

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 44-3-27.12-3447НПЗР-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 в качестве действующих веществ содержит диминазена диацетурат - 57,5 мг, антипирин (феназон) - 57,5 мг, а в качестве вспомогательных веществ: бензойную кислоту, диэтиленгликоляmonoэтиловый эфир, глицерин, бензиловый спирт, повидон и воду для инъекций.

3. По внешнему виду Неозидин® М представляет собой прозрачную жидкость оранжевого цвета.

Срок годности лекарственного препарата Неозидин® М при соблюдении условий хранения в закрытой заводской упаковке – 18 месяцев со дня производства. После первого вскрытия флакона лекарственный препарат должен быть использован в течение 28 суток.

Запрещается применять Неозидин® М по истечении срока годности.

4. Лекарственный препарат выпускают расфасованным по 20, 50, 100 и 250 мл в стеклянных флаконах соответствующей вместимости, герметично укупоренных резиновыми пробками и укрепленных алюминиевыми колпачками с клипсами контроля первого вскрытия. Каждую потребительскую упаковку снабжают инструкцией по применению.

5. Лекарственный препарат хранят 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 законодательства.

8. Неозидин® М отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Неозидин® М относится к группе противопаразитарных препаратов.

Диминазен, входящий в состав препарата, обладает широким спектром антипротозойного действия, активен в отношении возбудителей бабезиоза, франсаиеллеза, нутталлиоза и других кровепаразитов, паразитирующих у животных.

10. 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 диминазену или феназону. С осторожностью применяют собакам пород колли и шелти.

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

При работе с препаратом запрещается пить, курить и принимать пищу. После работы с лекарственным препаратом следует вымыть руки с мылом. Пустые флаконы из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, они подлежат утилизации с бытовыми отходами.

При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз, их необходимо немедленно промыть большим количеством воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с лекарственным препаратом Неозидин® М. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании препарата в организм чело-

века 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.

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.

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.

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. При лечении животных с острой формой заболевания после введения препарата возможна массовая гибель паразитов, что приводит к нарушению работы печени и сердечно-сосудистой системы, в этих случаях животным назначают симптоматические лекарственные средства.

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. Особеностей 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 21.10.2016 г.