

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата «Пиралгин инъекционный»

1. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Пиралгин инъекционный (Pyralgini Injectio).
- 1.2 Препарат представляет собой прозрачный бесцветный или светло-желтый раствор.
- 1.3 В 1,0 мл препарата содержится метамизол натрия – 500 мг, в качестве консерванта – пиросульфит натрия – 0,9 мг, вода для инъекций.
- 1.4 Препарат выпускают во флаконах из оранжевого стекла (тип 2) вместимостью 50,0 и 100,0 мл, укупоренных резиновыми пробками и герметично обкатанных алюминиевыми колпачками.
- 1.5 Хранят по списку Б в защищенном от света месте при температуре от плюс 5 °С до плюс 25 °С. Не замораживать!
- 1.6 Срок годности препарата 2 (два) года от даты изготовления при соблюдении условий хранения, 28 дней – после вскрытия упаковки.

2. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1 Метамизол натрия относится к нестероидным противовоспалительным средствам и является производной пиразолона, обладает обезболивающим, противосудорожным, жаропонижающим и в меньшей степени противовоспалительным и миорелаксирующим действием. Механизм действия активных метаболитов метамизола связан с блокированием циклооксигеназы.
- 2.2 После внутривенного введения метамизол сразу всасывается и распределяется в тканях. В плазме определяются четыре метаболита: МАА (4-methylaminoantipiryna) АА (4-aminoantipiryna), FAA (4-formylaminoantipiryna), а также ААА (4-acetylaminoantipiryna). Только МАА и ААА оказывают фармакологическое действие. Являясь основным метаболитом, МАА быстро выводится из плазмы, период полураспада составляет около 5-9 часов. Три остальных метаболита определяются в однозначно меньшей концентрации, чем МАА. При внутримышечном введении МАА очень быстро достигает максимальной концентрации. Основная часть МАА выводится с мочой. Уменьшает напряжение гладкой мускулатуры.
- 2.3 Метамизол ослабляет формирование протромбина, в результате чего задерживает процессы свертывания крови; при длительном применении могут наблюдаться лейкопения и агранулоцитоз.

3. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

- 3.1 Препарат рекомендуют применять в качестве обезболивающего, спазмолитического, жаропонижающего и противовоспалительного средства при спазматических состояниях и закупорке пищевода, коликах различной этиологии, заболеваниях с высокой температурой тела (мастит, синдром метрит-мастит-агалактия и др.), миозитах, артритах, невралгиях и тендовагинитах.
- 3.2 Пиралгин инъекционный предназначен для лошадей, крупного рогатого скота, свиней и собак. Препарат при наличии показаний вводят животным с лечебной целью внутривенно или внутримышечно в следующих дозах:
 - лошади – 20-50 мг/кг массы тела (по ДВ) (0,04-0,1 мл препарата);
 - крупный рогатый скот – 20-40 мг/кг массы тела (по ДВ) (0,04-0,08 мл препарата);
 - свиньи – 15-50 мг/кг массы тела (по ДВ) (0,03-0,1 мл препарата);
 - собаки – 20-50 мг/кг массы тела (по ДВ) (0,04-0,1 мл препарата).

Если лошадей содержат с целью получения мяса, препарат вводят только внутривенно. Собакам препарат можно применять в таких же дозах перорально. В случае необходимости процедуру повторяют через 8 часов.

3.3 Внутривенно препарат вводить медленно! При быстром внутривенном введении может наступить шок. Не применять препарат подкожно! Передозировка препарата может вызвать острую сосудистую недостаточность.

3.4 Противопоказания. Нарушения функции кроветворной системы, бронхиальная астма, почечная недостаточность.

3.5 Сроки ожидания. Убой животных на мясо допускается не ранее, чем через 12 дней после внутривенной инъекции и не ранее чем через 20 дней после внутримышечной. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанных сроков, может быть использовано для кормления плотоядных животных. Молоко коров разрешается принимать в пищу через 4 суток после введения препарата.

4. МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные для работы с ветеринарными средствами.

4.2 Лицам, проявляющим повышенную чувствительность к метамизолу, следует избегать прямого контакта с препаратом.

5. ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

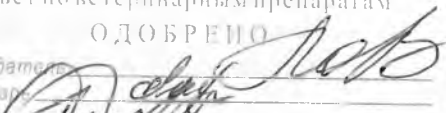
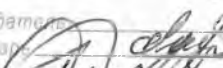
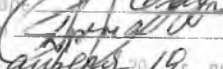
5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата его использование прекращают и потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которой он находится.

Ветеринарным специалистам 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 «Биовет Пулавы» Сп. с о.о. (Biovet Puławy Sp. z o.o.), ул. Артюха, 2, г. Пулавы, Польша; тел.: +48818880651.

Инструкция по применению ветеринарного препарата разработана сотрудником ЗАО «Консул» Александровым В.М.

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
24 августа 2019 г. протокол № 101	