

Инструкция

по применению Жанилон Микро

(организация-производитель: АО «НПФ «Экопром», Россия)

Номер регистрационного удостоверения:

Общие сведения

Состав и форма выпуска

Жанилон Микро в 1 таблетке в качестве действующего вещества содержит диеногест – 0,2 мг, а в качестве вспомогательных веществ: лактозу, кроскармеллозу натрия, стеарат кальция, желатин, аэросил и краситель Понсо Е 124.

По внешнему виду препарат представляет собой плоскоцилиндрические таблетки розового цвета с риской по центру.

Выпускают Жанилон Микро расфасованным по 10 таблеток в блистер, который индивидуально упаковывают в картонную пачку вместе с инструкцией по применению.

Лекарственная форма

Таблетки для приема внутрь.

Фармакологические свойства

Жанилон Микро относится к фармакотерапевтической группе – эстрогены, гестагены; их гомологи и антагонисты.

Входящий в состав препарата синтетический гормон-прогестаген – диеногест действует на гипоталамо-гипофизарную систему, блокируя секрецию гонадотропных гормонов (фолликулостимулирующего и лютеинизирующего), препятствует развитию фолликулов, синтезу эстрогенов и появлению половой охоты. Применение препарата самкам до начала течки предотвращает овуляцию, а в начале фолликулярной фазы (первый-третий день течки) приводит к ее прекращению.

У самцов диеногест снижает уровень тестостерона в крови и, как следствие, угнетает половую активность и связанные с ней поведенческие реакции.

Период полувыведения диеногеста составляет 6-11 ч. Около 86 % введенной дозы препарата выводится в течение 5 дней, причем основная ее часть экскретируется с мочой в первые 24 ч.

Жанилон Микро по степени воздействия на организм относится к веществам малоопасным (4 класс опасности) согласно ГОСТ 12.1.007, в рекомендуемых дозах не оказывает тератогенного, сенсibiliзирующего и гепатотоксического действия.

Показания к применению

Жанилон Микро назначают кошкам для задержки и прерывания течки; котам – для снижения половой активности и коррекции поведения.

Порядок применения

Жанилон Микро применяют животным перорально (внутри) на корень языка за 1-2 часа до кормления. Доза препарата зависит от пола и цели его применения согласно таблице:

Показания	Начало применения	Доза	Курс применения
Кошки			
Угнетение полового возбуждения и задержка течки	В период между течками	1/2 таблетки на животное	1 раз в неделю, но не более 18 мес. подряд
		1 таблетка на животное	1 раз в 2 недели, но не более 18 мес. подряд
	Повторение курса возможно после проявления у кошки нормального полового цикла		
Прерывание течки	Первые признаки течки, но не позже 3-х дней от начала	1 таблетка на животное	1 раз в сутки в течение 4-7 дней (до исчезновения признаков течки плюс 1 день)
Коты			
Снижение полового возбуждения и коррекция поведения	При появлении первых признаков	1 таблетка на животное	1 раз в сутки в течение 7 дней
		Продолжить:	
		1/2 таблетки на животное	1 раз в сутки в течение 14 дней

Побочные явления и осложнения

Побочных явлений и осложнений при применении Жанилон Микро в соответствии с настоящей инструкцией не выявлено. При длительном применении препарата или повторных курсах приема возможно изменение аппетита, поведенческих реакций и увеличение молочной железы.

Противопоказания

Противопоказаниями к применению препарата являются заболевания мочеполовой системы, опухоли, сахарный диабет, неполовозрелые животные, беременные и лактирующие самки.

Передозировка

Симптомов передозировки препаратом не установлено.

Применение при беременности и в период лактации

Не допускается применение Жанилон Микро беременным и лактирующим самкам.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

Информация об особенностях взаимодействия Жанилон Микро с другими лекарственными препаратами отсутствует.

Особые указания

Данные отсутствуют.

Меры личной профилактики

При работе с препаратом следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными средствами. По окончании работы с препаратом руки следует вымыть теплой водой с мылом. Неиспользованный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз, их необходимо промыть большим количеством воды. При попадании препарата внутрь необходимо промыть желудок большим количеством воды, а затем принять адсорбент. В случае появления аллергических реакций следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата и этикетку).

Условия хранения

Хранят препарат в закрытой упаковке производителя, при температуре от 2 °С до 25 °С.

Срок годности препарата при соблюдении условий хранения – 2 года со дня производства. Дата производства указана на упаковке. По истечении срока годности препарат не должен применяться.

Применять препарат только по назначению.

Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

Хранить в местах, недоступных для детей.

Организация-производитель: АО «НПФ «Экопром», Российская Федерация, 140070, Московская обл., г. Люберцы, р.п. Томилино, ул. Гаршина, д. 11/23, пом. 263.

Организация-разработчик: Neoterica GmbH / Неотерика ГмбХ, Grillostr. 18, 45141, Essen, Germany / Грилло штр. 18, 45141, Эссен, Германия.

Глава 13 «Гарантии организации-производителя»

13.1 Организация-производитель гарантирует соответствие качества поставляемого препарата требованиям настоящего стандарта при соблюдении потребителем условий хранения и транспортировки, установленных настоящим стандартом.

13.2 Срок годности препарата – 2 года со дня производства. Днем производства считается день выполнения первой производственной операции, связанной со смешиванием фармацевтической субстанции с другими компонентами