

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата
«Анальгин 30 %»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Анальгин 30 % (Analginum 30 %).

1.2 Анальгин 30 % - инъекционный раствор следующего состава: в 1 мл препарата содержится 0,3 г метамизола натрия (анальгин) и вода для инъекций до 1,0 мл.

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

1.4 Препарат выпускается во флаконах из нейтрального стекла по 50 мл и 100 мл, укупоренных пробками резиновыми и обкатанных колпачками алюминиевыми. Каждый флакон упакован в картонную коробку.

1.5 Препарат хранят по списку Б в оригинальной упаковке, в сухом месте, защищенном от попадания прямых солнечных лучей при температуре от + 15 °С до + 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 в асептических условиях - 28 дней при указанном режиме хранения.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Метамизол натрия относится к группе ненаркотических анальгетиков и является производным пиразолона. Обладает сильно выраженным обезболивающим, жаропонижающим, противовоспалительным и спазмолитическим действием. Устраняет спастические состояния желудка (сычуга) и регулирует его моторную функцию. Не угнетает перистальтику кишечника. Уменьшает интенсивность отеков воспалительного происхождения.

Механизм действия препарата заключается в подавлении синтеза простагландинов из-за блокады циклооксигеназ. Уменьшается экссудация, сенсibiliзирующее действие простагландинов на болевые рецепторы, расширяются сосуды кожи, повышается потоотделение и теплоотдача. Препарат не обладает жаропонижающим действием при нормальной температуре тела.

2.2 После внутривенного и внутримышечного введения происходит быстрая резорбция препарата в месте инъекции. Метамизол натрия обладает почти стопроцентной биодоступностью, в организме очень быстро метаболизируется на активные метаболиты, основным из которых является первичный метаболит 4-метиламиноантипирин. В плазме крови максимальная концентрация 4-метиламиноантипирина обнаруживается через 1 час, затем происходит быстрая биотрансформация с образованием активных метаболитов. Препарат метаболизируется в печени до конечных метаболитов: 4-формиламиноантипиридина и 4-аминоантипиридина, которые выделяются с желчью и мочой. Период полувыведения препарата из организма составляет около 8,6-12,4 ч.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Препарат применяется животным в комплексной терапии при катарально-спазматических коликах и метеоризме у лошадей, при спазмах шейки матки во время родов; при спастических болях мочевой системы (нефриты, циститы, пиелиты, уретриты), желчного пузыря; при остром расширении желудка с сильными спазматическими болями, для успокоения животных и создания условий для зондирования пищевода и желудка; при невралгиях и невритах; при артритах для уменьшения болей и снятия отеков, ревматическом воспалении копыт и копытцев, суставов и мышц, при акушерско-гинекологических вмешательствах, 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 животного.

Внутримышечно, подкожно:

- крупному рогатому скоту	20-40 мл/гол.
- лошадям	20-60 мл/гол.
- мелкому рогатому скоту и свиньям	2-10 мл/гол.
- собакам	1-5 мл/гол.
- кошкам	0,5-2 мл/гол.

Внутривенно (медленное введение):

- 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.
- кошкам	0,5-2 мл/гол.

Интраперитонеально:

- крупному рогатому скоту	10-20 мл/гол.
- мелкому рогатому скоту	5 мл/гол.
- свиньям	20 мл/гол.
- собакам	1-5 мл/гол.
- кошкам	0,5-2 мл/гол.

Для повышения эффективности клинического применения препарата (поддержание максимальной концентрации 4-метиламиноантипирина в плазме крови) инъекцию можно повторить через 1 час в тех же дозах.

3.3 Побочное действие. Продолжительное применение препарата в больших дозах может вызывать лейкопению, агранулоцитоз. При подкожных инъекциях возможно появление местных раздражающих реакций. При возникновении побочных явлений следует прекратить применение препарата.

3.4 Противопоказания. Не применять совместно с фенотиазинами (ацепромазин), барбитурами (тиопентал-натрий, гексенал) и фенилбутазоном (бутадиионом). Препарат противопоказан при 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 нагрузок.

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 ЛИЧНОЙ 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» (г. Минск, ул. Красная, д. 19-а, тел.: 290-42-75) для подтверждения соответствия нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

6.1 Изготовитель: «Биовет АО Пештера», 39, ул. Петар Раков, 4550 Пештера, Республика Болгария.

Инструкция по применению препарата разработана производителем – «Биовет АО Пештера», Республика Болгария.

Инструкция подготовлена технологом по производству ветеринарных препаратов Частного предприятия «Биоветпром» Каменским Г. И. и сотрудником РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С. Н. Вышелесского» Кучинским М. П. на основании досье изготовителя.

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
14 июля 2018 г. протокол № 95	