

ИНСТРУКЦИЯ по применению препарата ветеринарного «МИРАМИЗОЛ»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Мирамизол (Miramizolum).

Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: метамизол.

1.2 В 1,0 мл препарата содержится 500 мг метамизола натрия моногидрата (анальгина) и растворитель (вода для инъекций).

1.3 По внешнему виду препарат представляет собой прозрачную жидкость от бесцветного до светло-желтого цвета.

1.4 Препарат выпускают в ампулах по 1,0; 2,0; 5,0; 10,0 мл и стеклянных флаконах по 10, 50, 100 мл.

1.5 Хранят с предосторожностью (список Б), в защищенном от света месте, при температуре от 2⁰ до 25⁰ С.

1.6 Срок годности препарата 3 (три) года от даты изготовления при соблюдении условий хранения. Срок хранения после первого вскрытия флакона – 28 дней.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Метамизол натрия лекарственное средство, анальгетик и антипиретик из группы пиразолонов.

Метамизол натрия моногидрат, входящий в состав препарата обладает анальгезирующими, противовоспалительными, жаропонижающими и спазмолитическими свойствами. Механизм болеутоляющего и жаропонижающего действия обусловлен влиянием препарата на таламические центры болевой чувствительности. Препарат оказывает комплексное воздействие на организм, в том числе ингибирует активность циклооксигеназы, угнетает образование медиаторов воспаления, уменьшает синтез простагландинов.

2.2 Метамизол натрия легко всасывается из места введения, быстро создается высокая концентрация в плазме крови. Болеутоляющий эффект при внутривенном введении проявляется сразу же и длится в течение 30-45 минут, при внутримышечном – через 10-20 минут и длится до трех часов.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Мирамизол применяют лошадям, крупному рогатому скоту, свиньям, овцам, козам, собакам и кошкам при невралгиях, лихорадочных состояниях, мышечном и суставном ревматизме, острых и хронических артритах, острых желудочно-кишечных заболеваниях (остром расширении желудка, катаральном спазме, метеоризме, спазмах кишечника), маститах, эндометритах, тендовагинитах, свиньям при синдроме мастит-метрит-агалактия (ММА).

3.2 Препарат применяют однократно, при необходимости повторяют через 1 час в той же дозировке (для продуктивных животных) или каждые 8-12 часов, в течение 3-5 дней в следующих дозах:

- крупному рогатому скоту, овцам, козам – 20-40 мг/кг (0,04 – 0,08 мл/кг) массы тела, внутривенно или внутримышечно;

- свиньям – 15-50 мг/кг (0,03 – 0,1 мл/кг) массы тела, внутримышечно;

- лошадям – 20-50 мг/кг (0,04 – 0,1 мл/кг) массы тела, внутривенно или внутримышечно

- собакам, кошкам – 20-25 мг/кг (0,04 – 0,05 мл/кг) массы тела, внутривенно, внутримышечно или подкожно

3.3 В рекомендованных дозах препарат побочных действий не вызывает. У кошек и собак возможна саливация и болезненность в месте введения.

Побочные действия. При длительном применении в больших дозах может вызвать лейкопению, агранулоцитоз (по данным у людей). При подкожном введении препарата возможно проявление местного раздражающего действия. При возникновении побочных явлений следует прекратить применение препарата.

3.4 Фенобарбитал и другие барбитураты могут ускорить метаболизм метамизола натрия. Одновременное применение хлорпромазина (аминазина), ацепромазина может привести к тяжелой гипотермии.

Запрещается смешивать с другими лекарственными средствами в одном шприце.

3.5 Противопоказания. Не применять совместно с хлорпромазином (аминазин), барбитуратами (тиопентал-натрий, гексенал) и фенилбутазоном (бутадиионом).

Не применять спортивным лошадям менее чем за пять суток до их участия в соревнованиях. Противопоказан при повышенной чувствительности кожных покровов, бронхоспазме, нарушениях кроветворения, беременности, болезни печени и почек.

3.6 Убой на мясо разрешается лошадям через 2 суток, свиней через 3 суток, крупного и мелкого рогатого скота через 12 дней после последнего введения препарата.

Молоко для пищевых целей можно использовать через 12 часов после последнего введения препарата. В случае вынужденного убоя ранее указанного срока, мясо может быть использовано на корм плотоядным животным. Молоко, полученное от животных в период лечения препаратом и до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления плотоядных животных.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые правила личной гигиены и техники безопасности.

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 которой он находится.

Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил по применению 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 требованиям нормативных документов.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Федеральное Казенное Предприятие «Армавирская биофабрика»

Российская Федерация, 352212, Краснодарский край, Новокубанский район, пос. Прогресс, ул. Мечникова, д. 11 для ООО «МИРАЛЕК-ФАРМА» (107143, г. Москва, Открытое шоссе, д.25, корп.9, тел 8-499-110-14-35).

Инструкция по применению препарата разработана сотрудником УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (И.А. Ятусевич) и ООО «МИРАЛЕК-ФАРМА» (С. Н. Жерлицын).

