

09.09.2021

ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата Неозидин[®] М

(организация-разработчик: ООО «НИТА-ФАРМ», 410010,
г. Саратов ул. им. Осипова В.И., д. 1.)

Номер регистрационного удостоверения: 44-3-27.12-3447№ПВР-3-3.7/01972

I. Общие сведения

1. Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения:
- торговое наименование: Неозидин[®] М (Neozidin M);
- международные непатентованные наименования: диминазен, феназон.

2. Лекарственная форма: раствор для инъекций.

Неозидин[®] М в 1 мл содержит в качестве действующих веществ: диминазена диацетурат - 57,5 мг, феназон (антипирин) - 57,5 мг, а также вспомогательные вещества: бензойную кислоту, диэтиленгликоля моноэтиловый эфир, глицерин, бензиловый спирт, повидон и воду для инъекций.

3. По внешнему виду препарат представляет собой прозрачную жидкость оранжевого цвета.

Срок годности лекарственного препарата Неозидин[®] М при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке производителя – 18 месяцев со дня производства, после первого вскрытия первичной упаковки – 28 суток. Запрещается применять Неозидин[®] М по истечении срока годности.

4. Неозидин[®] М выпускают расфасованным по 20, 50, 100, 250 мл в стеклянные флаконы соответствующей вместимости, герметично укупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками с клипсами контроля первого вскрытия. Флаконы с препаратом допускается упаковывать в индивидуальные пачки из картона. Каждую потребительскую упаковку снабжают инструкцией по применению.

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. Неозидин[®] М следует хранить в местах, недоступных для детей.

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

8. Неозидин[®] М отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Неозидин[®] М относится к фармакотерапевтической группе - противопротозойные средства.

10. Диминазен, входящий в состав препарата, обладает широким спектром антипротозойного действия, активен в отношении возбудителей бабезиоза (пироплазмоза) (*B.bovis*, *B.bigemina*, *B.ovis*, *B. caballi*, *B.divergens*, *B.major*, *B.canis*, *B.colchica*), трипаносомоза (*Tr.vivax*, *Tr. equiperdum*, *Tr. evansi*, *Tr.brucei*, *Tr.congolense*), тейлериоза (*T.annulata*, *T.ovis*), франсаиеллеза и нутталлиоза, паразитирующих у животных и других кровепаразитов, паразитирующих у животных.

Механизм действия диминазена основан на ингибировании аэробного гликолиза и синтеза ДНК у кровепаразитов, что приводит к разрушению их клеточной структуры и гибели.

После парентерального введения терапевтическая концентрация диминазена в крови достигается через 3-5 часов и удерживается в течение 24 часов. Накапливается препарат в основном в печени и почках, выводится из организма с мочой, у лактирующих животных – частично с молоком.

Феназон (антипирин) – производное пиразолона, оказывает болеутоляющее, жаропонижающее и слабовыраженное противовоспалительное действие. Механизм действия феназона связан с угнетением синтеза простагландинов.

Неозидин[®] М по степени воздействия на организм относится к умеренно опасным веществам (3 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76) в рекомендуемых дозах не оказывает местно-раздражающего, эмбриотоксического и тератогенного действия.

III. Порядок применения

11. Неозидин[®] М применяют крупному рогатому скоту, овцам, лошадям и собакам с лечебной и профилактической целью при трипаносомозе, бабезиозе, франсаиеллезе, нутталлиозе, тейлериозе и смешанных инвазиях.

12. Противопоказаниями к применению лекарственного препарата Неозидин[®] М является индивидуальная повышенная чувствительность животных к диминазону или феназону. С осторожностью применяют собакам пород колли и шелти.

13. При работе с препаратом Неозидин[®] М следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами.

Людам с гиперчувствительностью к компонентам лекарственного препарата следует избегать прямого контакта с препаратом Неозидин[®] М. 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 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. Специальных исследований по применению лекарственного препарата у беременных самок и молодняка не проводилось. В случае необходимости применение препарата возможно с осторожностью под контролем ветеринарного врача, если ожидаемая польза для матери превышает возможный риск для плода.

15. С лечебной целью сельскохозяйственным животным Неозидин[®] М вводят однократно, внутримышечно, в дозе 1 мл на 20 кг массы тела животного.

Собакам препарат применяют в дозе 0,5 мл на 10 кг массы животного, дробно, в два приема с интервалом 1-2 часа.

Собакам перед применением лекарственного препарата Неозидин[®] М необходимо введение инъекционного антигистаминного лекарственного средства, согласно его инструкции по применению.

При введении препарата в объеме более 10 мл, инъекции следует проводить в несколько мест.

Больным животным предоставляют покой и дополнительно (в зависимости от физиологического состояния) назначают симптоматические средства (сердечные, слабительные - при атонии кишечника).

С профилактической целью – при обнаружении в стаде животных с клиническими признаками болезни или после перегона животных в неблагополучную по кровепаразитарным заболеваниям местность, Неозидин[®] М применяют однократно в терапевтической дозе. При необходимости обработку повторяют через 10-15 дней.

Перед массовой обработкой животных каждую серию лекарственного препарата Неозидин[®] М предварительно испытывают на небольшой группе (5-10 голов) животных. При отсутствии осложнений обрабатывают все поголовье.

В случаях, если у больных животных после первого введения препарата не отмечается снижение температуры и улучшение общего состояния, допускается повторное введение препарата в той же дозе через 24 часа.

При лечении животных в острой форме заболевания, из-за массовой гибели кровепаразитов, возможно развитие интоксикации, нарушения работы печени и сердечно-сосудистой системы. В этих случаях необходимо проведение интенсивной терапии, включающей внутривенное введение растворов электролитов и гепатопротекторов.

16. В месте введения лекарственного препарата могут отмечаться эритема и зуд, которые проходят в течение 3-5 дней и не требуют лечения. При возникновении устойчивой аллергической реакции рекомендуется внутривенное введение препаратов кальция (хлористый кальций, борглюконат кальция), антигистаминная и симптоматическая терапия.

17. При передозировке препарата у животного может наблюдаться отказ от корма, воспалительная и аллергическая реакция. При необходимости рекомендуется внутривенное введение препаратов кальция, симптоматическая терапия.

18. Лекарственный препарат нельзя применять одновременно с другими препаратами против кровепаразитов.

19. Особенности действия при первом применении и при отмене лекарственного препарата не выявлено.

20. Лекарственный препарат применяется однократно, при необходимости двукратно.

21. Убой животных на мясо разрешается не ранее чем через 21 сутки после последнего применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления пушных зверей.

Молоко дойных животных запрещается использовать для пищевых целей в течение 5 суток после последнего применения препарата. Такое молоко после термической обработки может быть использовано в корм животным.

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 держателем или владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя ООО «НИТА-ФАРМ»; 410010, г. Саратов, ул. им. Осипова В.И., д. 1.

С согласованием настоящей Инструкции утрачивает силу Инструкция по применению Неозидина® М, согласованная Россельхознадзором 16 июля 2018 г.