, который относится к веществам, действующим на периферические холинэргические структуры, стимулируя окончания м- и н-холинорецепторов (холиномиметик), усиливает сокращение гладких мышц матки, желудочно-кишечного тракта, мочевого пузыря и других органов. Препарат не проникает через гематоэнцефалический и плацентарный барьеры, меньше разрушается холинэстеразой и обладает более продолжительным действием, чем ацетилхолин.

2.2 Препарат по степени воздействия на организм относится к 1 классу опасности по ГОСТ 12.1007-76 (вещества чрезвычайно опасные), в рекомендуемых дозах не оказывает местно-раздражающего, резорбтивно-токсического сенсibiliзирующего действия.

**3. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ**

3.1 Препарат применяют коровам для профилактики и лечения субинволюции матки, послеродовых метритов и эндометритов, при слабости родовых схваток и потуг, задержании последа.

3.2 Препарат вводят коровам подкожно или внутримышечно в следующих дозах:

- при слабых схватках и потугах - по 1,0 мл на инъекцию трехкратно, с интервалом 1-1,5 часа;

- при задержании последа - 1-3 мл на инъекцию, через 6-8 часов после выхода плода. В случае не отделения последа инъекцию повторяют через 24 часа, в той же дозировке;

- при послеродовом метрите и эндометрите, для эвакуации воспалительного экссудата из полости матки - 1-3 мл на инъекцию трёхкратно через 48 часов;

- для ускорения сроков инволюции матки в послеродовом периоде - 1-3 мл на инъекцию трёхкратно через 48 часов.

Не допускается применение препарата Миомаг чаще 1 раза в 24 часа, а также превышение рекомендуемой дозы.

3.3 Противопоказанием к применению препарата является индивидуальная повышенная

чувствительность животного к компонентам препарата. Миомаг нельзя применять животным, у которых при тимпании переполнен желудочно-кишечный тракт, при судорогах, заболеваниях сердца и органов дыхания, острых инфекционных заболеваниях. С осторожностью - истощенным животным.

3.4 При передозировке и у ослабленных животных наблюдаются явления в виде одышки, диареи, слюнотечения, беспокойства, сужения зрачков, которые проходят самостоятельно через 7-12 часов. В месте введения Миомаг может вызывать болезненное раздражение. По показаниям вводят атропина сульфат в дозе 5,0 мг на 100 кг живой массы, кофеин.

3.5 Миомаг не рекомендуется применять с другими миотоническими средствами. Препарат нельзя применять совместно с холиномиметиками и антихолинэстеразными средствами.

3.6 Во время применения препарата можно использовать продукты животноводства без ограничений.

#### 4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует выполнять общие требования по технике безопасности и соблюдать меры личной гигиены.

4.2 При работе с препаратом запрещается пить, курить и принимать пищу.

4.3 После работы с лекарственным препаратом следует вымыть руки с мылом.

4.4 При попадании препарата на кожу и/или слизистые оболочки их рекомендуется промыть большим количеством проточной воды.

#### 5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают и потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которого он находится. Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил применения этого препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр», 220005, г. Минск, ул. Красная 19А, для подтверждения на соответствие нормативных документов.

#### 6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 ООО «Торговый дом «БиАгро», Россия, 600014, Владимирская обл., г. Владимир, ул. Лакина, д. 4-Б.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Красочко П.П., Гарбузов А.А., Авдаченок В.Д.) и ООО «Торговый дом «БиАгро» (С.А. Снегурова).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
<b>ОДОБРЕНО</b>	
Председатель _____	<i>С.А. Снегурова</i>
Секретарь _____	<i>С.А. Снегурова</i>
Эксперт _____	<i>С.А. Снегурова</i>
13 06	протокол № 136