

ИНСТРУКЦИЯ
по применению Неуротранка
животным в качестве седативного и релаксирующего средства

(организация-разработчик: «Alfasan International B.V.», Kuipersweg 9 - 3449 JA
Woerden, The Netherlands)

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Неуротранк (Neurotranq).

Международное непатентованное наименование: ацепромазин.

2. Лекарственная форма: раствор для инъекций.

Неуротранк в 1 мл в качестве действующего вещества содержит ацепромазина малеат – 10 мг, а в качестве вспомогательных веществ: натрия хлорид, натрия метабисульфит, динатрия эдетат, цетримид, натрия цитрат, воду для инъекций.

3. По внешнему виду Неуротранк представляет собой прозрачный раствор оранжевого цвета.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения – 2 года с даты производства, после вскрытия флакона – 28 суток.

Неуротранк запрещается применять по истечении срока годности.

4. Неуротранк выпускают расфасованным по 50 мл во флаконы из темного стекла. Каждую единицу потребительской упаковки снабжают инструкцией по применению.

5. Неуротранк хранят в закрытой упаковке производителя, отдельно от продуктов питания и кормов, в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте при температуре от 8 °С до 15 °С, после вскрытия флакона при температуре от 2 °С до 8 °С.

6. Неуротранк следует хранить в местах, недоступных для детей.

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

8. Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Неуротранк является нейролептиком группы фенотиазинов.

10. Ацепромазин малеат, входящий в состав лекарственного препарата, оказывает седативное и миорелаксантное действие посредством снижения раздражения и возбудимости центральной нервной системы. Он усиливает действие снотворных и местноанестезирующих средств, обладает гипотермическим, гипотензивным, аденолитическим и противорвотным действием.

При парентеральном введении лекарственного препарата ацепромазин малеат хорошо и быстро всасывается из места инъекции и проникает в большинство органов и тканей организма, где создается более высокая, чем в сыворотке крови концентрация. При внутривенном введении действие препарата начинается через 5 – 10 минут, при внутримышечном – через 20 – 30 минут и продолжается в течение 30 – 60 минут. Выводится ацепромазин малеат из организма в неизменном виде, преимущественно с мочой.

Неуротранк по степени воздействия на организм относится к умеренно опасным веществам (3 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

III. Порядок применения

11. Неуротранк назначают крупному рогатому скоту, овцам, козам, свиньям, лошадям, собакам и кошкам в качестве седативного и релаксирующего средства при проведении диагностических процедур (транквилизация и нервно-мышечная релаксация), перевозке животных, местной анестезии, для премедикации с общей анестезией при серьезных операциях, а также как противорвотное средство.

12. Противопоказанием к применению Неуротранка является повышенная индивидуальная чувствительность животного к компонентам лекарственного препарата, в том числе в анамнезе. Препарат не следует применять животным с выраженной сердечной недостаточностью, при гипотермии и гипотензии (например, при большой кровопотере). При истощении животного, заболеваниях печени и почек препарат назначают крайне осторожно, в минимальных дозах.

13. Неуротранк применяют животным однократно внутримышечно или внутривенно, в зависимости от вида животного и показаний, в следующих дозах:

Вид животного	Способ введения	Доза препарата*
Крупный рогатый скот, лошади, свиньи	внутривенно	0,5 – 1 мл на 100 кг массы животного
	внутримышечно	1 – 2 мл на 100 кг массы животного
Мелкий рогатый скот	внутривенно	0,5 – 1 мл на 10 кг массы животного
	внутримышечно	0,5 – 1 мл на 10 кг массы животного
Собаки и кошки	внутривенно	0,02 – 0,03 мл на 1 кг массы животного
	внутримышечно	0,02 – 0,03 мл на 1 кг массы животного

* минимальная доза – для премедикации и легкой седации; максимальная доза – для полной седации.

14. При передозировке препарата у животных возможно нарушение сердечной деятельности, лейкопения, лейкоцитоз, эозинофилия, кожные реакции. В этом случае животному необходимо назначить дезинтоксикационную и симптоматическую терапию.

15. Особенности действия при первом применении Неуротранка и при его отмене не установлено.

16. Противопоказаний и особенностей применения Неуротранка беременным, лактирующим самкам и потомству не установлено

17. Препарат применяют животным однократно.

18. При применении Неуротранка в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений у животных, как правило, не наблюдается. В редких случаях после применения препарата возможно кратковременное нарушение функции желудочно-кишечного тракта, гипотермия, кожные реакции (рубцовая пигментация), релаксация пениса у самцов, у собак пролапс третьего века. При повышенной индивидуальной чувствительности животного к компонентам препарата и развитии аллергических реакций проводят десенсибилизирующую терапию. В случае возникновения анафилактического шока животным назначают адреномиметики, кортикостероиды и антигистаминные препараты в соответствии с инструкциями по их применению.

19. Не допускается одновременное применение Неуротранка с местными анестетиками и фосфорорганическими соединениями (инсектоакарициды, антигельминтики), а также смешивание в одном шприце с другими лекарственными препаратами.

20. Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 24 часа после последнего применения Неуротранка. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения установленного

срока, может быть использовано в корм пушным зверям. Молоко дойных животных, полученное после введения препарата запрещается использовать в пищевых целях в течение 1 суток.

IV. Меры личной профилактики

21. При работе с препаратом Неуротранк следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами.

22. Во время работы запрещается курить, пить и принимать пищу. По окончании работы с лекарственным препаратом следует тщательно вымыть с мылом лицо и руки. Пустые флаконы из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, они подлежат утилизации с бытовыми отходами.

23. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с Неуротранком.

При попадании препарата на кожу или слизистые оболочки необходимо немедленно промыть их большим количеством воды. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании препарата в организм человека немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению или этикетку).

Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения.

«Альфасан Интернейшнл Б.В.»,
Куйперсверг 9 – 3449 ЯА Верден,
Нидерланды / «Alfasan International
B.V.», Kuipersweg 9 - 3449 JA Woerden,
The Netherlands.

Наименование, адрес организации, уполномоченной держателем или владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя.

ООО «СИМБИО» 125212, г. Москва,
Головинское шоссе, дом 5, корпус 1,
помещение 8020 эт.8.

С утверждением настоящей инструкции, утрачивает силу инструкция по применению Неуротранка, утвержденная Россельхознадзором 16 августа 2016 года.

Номер регистрационного удостоверения 528-3-8.16-3355№ПВИ-3-6.0/03452