

29.04.2025

ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата Миоцид®
(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® (Miocid);
- международное непатентованное наименование: висмута субнитрат.

2. Лекарственная форма: суспензия для введения в сосковый канал.

Миоцид® 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® 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® по истечении срока годности.

4. Выпускают Миоцид® 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. Шприцы по 12 штук помещают в пачку из картона. Каждую потребительскую упаковку снабжают инструкцией по применению препарата. Потребительская упаковка может снабжаться стерильными спиртовыми салфетками, количество салфеток должно соответствовать количеству шприцев.

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 25°C.

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

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

8. Миоцид® отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Миоцид[®] относят к группе антисептических средств.

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 подлежит 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