

06 АВГ 2024

## ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата Миоцид<sup>®</sup>  
(организация-разработчик: ООО «НИТА-ФАРМ», 410010, г. Саратов,  
ул. им. Осипова В.И., дом 1)

Номер регистрационного удостоверения 44-3-15.22-4902№ПВР-3-15.22/03745

### I. Общие сведения

1. Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения:
  - торговое наименование: Миоцид<sup>®</sup> (Miocid);
  - международное непатентованное наименование: висмута субнитрат.
2. Лекарственная форма: суспензия для введения в сосковый канал.  
Миоцид<sup>®</sup> в одном шприце (4 г) в качестве действующего вещества содержит висмута субнитрат — 2,6 г, а в качестве вспомогательных веществ: кремний диоксид коллоидный, стеарат кальция, бензиловый спирт и жидкий парафин.
3. По внешнему виду Миоцид<sup>®</sup> представляет собой однородную маслянистую суспензию от белого до желтого цвета.  
Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке производителя – 2 года со дня производства, после вскрытия первичной упаковки препарат хранению не подлежит. Запрещается использовать Миоцид<sup>®</sup> по истечении срока годности.
4. Выпускают Миоцид<sup>®</sup> расфасованным по 4 г в полимерные шприцы соответствующей вместимости, снабженные канюлей для введения суспензии в сосковый канал и защитным полимерным колпачком. Защитный колпачок состоит из верхней и нижней частей для получения канюли различной длины. Каждую потребительскую упаковку снабжают инструкцией по применению препарата. Потребительская упаковка может снабжаться стерильной спиртовой салфеткой.
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°С до 25°С.
6. Миоцид<sup>®</sup> следует хранить в местах, недоступных для детей.
7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями действующего законодательства.
8. Миоцид<sup>®</sup> отпускается без рецепта ветеринарного врача.

## II. Фармакологические свойства

9. Миоцид® относят к группе антисептические средства.

10. Висмута субнитрат, действующее вещество препарата Миоцид®, обладает вяжущим, адсорбирующим, противомикробным и противовоспалительным действием. Висмута субнитрат коагулирует белки, образуя на поверхности ткани защитную пленку из денатурированных белков, оказывает сосудосуживающее действие, уменьшает воспаление. После введения препарата Миоцид® в сосок вымени образуется сгусток альбумината висмута, который механически закрывает канал, что предотвращает проникновение возбудителей инфекции в вымя и профилактирует возникновение мастита в сухостойный период.

Миоцид® не резорбируется и не оказывает отрицательного действия на ткани вымени.

Миоцид® по степени воздействия на организм относится к малоопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.0076).

## III. Порядок применения

11. Миоцид® применяют для профилактики возникновения мастита у коров в сухостойный период.

12. Запрещается применять препарат Миоцид® при выявлении мастита у животных перед запуском. Противопоказанием к применению является индивидуальная повышенная чувствительность животного к компонентам препарата.

13. При работе с препаратом Миоцид® следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с лекарственным препаратом.

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

При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз, их необходимо немедленно промыть большим количеством воды. 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).

14. Запрещается применять препарат в период лактации.

15. Миоцид® применяют коровам, однократно, после последней дойки, непосредственно перед запуском. Содержимое одного шприца вводят в каждый сосок вымени.

Введение лекарственного препарата Миоцид®, охлажденного ниже комнатной температуры, может быть затруднено вследствие повышения вязкости. С целью облегчения введения препарат рекомендуется выдержать до комнатной температуры.



Перед введением препарата Миоцид® необходимо полностью выдоить молоко из вымени. Сосок снаружи протирают 70% раствором спирта или специальной антисептической салфеткой. Для спокойных животных снимают только верхнюю часть колпачка, закрывающей канюлю шприца, а для беспокойных – снимают полностью. После этого канюлю шприца осторожно вводят в отверстие соска, сжимают сосок у основания, и, плавно надавливая на поршень шприца, вводят препарат. После введения препарата сосок вымени и вымя не массировать.

Миоцид® применяют здоровым коровам. В случае субклинического мастита перед применением препарата Миоцид® рекомендуется использовать препарат Мастенит®.

После отела Миоцид® удаляют из соскового канала осторожным выдавливанием пальцами от основания соска.

16. При использовании лекарственного препарата Миоцид® согласно настоящей инструкции побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается.

17. Симптомы передозировки при применении лекарственного препарата не выявлены.

18. Информация об особенностях взаимодействия с другими лекарственными препаратами отсутствует.

19. Особенности действия при первом применении препарата и при его отмене не выявлено. В случае появления аллергических реакций использование препарата прекращают, при необходимости назначают антигистаминные препараты и другие средства симптоматической терапии.

20. Миоцид® предназначен для однократного применения.

21. Продукция животноводства, предназначенная в пищу людям, после применения препарата Миоцид® используется без ограничений.

Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения

ООО «НИТА-ФАРМ»; 410010,  
г. Саратов ул. им. Осипова В.И., д.1.

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

ООО «НИТА-ФАРМ»; 410010,  
г. Саратов ул. им. Осипова В.И., д.1.

Начальник ОРиС



Д. И. Васильченко