

ИНСТРУКЦИЯ
по применению Зооксилазина для миорелаксации
и обезболивания собак и кошек

(организация-разработчик – ОДО «Ветфарм»,
Республика Беларусь)

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Зооксилазин (Zooxylasin).

Международное непатентованное наименование: ксилазин.

2. Лекарственная форма: раствор для инъекций.

Зооксилазин содержит в 1 мл в качестве действующего вещества ксилазина гидрохлорид – 20 мг, а в качестве вспомогательных веществ метилпарабен – 0,5 мг, натрия хлорид 9 мг и воду для инъекций до 1 мл.

По внешнему виду Зооксилазин представляет собой прозрачную бесцветную жидкость.

3. Зооксилазин выпускают расфасованным по 25, 50 и 100 мл в стеклянные флаконы соответствующей вместимости, укупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками в комплекте с инструкцией по применению.

4. Зооксилазин хранят в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте, отдельно от пищевых продуктов и кормов при температуре от 10⁰С до 20⁰С.

Срок годности препарата при соблюдении условий хранения - 3 года со дня производства. Срок хранения после вскрытия флакона – не более 28 дней.

Зооксилазин по истечении срока годности не должен применяться.

5. Зооксилазин следует хранить в местах, недоступных для детей.

6. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

II. Фармакологические свойства

7. Зооксилазин относится к седативным лекарственным препаратам из группы производных тиазина. Ксилазина гидрохлорид обладает успокаивающим, миорелаксационным и обезболивающим действием, является агонистом центральных α_2 -адренорецепторов, стимулирующий как центральные, так и периферические альфа-рецепторы. При парентеральном введении вызывает быстрое наступление диссоциированной анестезии. После внутримышечного или подкожного введения начало действия препарата наступает через 5-20 минут. При внутривенном введении время сокращается до 1-5 минут. Болеутоляющее действие продолжается 15-30 минут, миорелаксантное – 20-50 минут.

Ксилазин усиливает действие транквилизаторов, каталептических и широкого ряда анестезирующих средств, поэтому с препаратами этих групп должен использоваться с осторожностью.

По степени воздействия на организм Зооксилазин относится к умеренно опасным веществам (3 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76). В рекомендуемых дозах не обладает местно-раздражающим и сенсибилизирующим действием.

III. Порядок применения

8. Зооксилазин предназначен для успокоения, обезболивания и миорелаксации собак и кошек включая:

- клинический осмотр, в том числе рентгенологическое исследование, удаление швов, осмотр и обработка ротовой полости,
- обездвиживание беспокойных и агрессивных животных, в т.ч. во время транспортировки;
- премедикация при незначительных оперативных вмешательствах, болезненные манипуляции, локальная и общая анестезия.

9. Зооксилазин запрещается использовать животным в последней трети беременности (в связи с окситоциноподобным влиянием на матку), кроме случаев родовспоможения. У собак и кошек Зооксилазин не должен применяться при механическом повреждении желудочно-кишечного тракта (например, закупорка пищевода, заворот желудка, грыжа).

Зооксилазин противопоказан животным с нарушением проводимости сердечной мышцы в анамнезе, в связи с угнетающим действием на сердце. Следует применять с осторожностью при болезнях легких или подозрении на заболевание легких.

10. Собакам Зооксилазин применяют внутримышечно в дозе 0,05-0,10 мл/кг (1-2 мг ксилазина на кг массы животного).

Кошкам Зооксилазин применяют внутримышечно или подкожно в дозе 0,05-0,15 мл/кг (1-3 мг ксилазина/кг массы животного).

В качестве премедикации показано использование М-холигоблокаторов. Рвотный рефлекс при применении Зооксилазина снижается при предварительном голодании животного в течение 12 часов.

Животные после седации должны оставаться под наблюдением до полного восстановления организма.

11. При передозировке наблюдают более глубокую и длительную седацию. Специфическими антидотами ксилазина являются вещества, блокирующие альфа-адренорецепторы, которые применяют животным в соответствии с инструкцией.

12. Особенности действия лекарственного препарата при его первом применении и отмене не установлено.

13. Зооксилазин применяют однократно.

14. Зооксилазин может вызвать кратковременное падение кровяного давления, учащение пульса, усиление частоты дыхательных движений, что обычно не требует дополнительного медицинского вмешательства. В случае дыхательной недостаточности для восстановления нормального дыхания проводят массаж грудной клетки.

15. При применении Зооксилазина в комбинации с каталептическими и анестезирующими препаратами, их дозировка должна быть уменьшена в два или три раза от указанной.

16. Препарат не предназначен для применения продуктивным животным.

IV. Меры личной профилактики

17. При применении Зооксилазина следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами.

18. При случайном контакте Зооксилазина с кожей или слизистыми оболочками глаз их необходимо промыть большим количеством воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с Зооксилазином. 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).

19. Пустые флаконы из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, они подлежат утилизации с бытовыми отходами.

20. Организация-производитель: ПУП «Гомельский завод ветеринарных препаратов» 246013, Республика Беларусь, г. Гомель, пер. Технический, д. 1.

Адрес места производства: 246013, Республика Беларусь, г. Гомель, пер. Технический, д. 1.

Инструкция разработана ОДО «Ветфарм», Республика Беларусь, г. Минск, ул. Западная, 13, каб. 478.

С утверждением настоящей инструкции, утрачивает силу инструкция по применению Зооксилазина, утвержденная Россельхознадзором 29 декабря 2009 г.

Рекомендован к регистрации в Российской Федерации ФГБУ «ВГНКИ»

Номер регистрационного удостоверения 12-3-2.15-2578 МПБЧ-3-3.9/02841