

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам
протокол от «14» июня 2018 г. № 95

**Инструкция
по применению ветеринарного препарата "Гепамирал"**

1 Общие сведения

1.1 Гепамирал (Gepamiralum).

1.2 В 1 мл препарата содержится 50 мг фосфатидилхолина и вспомогательные вещества (дезоксихолевая кислота, бензиновый спирт, натрия хлорид, натрия гидроксид, рибофлавина фосфат натрия (в пересчете на рибофлавин) и вода для инъекций до 1 мл.

1.3 Препарат представляет собой прозрачную жидкость от светло-желтого до желтого цвета, без видимых механических включений.

1.4 Препарат выпускают по 2,0; 5,0 и 10,0 мл в ампулах № 5, № 10, № 20, № 50 и по 10,0; 20,0; 50,0 и 100,0 мл в стеклянных флаконах.

1.5 Хранят с предосторожностью (список Б) в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 2°C до плюс 8°C.

Срок годности препарата - 3 года от даты изготовления при соблюдении условий хранения.

2 Фармакологические свойства

2.1 Фосфатидилхолин, входящий в состав препарата, относится к группе фосфолипидов, состоящих из липидов, эфиров многоатомных спиртов, высших жирных кислот, остатка фосфорной кислоты и холина.

2.2 Фосфатидилхолин обладает значительной биологической активностью, оказывает положительное действие на метаболизм липидов и белков, играет важную роль в формировании клеточных мембран, проявлении дезинтоксикационной функции печени и защите гепатоцитов, синтезе ацетилхолина. Кроме того, фосфолипиды оказывают антиоксидантное действие, повышают активность фагоцитов и стимулируют выработку антител.

3 Порядок применения препарата

3.1 Препарат применяют крупному рогатому скоту, собакам, кошкам в качестве лечебно-профилактического средства при острых и хронических заболеваниях печени (гепатиты, гепатозы, цирроз), желчного пузыря и желчевыводящих путей различного генеза.

3.2 Собакам и кошкам препарат вводят внутривенно медленно из расчета 0,1-0,3 мл на 1 кг массы тела животного, в тяжелых случаях 0,5-0,6 мл на 1 кг массы в сутки.

Крупному рогатому скоту препарат вводят внутривенно медленно из расчета 20-25 мл на животное, в тяжелых случаях 35-40 мл на животное в сутки. Суточную дозу можно разделить на 2 введения.

3.3 Перед применением препарат разводят 5%-10% раствором глюкозы в соотношении 1:1. Курс лечения зависит от патологического процесса и тяжести его проявления, но не более 20 суток.

При капельном введении препарат вводят со скоростью 40-50 кап/мин, растворив в 250-300 мл 5 % глюкозы. Раствор препарата при этом должен оставаться прозрачным в течение всего времени введения.

3.4 Побочные действия. В редких случаях возможна тошнота, рвота, диарея, кожные аллергические реакции (сыпь, экзантема или крапивница). В случае появления аллергических реакций использование препарата прекращают и назначают животному антигистаминные и симптоматические средства.

3.5 Противопоказания. Препарат не следует применять при повышенной индивидуальной чувствительности к его компонентам.

3.6 Убой крупного рогатого скота на мясо после применения препарата а разрешается без срока ожидания. Молоко, полученное от крупного рогатого скота в период применения препарата, можно использовать для пищевых целей без ограничений.

4 Меры личной профилактики

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать меры личной гигиены и правила 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 которой он находится.

Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил по применению препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата па 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» (г. Минск, ул. Красная 19 а) для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6 Полное наименование производителя

6.1 Федеральное казенное предприятие «Армавирская биофабрика» Россия, 352212, Краснодарский край. Новокубанский р-н, п. Прогресс, ул. Мечникова, д. 11 для ЗАО «Бинергия», Россия, 143900, Московская обл., г. Балашиха, ул. Крупешина, д. 1; тел/факс (495)5805502/5805503.

Инструкция по применению разработана сотрудниками ООО «ТМ» (Щурок С.Е., Синицына Р.М.).

