



ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата Миксоферон®.

(организация-разработчик: АО «Мосагроген»,
117545, г. Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Чертаново Центральное,
проезд 1-й Дорожный, д. 1)

Номер регистрационного удостоверения 77-3-25.13-3616№ПВР-3-1.3/01236

I. Общие сведения

1. Торговое наименование препарата Миксоферон® (Mixoferon).

Международное непатентованное наименование - интерферон альфа 2b.

2. Лекарственная форма: лиофилизат для приготовления раствора для инъекций.

В одном флаконе содержится:

- не менее 50 доз* (50×10^5 международных единиц (МЕ) интерферона альфа 2b и вспомогательные вещества: натрий фосфорнокислый, калий фосфорнокислый, реополиглокин;

- не менее 100 доз (100×10^5 МЕ) интерферона альфа 2b и вспомогательные вещества: натрий фосфорнокислый, калий фосфорнокислый, реополиглокин.

3. По внешнему виду препарат представляет собой порошок или пористую массу от белого до кремового цвета.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения - 2 года с даты производства. После вскрытия флакона неиспользованные остатки препарата хранению не подлежат. Запрещается применение препарата по истечении срока годности.

4. Миксоферон® выпускают расфасованным в стеклянные флаконы вместимостью 10 мл по 50 доз и по 100 доз. Флаконы помещают по 20 штук в картонные коробки. Каждую потребительскую упаковку снабжают инструкцией по применению.

* - за одну дозу принимается количество препарата, соответствующее 100000 МЕ противовирусной активности.

5. Хранят лекарственный препарат в закрытой упаковке производителя в защищенном от прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре от 2°C до 25°C.

6. Лекарственный препарат следует хранить в недоступном для детей месте.

7. Утилизация неиспользованного препарата производится в соответствии с требованиями законодательства.

8. Миксоферон[®] отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Миксоферон[®] относится к фармакологической группе: иммуномодуляторы.

10. Миксоферон[®] обладает противовирусным и иммуномодулирующим действием. Подавляет размножение ДНК и РНК-содержащих вирусов, ингибируя экспрессию вирусных генов. Иммуномодулирующее действие интерферона включает воздействие на клеточные звенья иммунной системы: стимулирует литическую активность лимфоцитов, специфических цитотоксичных Т-лимфоцитов и макрофагов, влияет на образование специфических антител В-лимфоцитами, регулирует экспрессию антигенов КЛА на мембранах клеток и стимулирует выработку собственного интерферона альфа. Миксоферон[®] в терапевтических дозах хорошо переносится животными, не оказывает местно-раздражающего, а также эмбриотоксического, тератогенного, мутагенного и сенсибилизирующего действия.

III. Порядок применения

11 Миксоферон[®] применяют с профилактической и лечебной целью при желудочно-кишечных и острых респираторных заболеваниях вирусной и смешанной этиологии у крупного рогатого скота, свиней, лошадей, овец и их молодняка (парагрипп-3, инфекционный ринотрахеит, вирусная диарея КРС, трансмиссивный гастроэнтерит свиней, ринопневмония, грипп лошадей и другие вирусные заболевания).

12. Противопоказанием к применению является повышенная индивидуальная чувствительность животного к компонентам препарата.

13. При работе с лекарственным препаратом Миксоферон[®] следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. Во время работы с лекарственным препаратом запрещается пить, курить и принимать пищу. По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом.

Пустые флаконы из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, они подлежат утилизации с бытовыми отходами.

При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаза, их необходимо промыть большим количеством воды. В случае возникновения аллергических реакций или при случайном попадании лекарственного препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

14. Не выявлено негативного влияния при применении лекарственного препарата беременным, лактирующим животным и молодняку.

15. Миксоферон[®] вводят внутримышечно или подкожно. Препарат растворяют непосредственно перед употреблением в воде для инъекций или в стерильном 0,9% растворе натрия хлористого из расчета 1 доза в 1 мл растворителя. При введении больших доз допускается разведение 1 дозы в 0,5 мл. Раствор не теряет активности при хранении в холодильнике в диапазоне температур от 2 °С до 10 °С в течение 24 часов.

С профилактической целью препарат назначают двукратно с интервалом в 48 часов (в первые дни после рождения, при переводе на групповое содержание, при транспортировке или при угрозе заражения) в следующих дозах: новорожденным телятам - по 5 доз, телятам старше 20 дней - по 5-10 доз, старше 4 месяцев и взрослым - по 10-20 доз; новорожденным пороссятам и ягнятам - по 3-5 доз, при отъеме - по 10 доз. За 2-3 дня до родов дважды с интервалом 48 часов коровам, кобылам и свиноматкам по 20 доз; овцематкам по 10 доз, при этом последняя инъекция препарата должна вводиться как можно ближе к родам. В случае задержки родов препарат вводят повторно через 48 часов после последней инъекции.

Для повышения иммунологической эффективности вакцин и сывороток Миксоферон[®] вводят в профилактической дозе не более, чем за сутки перед применением биопрепаратов.

С лечебной целью Миксоферон[®] применяют ежедневно два раза в сутки (с интервалом 12 часов) в следующих дозах: новорожденным телятам - по 7,5-10 доз, телятам старше 20 дней - по 7,5-15 доз, старше 4 месяцев и взрослым - по 20-30 доз; новорожденным пороссятам и ягнятам - по 4,5-7,5 доз, при отъеме - по 10 доз. Миксоферон[®] наиболее эффективен при использовании на ранних стадиях заболевания животных. Препарат рекомендуется применять не более 2 недель.

При смешанных инфекциях Миксоферон[®] применяют в лечебных целях в сочетании с антибиотиками в рекомендованных дозах, в зависимости от вида и возраста животного.

16. При применении препарата Миксоферон[®] в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается. В

случае появления аллергических реакций использование препарата прекращают и назначают антигистаминные и симптоматические препараты.

17. Информация по передозировке препарата отсутствует.

18. Специальных исследований по взаимодействию препарата Миксоферон[®] с другими лекарственными средствами не проводили.

19. Особенности действия лекарственного препарата при его первом применении и отмене не выявлено.

20. Следует избегать пропуска очередной дозы препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска одной дозы необходимо ввести препарат как можно скорее. Далее интервал до следующего введения препарата не изменяется.

Предусмотрено однократное введение препарата.

21. Продукцию животноводства и молоко во время и после применения препарата Миксоферон[®] можно использовать в пищевых целях без ограничений.

Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения.

АО «Мосагроген»
Российская Федерация, 117545,
г. Москва,
1-ый Дорожный проезд, д. 1.

Наименование, адрес организации, уполномоченной держателем или владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя.

АО «Мосагроген»
Российская Федерация, 117545,
г. Москва,
вн.тер.г. муниципальный округ
Чертаново Центральное, проезд
1-й Дорожный, д. 1
т/ф (495) 744-06-45.

Зам. генерального директора
АО «Мосагроген», к.т.н.



И.А. Казакова