

ОДОБРЕНО
Совет по ветеринарным препаратам
протокол от «13» мая 2020 г. № 108.

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «Пиралгон»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Пиралгон (Pyralgolum).

Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: флуниксина меглумин.

1.2 Пиралгон представляет собой прозрачную жидкость от бесцветного до светло-желтого цвета.

В 1,0 мл препарата содержится 82,5 мг флуниксина меглума, вспомогательные и формообразующие вещества: пропиленгликоль, спирт бензиловый, вода для инъекций.

Лекарственная форма: раствор для инъекций.

1.3 Препарат выпускают в стеклянных флаконах по 50, 100 и 200 мл и в полимерных флаконах по 100 мл.

1.4 Пиралгон хранят по списку Б при температуре от плюс 5 °С до плюс 25 °С, в защищенном от света месте.

Срок годности – 2 (два) года от даты изготовления. После вскрытия флакона препарат необходимо использовать в течение 14 дней. Не применять по истечению срока годности. Хранить в местах, недоступных для детей.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Флуниксин меглумин – нестероидное противовоспалительное средство. Оказывает анальгезирующее, противовоспалительное, жаропонижающее действие. Флуниксин, является неселективным ингибитором циклооксигеназ (ЦОГ1 и ЦОГ2), угнетает синтез простагландинов E2 – медиаторов воспаления, чем и обусловлен вызываемый им эффект.

2.2 Препарат быстро всасывается из места введения, проникает во все внутренние органы и ткани. Действие флуниксина проявляется через 60 - 120 минут. Флуниксин кумулируется в очаге воспаления, обеспечивая терапевтический эффект продолжительностью до 36 часов.

Выделяется препарат с фекалиями и частично с мочой.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Пиралгон применяют в качестве противовоспалительного, болеутоляющего и жаропонижающего средства крупному рогатому скоту при маститах, артритах, заболеваниях конечностей; свиньям при синдроме мастит-метрит-агалактия (ММА), эндометритах, артритах; лошадям для купирования воспаления и снятия болевого синдрома при заболеваниях опорно-двигательного аппарата, коликах и др.

3.2 Пиралгон вводят один раз в день в следующих дозах:

– крупному рогатому скоту: 2 мл на 45 кг массы внутримышечно или внутривенно один раз в день в течение 2 – 5 дней;

– лошадям: 1 мл на 45 кг массы тела внутривенно однократно или двукратно, но не более 5 дней;

– свиньям: 1 мл на 20 кг массы внутримышечно в область шеи один раз в день в течение 2 – 5 дней. В одно место рекомендуется вводить не более 5 мл препарата.

3.3 Запрещается совместное применение препарата с другими нестероидными противовоспалительными средствами, кортикостероидными препаратами, при поражениях сердца, печени и почек, при риске желудочно-кишечного кровотечения.

Не рекомендуется применять препарат беременным животным, хрякам-, быкам-производителям, животным до 6-недельного возраста, пороссятам массой менее 6 кг.

Запрещается смешивать препарат в одном шприце с другими лекарственными средствами.

3.4 При применении препарата возможны аллергические реакции. На месте введения возможно образование припухлости, исчезающей самостоятельно в течение 3 - 5 дней.

При наличии побочных эффектов применение препарата прекращают, назначают антигистаминные препараты и препараты кальция.

3.5 Убой крупного рогатого скота, свиней и лошадей на мясо разрешается через 21 сутки после последнего введения препарата. Молоко для пищевых целей можно использовать не ранее, чем через 5 суток после последнего введения препарата. В случае вынужденного убоя ранее этого срока, мясо может быть использовано на корм плотоядным животным, а молоко для внутрихозяйственных нужд после кипячения.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать 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 или несоответствии препарата по внешнему виду, 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 соответствия препарата нормативной документации.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Промветсервис» (юридический адрес): 220034, Республика Беларусь, г. Минск, ул. З. Бядули, 12/2а, тел./факс: +375 17 503-53-67.

Производитель: Филиал «Промветсервис-Альба», 222603, Республика Беларусь, Минская область, Несвижский район, пос. Альба, ул. Заводская 1/2, тел./факс: +375 1770 27081.

Инструкция подготовлена сотрудниками кафедры фармакологии и токсикологии УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Ятусевич И.А.), внутренних незаразных болезней (В.Н. Иванов) и ООО «Промветсервис» (Дмитриева А.А., Степанюга М.А.).

