

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «МИРАМИЗОЛ»

1 Общие сведения

1.1 Мирамизол (Miramizolum).

Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: метамизол.

1.2 Препарат представляет собой прозрачную жидкость от бесцветного до светло-желтого цвета. Лекарственная форма – раствор для инъекций.

1.3 В 1,0 мл препарат содержит 500 мг метамизола натрия моногидрата (анальгина) и воду для инъекций.

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

1.5 Препарат хранят с предосторожностью (список Б) в сухом защищенном от света месте, отдельно от продуктов питания и кормов при температуре от плюс 2 до плюс 25° С. Не допускать замораживания. Препарат следует хранить в местах, недоступных для детей.

1.6 Срок годности препарата 3 (три) года от даты изготовления при соблюдении условий хранения; после первого вскрытия флакона при соблюдении условий асептики и условий хранения – 28 дней. Не применять по истечении срока годности.

2 Фармакологические свойства

2.1 Метамизол относится к нестероидным противовоспалительным средствам, группе производных пиразолона.

Метамизол натрия моногидрат, входящий в состав препарата, обладает анальгезирующим, противовоспалительным, жаропонижающим и спазмолитическим действием. 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

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

3.2 Препарат применяют 2-3 раза в день, 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 каждые 8-12 часов;
- свиньям – 15-50 мг/кг (0,03 – 0,1 мл/кг) массы тела, внутримышечно каждые 8-12 часов;
- лошадям – 20-50 мг/кг (0,04 – 0,1 мл/кг) массы тела, внутривенно или внутримышечно каждые 8-12 часов
- собакам, кошкам – 20-25 мг/кг (0,04 – 0,05 мл/кг) массы тела, внутривенно, внутримышечно или подкожно каждые 8-12 часов.

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

В редких случаях возможны аллергические реакции, агранулоцитоз, лейкопения, тромбоцитопения, снижение артериального давления, нарушения функции почек. При наличии побочных эффектов препарат следует отменить.

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

Запрещается смешивать с другими лекарственными средствами в одном шприце.

3.5 Противопоказания: гиперчувствительность, угнетение кроветворения (агранулоцитоз, цитостатическая или инфекционная нейтропения), печеночная и/или почечная недостаточность, наследственная гемолитическая анемия.

3.6 Убой животных на мясо разрешается через 12 дней после последнего введения препарата.

Молоко для пищевых целей от коров, овец и коз можно использовать через 4 суток 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 профилактики

4.1 При работе с препаратом должны выполняться общие требования по технике безопасности и личной гигиене.

5 Порядок предъявления рекламаций

5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата его использование прекращают, потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которого он находится. Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил применения 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 соответствия нормативным документам.

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», Российская Федерация, 107014, г. Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Сокольники, ул. Стромынка, д. 4 к. 1, ком. 7.

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).

Департамент ветеринарного и продовольственного
надзора Министерства сельского хозяйства и
продовольствия Республики Беларусь
Совет по ветеринарным препаратам

ОДОБРЕНО

Председатель _____
Секретарь _____
Эксперт _____

« 24 ФЕВ 2022 » г. протокол № 119