

вспомогательное антимикробное лечение при заболеваниях другой этиологии.

3.2 Препарат применяют наружно. Для обработки поврежденных участков используют салфетки или марлевые тампоны, смоченные препаратом; также препарат наносят на обрабатываемую поверхность орошением с применением дозатора (триггера); в зависимости от величины пораженного участка количество препарата должно быть достаточно для смачивания всего поврежденного участка.

Препарат применяют 1 - 2 раза в сутки на протяжении 2 - 3 дней, далее по мере заживления кожных покровов - 1 раз в сутки. Курс лечения составляет 7 - 14 дней или по назначению ветеринарного врача.

3.3 Препарат сохраняет активность в присутствии крови, гноя.

3.4 На фоне применения препарата могут возникнуть нежелательные реакции при сочетании его с лекарственными средствами, содержащими мыла и моющие средства (например, содержащими лаурилсульфат), щелочи и другие анионные соединения (коллоиды, гуммиарабик, карбоксиметилцеллюлоза), йод.

3.5 При применении препарата возможна индивидуальная непереносимость.

3.6 Не рекомендуется применять препарат при повышенной чувствительности к хлоргексидину.

3.7 Нельзя допускать попадания препарата в глаза, на слизистые оболочки. Не допускать применения для обработки полостей тела, слуховых проходов, хирургических ран.

3.8 При попадании препарата на слизистую глаз необходимо промыть их водой.

3.9 При попадании препарата в желудок необходимо промыть желудок, применить адсорбирующее средство.

3.10 Мясо и молоко от лошадей после лечения препаратом реализуют без ограничений.

4 Меры профилактики

4.1 При использовании препарата 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, потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которого он находится. Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил применения 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» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения на соответствие нормативным документам.

6 Полное наименование производителя

6.1 Федеральное Казенное Предприятие «Армавирская биофабрика», Российская Федерация, 352212, Краснодарский край, Новокубанский район, пос. Прогресс, ул. Мечникова, д. 11 для ООО «МИРАЛЕК-ФАРМА», Российская Федерация, 107014, г. Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Сокольники, ул. Стромынка, д. 4 к. 1, ком. 7.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудником УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (И.А. Ятусевич) и ООО «МИРАЛЕК-ФАРМА» (С.Н. Жерлицын).



МИРАЛЕК®

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам
протокол от 24 февраля 2022 г., № 119

ИНСТРУКЦИЯ

по применению ветеринарного препарата «МИРАКСИДЕРМ ТРИС»

1 Общие сведения

1.1 Мираксидерм ТРИС (Miraxiderm TRIS).

Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: хлоргексидин.

1.2 Препарат представляет собой прозрачную жидкость от бесцветного до светло-желтого цвета. Лекарственная форма - раствор для наружного применения.

1.3 Препарат содержит 4 % хлоргексидина биглюконата и вспомогательные вещества - ЭДТА, ТРИС основание, ТРИС гидрохлорид, ТВИН-20, 1,3-бутиленгликоль, глицерин, воду очищенную.

1.4 Мираксидерм Трис выпускают в полимерных флаконах по 50, 100, 150, 200, 250, 500, 1000 и 5000 мл с завинчивающейся крышкой или снабженных распылителями (дозаторы, триггеры) нестерильными с защитными колпачками и без них.

1.5 Препарат хранят с предосторожностью (список Б) в упаковке производителя в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре от плюс 5 °С до плюс 25 °С.

Препарат следует хранить в местах, недоступных для детей.

1.6 Срок годности препарата - 2 года от даты изготовления при соблюдении условий хранения. Не применять препарат по истечении срока годности.

2 Фармакологические свойства

2.1 Хлоргексидин относится к катионным антисептикам бисбигуанидового ряда, обладает бактерицидным и фунгицидным эффектом; по структуре является дихлорсодержащим производным бигуанида.

2.2 Обладает активностью против грамположительных и грамотрицательных бактерий, в том числе Staphylococcus spp., Escherichia coli, Salmonella spp., Pseudomonas aeruginosa, Listeria monocytogenes и др., а также дрожжей и липофильных вирусов.

2.3 Препарат действует на уровне клеточной мембраны, повышая ее проницаемость; происходит кристаллизация мембраны, что приводит к потере её структурной целостности и потере внутриклеточного вещества, что, в свою очередь, приводит к преципитации или коагуляции бактериальной цитоплазмы со снижением оттока компонентов через мембрану и в конечном счёте - к гибели клеток.

2.4 Препарат хорошо связывается с кожей. Распределяется местно при накожном применении и не участвует в метаболизме. Препарат по степени воздействия на организм относится к малоопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76), в рекомендуемых дозах не оказывает местнораздражающего, резорбтивно-токсического и сенсibiliзирующего действия.

3 Порядок применения

3.1 Препарат назначают собакам, кошкам и лошадям с лечебно-профилактической целью при бактериальных и грибковых (дрожжи) инфекциях кожи, а также как профилактическое или