

ОДОБРЕНО
Совет по ветеринарным препаратам
протокол от 25 октября 2019 г. № 104

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата «Фенилджект»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Фенилджект (Phenylject).
Международное непатентованное название: фенилбутазон.
- 1.2 Лекарственная форма: раствор для внутримышечного и внутривенного введения.
- 1.3 В 1,0 мл препарата содержится в качестве действующего вещества фенилбутазон – 200,0 мг, в качестве вспомогательных веществ: спирт бензиловый, полиэтиленгликоль-400, бензокаин, натрия гидроксид и вода для инъекций.
- 1.4 Препарат представляет собой раствор светло-жёлтого цвета.
- 1.5 Препарат выпускают расфасованным в стеклянные флаконы из темного стекла по 100 мл, закупоренные резиновыми пробками и укрепленные алюминиевыми колпачками.
- 1.6 Препарат хранят в упаковке производителя в защищенном от света месте, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре от плюс 5 °С до плюс 25 °С.
- 1.7 Препарат следует хранить в недоступном для детей месте.
- 1.8 Срок годности препарата при соблюдении условий хранения – 3(три) года со дня производства, после первого вскрытия флакона – 14 дней при температуре от плюс 2 °С до плюс 8°С, в темном месте.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1 Препарат относится к группе нестероидных противовоспалительных средств.
- 2.2 Входящий в состав препарата фенилбутазон, угнетает синтез простагландинов (медиаторов воспалительной реакции) из арахидоновой кислоты, путем ингибирования фермента циклооксигеназы. Противовоспалительный эффект выражается в подавлении фазы экссудации и пролиферации в очаге воспаления, уменьшении синтеза коллагена и связанного с этим склерозирования тканей. Анальгезирующий эффект связан с нарушением проведения болевых импульсов в спинном мозге. В отличие от наркотических анальгетиков фенилбутазон не угнетает дыхательный центр, не вызывает лекарственную зависимость и не обладает спазмогенным действием. Жаропонижающий эффект проявляется только при лихорадке, не влияя на температуру тела животного, находящуюся в пределах физиологических колебаний.
- 2.3 Фенилбутазон связывается с белками крови на 95-98%, частично связывается с белками тканей. Период полувыведения составляет 4-5 часов; фенилбутазон и его метаболиты определяются в плазме крови на протяжении 48 часов после внутривенного введения.
- 2.4 Большая часть фенилбутазона метаболизируется в печени. Выведение из организма осуществляется почками и кишечником, частично в неизменном состоянии.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

- 3.1 Препарат применяют лошадям и собакам для лечения при артрите, тендините, мышечном и суставном ревматизме и других заболеваниях опорно-двигательного аппарата, послеродовых травмах, застойных процессах, гипертермии, тепловом ударе, воспалительных осложнениях при травмах и бактериальных инфекциях.
- 3.2 Препарат назначают внутривенно (медленно) или способом глубокого внутримышечного введения.
- Лошадям назначают внутривенно (медленно) в дозе:
- взрослым животным – 10 мл на 500 кг массы тела животного (4 мг фенилбутазона на кг массы тела животного), два раза в сутки, в течение 1-2 дней в зависимости от тяжести заболевания.
 - жеребят – 1 мл на 50 кг массы тела животного (4 мг фенилбутазона на кг массы тела животного), два раза в сутки, повторно через 24 или 48 часов в зависимости от тяжести заболевания.
- Способом глубокого внутримышечного введения:
- взрослым животным: 10 мл на 500 кг массы тела животного (4 мг фенилбутазона на кг массы тела животного), два раза в сутки в первый и второй дни, далее один раз в сутки на

протяжении 1-4 дней.

- жеребят: 1 мл на 50 кг массы тела животного (4 мг фенилбутазона на кг массы тела животного), два раза в сутки, повторно через 24 или 48 часов в зависимости от тяжести заболевания.

Собакам препарат назначают внутривенно или способом глубокого внутримышечного введения в дозе 1 мл на 15 кг массы тела животного, то есть приблизительно 13 мг/кг фенилбутазона в сутки.

3.3 У лошадей внутримышечный способ введения должен применяться только в исключительных случаях, так как могут проявляться некоторые нежелательные местные реакции.

Симптомы передозировки при применении препарата: рвота, желудочно-кишечное кровотечение, угнетение дыхания, артериальная гипотензия, почечная и печеночная недостаточность, брадикардия, повышение активности трансаминаз, сердечная недостаточность, анурия, судороги.

При передозировке препарата проводят искусственную вентиляцию легких и другие реанимационные мероприятия, используют противосудорожные и симптоматические средства.

3.4 Не использовать препарат для лечения животных с сердечной, печёночной или почечной недостаточностью, при гиперчувствительности к фенилбутазону, котам. В случае появления аллергических реакций использование препарата прекращают и при необходимости назначают антигистаминные средства, адреналин, кортикостероиды и симптоматическое лечение.

3.5 Не рекомендуется применять препарат одновременно или в течение 24 часов с другими нестероидными противовоспалительными средствами, совместно с сульфаниламидами и препаратами лития.

Препарат усиливает эффект непрямых антикоагулянтов и противодиабетических средств, снижает эффект диуретиков. Не рекомендуется применение препарата молодняку и старым животным, которые особо чувствительны к препарату.

3.6 Препарат не предназначен для применения продуктивным животным. Мясо и субпродукты, полученные при убое лошадей, которым применялся препарат, не могут быть использованы в пищу людям.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с ветеринарными препаратами.

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, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 «Интерхеми Веркен «Де Аделаар» Эсти АС», Ванапере 14, Деревня Пююнси, Виймси, Хартюмаа, 74013, Эстония / «Interchemie Werken «De Adelaar» Eesti AS», Vanapere tee 14, Puunsi village, Viimsi, Harju county, 74013, Estonia.

Инструкция по применению препарата подготовлена сотрудниками «Интерхеми Веркен «Де Аделаар» Эсти АС» (Анна Гер) и УО ВГАВМ (Иванов В.Н., Петров В.В.).

