

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам
протокол от 12 сентября 2019 г. № 103

ИНСТРУКЦИЯ

по применению ветеринарного препарата
«Анальгинвет 30 %»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Анальгинвет 30 % (Analginumvet 30 %).

1.2 Анальгинвет 30 % - инъекционный препарат, содержащий в 1 мл 300 мг метамизола натрия (анальгин) и воду для инъекций до 1,0 мл.

1.3 Препарат представляет собой прозрачный раствор от бесцветного до светло-желтого цвета без видимых механических включений.

1.4 Анальгинвет 30 % выпускается по 50 и 100 мл во флаконах из нейтрального стекла.

1.5 Препарат хранят по списку Б в оригинальной упаковке, в сухом, защищенном от попадания прямого солнечного света месте при температуре от плюс 15 °С до плюс 25 °С. Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности – 3 года со дня изготовления при условии соблюдения правил хранения и транспортирования. Срок годности после первого вскрытия флакона - 14 дней при указанном режиме хранения. Запрещается применять препарат по истечении срока годности.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Метамизол натрия относится к нестероидным противовоспалительным средствам (НПВС), производным пиразолона. Оказывает анальгезирующее, жаропонижающее и спазмолитическое (в отношении гладкой мускулатуры мочевыводящих и желчных путей) действие. Механизм действия основан на неселективном блокировании циклооксигеназы и снижении образования простагландинов из арахидоновой кислоты. Препятствует проведению болевых импульсов, повышает порог возбудимости таламических центров болевой чувствительности, увеличивает теплоотдачу.

2.2 После внутримышечного введения быстро абсорбируется и поступает в печень, где подвергается гидролизу с образованием активного метаболита 4-метиламиноантипирина и деметилируется до второго активного метаболита – 4-аминоантипирина, а также биотрансформируется до неактивных метаболитов – 4-формиламиноантипирина и 4-ацетиламиноантипирина. В плазме крови максимальная концентрация 4-метиламиноантипирина обнаруживается через 1 ч.

2.3 В крови метаболиты обратимо связываются с белками плазмы на 45-60 %. Эффективная концентрация суммы метаболитов анальгина составляет 10 мкг/мл. Токсическое действие проявляется при концентрации метаболитов свыше 20 мкг/мл. Неизмененный метамизол обнаруживается в плазме крови в незначительных количествах только после внутривенного введения. При многократном применении лекарственного средства его фармакокинетика не изменяется, кумуляции не отмечается. Препарат выводится в виде метаболитов с мочой. Период полуэлиминации ($T_{1/2}$) активных метаболитов метамизола натрия составляет от 2 до 12 ч.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют животным в качестве анальгетика и спазмолитика в комплексной терапии при коликах и метеоризме, при акушерско-гинекологической патологии, болезнях мочеполовой системы (нефриты, циститы, пиелиты, уретриты), желчного пузыря, травмах, ожогах, для успокоения животных и создания условий для зондирования пищевода и желудка, в послеоперационный период, при невралгиях и невритах; при артритах, ревматическом воспалении копыт, суставов и мышц, а также как жаропонижающее средство при различных состояниях, сопровождающихся лихорадкой.

3.2 Препарат назначают внутримышечно, подкожно, внутривенно или интраперитонеально. Средняя доза 10-20 мг/кг массы тела.

Внутримышечно, подкожно:

- крупному рогатому скоту

20-40 мл/гол.

- лошадям

20-60 мл/гол.

маленькому рогатому скоту и свиньям

2-10 мл/гол.

Внутривенно (медленное введение) и интраперитонеально:

- крупному рогатому скоту и лошадям	10-20 мл/гол.
- мелкому рогатому скоту	5 мл/гол.
- свиньям	10-30 мл/гол.
- собакам	1-5 мл/гол.

При использовании дозу препарата подбирают в зависимости от вида и тяжести заболевания. При наличии показаний введение препарата повторяют не менее чем через 1 час в тех же дозах.

3.3 В качестве побочного действия могут отмечаться аллергические реакции. Продолжительное применение препарата в больших дозах может вызывать лейкопению (гранулоцитопения, агранулоцитоз). При внутримышечных и подкожных инъекциях возможно незначительное раздражение тканей. При возникновении побочных явлений следует прекратить применение препарата.

3.4 Противопоказания. Не применять совместно с хлорпромазином (аминазином), барбитуратами (тиопентал-натрий, гексенал) и фенилбутазоном (бутадионом). Препарат противопоказан при повышенной чувствительности кожных покровов, бронхоспазме, нарушениях кроветворения, беременности, болезнях печени и почек.

3.5 Особые указания. Лошадям нельзя применять препарат за 5 дней до конноспортивных мероприятий и других физических нагрузках.

3.6 Сроки ожидания. Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 12 суток после последнего введения препарата. Использование молока для пищевых целей – через 4 суток после последнего применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано на корм плотоядным животным.

4 МЕРЫ 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 которого 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, составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (Республика Беларусь, 220005, г. Минск, ул. Красная, д. 19А, тел.: 290-42-75) для подтверждения соответствия нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

6.1 Производственное унитарное предприятие «Гомельский завод ветеринарных препаратов», Республика Беларусь, 246013, г. Гомель, пер. Технический, 1, по заказу Частного торгового унитарного предприятия «Биоветпром», Республика Беларусь, Минская область, Минский район, д. Королищевичи, ул. Коммунистическая, 41 а, к. 1-1.

Инструкция по применению препарата подготовлена сотрудниками Частного предприятия «Биоветпром» (Каменским Г. И.) и РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С. Н. Вышелесского» (Кучинским М. П.).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
12.09.2019 г. протокол № 103	