

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного лекарственного препарата «Маропекс 1 %»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Маропекс 1 % (Maropexum 1 %).
Международное непатентованное наименование: маропитант.
- 1.2 Лекарственная форма: раствор для внутривенного и подкожного введения.
- 1.3. По внешнему виду препарат представляет собой прозрачную жидкость от бесцветного до светло-желтого цвета.
- 1.4 Препарат содержит в 1,0 мл в качестве действующего вещества 10 мг маропитанта (в форме маропитанта цитрата моногидрата); вспомогательные вещества: сульфобутиловый эфир β -циклодекстрина, метакрезол, вода для инъекций.
- 1.5 Препарат выпускают расфасованным во флаконы из темного стекла по 10 и 20 мл.
- 1.6 Препарат хранят в упаковке производителя в защищенном от прямых солнечных лучей месте при температуре от 2 °С до 25 °С. Препарат хранят отдельно от продуктов питания и кормов, в недоступном для детей месте. Препарат транспортируют, соблюдая условия хранения.
- 1.7 Срок годности препарата – 3 года от даты производства при соблюдении условий хранения. После первого вскрытия флакона препарат пригоден для использования в течение 90 дней при соблюдении указанных условий хранения. Не применять по истечении срока годности.
- 1.8 Препарат уничтожают в соответствии с требованиями действующего законодательства.
- 1.9 Препарат отпускается без рецепта ветеринарного врача.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1 Маропекс 1 % – противорвотное средство – антагонист нейрокининовых рецепторов.
- 2.2 Маропитанта цитрат – антагонист нейрокининовых рецепторов (NK₁), ингибирует связывание субстанции P, нейропептида тахикининовой группы в ЦНС. Маропитанта цитрат эффективен при рвоте как центрального, так и периферического генеза.
- 2.3 При однократном введении препарата в дозе 1 мг/кг массы животного маропитанта цитрат достигает максимальных концентраций в плазме через 45 минут после введения. Период полувыведения составляет 8 часов. Маропитант более чем на 99% связывается с белками плазмы крови, метаболизируется в печени цитохромом P450, выделяется главным образом с фекалиями.
- 2.4 По степени воздействия на организм препарат относится к малоопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

- 3.1 Препарат применяют для предотвращения рвоты различного генеза у собак и кошек.
- 3.2 Препарат вводят собакам и кошкам подкожно или внутривенно в дозе 1 мг/кг массы животного, что эквивалентно 1 мл препарата на 10 кг массы животного, один раз в сутки, не более 5 суток подряд.
- При внутривенном введении препарат вводят в течение 1-2 минут без предварительного разведения.

3.3 Побочных явлений и осложнений при применении в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдается. В случае возникновения аллергических реакций применяют антигистаминные препараты и препараты кальция, проводят симптоматическую терапию.

3.4 Симптомы передозировки лекарственного препарата не установлены.

3.5 Препарат не следует назначать самкам в период беременности и вскармливания приплода. При необходимости препарат применяют под контролем ветеринарного врача на основании оценки отношения ожидаемой пользы к возможному риску его применения. Запрещается применение препарата щенкам моложе 8-недельного возраста и котятм моложе 16-недельного возраста.

Препарат следует назначать с осторожностью животным с патологией печени и при сердечной недостаточности.

3.6 Противопоказанием к применению является повышенная индивидуальная чувствительность к компонентам препарата.

3.7 Особенности фармакологического действия на организм животных при первом применении препарата и при его отмене не выявлено.

3.8 Препарат может применяться в составе комплексной терапии с другими патогенетическими средствами. Не следует назначать одновременно с блокаторами кальциевых каналов, так как маропитант имеет сродство к кальциевым каналам.

3.9 Следует избегать нарушений режима дозирования препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска очередной дозы курс применения препарата необходимо возобновить как можно скорее в предусмотренной инструкцией режиме дозирования.

3.10 Препарат не предназначен для применения продуктивным животным.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать меры личной гигиены и правила 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 применения этого 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 на соответствие нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Рубикон», 210002, Республика Беларусь, г. Витебск, ул. М. Горького, 62 Б. Адрес производственной площадки: Республика Беларусь, г. Витебск, ул. Терешковой, 13 В.

Инструкция по применению разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины (Иванов В.Н., Петров В.В., Романова Е.В., Мацинович М.С.), ООО «Рубикон» (Кукор С.С.).