

ИНСТРУКЦИЯ

по применению Мизофена[®] для лечения
бактериальных конъюнктивитов и инфицированных ран у собак и кошек
(организация-разработчик ООО «ВИК – здоровье животных», Москва)

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Мизофен[®] (Mizophen).

Международное непатентованное наименование: левамизол, хлорамфеникол.

2. Лекарственная форма: мазь для наружного применения.

Мизофен[®] содержит в 1 г в качестве действующих веществ левамизола гидрохлорид 10 мг и хлорамфеникол 10 мг, а в качестве вспомогательного вещества – полиэтиленоксид до 1 г.

По внешнему виду Мизофен[®] представляет собой однородную мазь белого или светло-желтого цвета.

3. Мизофен[®] выпускают расфасованным по 10, 20, 30, 50 и 100 г в тубах алюминиевых, или в стеклянных или полимерных банках соответствующей вместимости, укупоренных крышками с контролем первого вскрытия.

4. Мизофен[®] хранят в закрытой упаковке производителя, в сухом, защищенном от света месте, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре от 0 °С до 25 °С.

Срок годности Мизофена[®] при соблюдении условий хранения – 3 года со дня производства.

Запрещается применять Мизофен[®] по истечении срока годности.

5. Мизофен[®] следует хранить в местах, недоступных для детей.

6. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

II. Фармакологические свойства

7. Мизофен[®] – комбинированный лекарственный препарат, оказывающий антибактериальное и иммуномодулирующее действие.

Хлорамфеникол является антибиотиком широкого спектра действия. Он обладает бактериостатическим действием в отношении многих грамположительных (*Actinomyces pyogenes*, *Bacillus anthracis*, *Corinebacterium* spp., *Listeria monocytogenes*, *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp.) и грамотрицательных (*Actinobacillus* spp., *Bordetella bronchiseptica*, *Escherichia coli*, *Klebsiella* spp., *Proteus* spp., *Salmonella* spp., *Haemophilus* spp., *Moraxella* spp., *Pasteurella* spp.) бактерий, а также *Rickettsia* spp. и *Spirochaeta* spp.

Механизм противомикробного действия антибиотика связан с нарушением синтеза белков микроорганизмов. Хлорамфеникол прикрепляется к 50S субъединице прокариотической рибосомы и изменяет ее структуру, тем самым, препятствуя синтезу белка. Кроме того, хлорамфеникол блокирует перенос аминокислот от аминоацил-тРНК на рибосомы бактериальной клетки.

Левамизол относится к веществам группы имидазолов, обладает иммуномодулирующим эффектом. Он неспецифически стимулирует иммунные процессы организма за счет активации и пролиферации Т-лимфоцитов, увеличения количества моноцитов, повышения активности макрофагов.

Левамизол не оказывает эмбриотоксического, тератогенного, мутагенного, канцерогенного действия; не обладает кумулятивными свойствами.

Мизофен[®] по степени воздействия на организм относится к малоопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

III. Порядок применения

8. Мизофен[®] применяют для лечения бактериальных конъюнктивитов и инфицированных ран, вызываемых микроорганизмами, чувствительными к хлорамфениколу, у собак и кошек.

9. Противопоказанием к применению Мизофена[®] является индивидуальная повышенная чувствительность животного к компонентам лекарственного препарата.

10. При конъюнктивитах мазь Мизофен[®] закладывают стеклянной палочкой в конъюнктивальный мешок пораженного глаза ежедневно в дозе до 0,5 г, в зависимости от массы животного, 2 раза в день. Продолжительность лечения зависит от тяжести поражения, но не более 5-7 дней.

При лечении инфицированных ран Мизофен[®] наносят тонким слоем на участок поражения или мазью пропитывают стерильные марлевые салфетки, которыми рыхло наполняют рану. Лечение проводят 1-2 раза в день ежедневно до полного очищения раны от гнойно-некротических масс, но не более 10 дней.

Перед применением препарата необходимо удалить с обрабатываемой поверхности загрязнения, некротизированные ткани, гной и раневой экссудат.

11. Симптомы передозировки лекарственного препарата не установлены.

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

13. Следует избегать пропусков применения очередной дозы лекарственного препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска одной дозы применение препарата возобновляют в той же дозировке и по той же схеме.

14. Побочных явлений и осложнений при применении Мизофена® в соответствии с инструкцией, как правило, не наблюдается. При повышенной индивидуальной чувствительности животного к компонентам препарата и возникновении аллергических реакций использование Мизофена® прекращают и назначают антигистаминные препараты.

15. Взаимодействия с другими лекарственными препаратами не установлено.

16. Мизофен® не предназначен для применения продуктивным животным.

IV. Меры личной профилактики

17. При работе с препаратом Мизофен® следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. При работе с препаратом запрещается пить, курить и принимать пищу. После работы с препаратом вымыть руки с мылом.

18. Людям с гиперчувствительностью к компонентам Мизофена® следует избегать прямого контакта с препаратом. При случайном попадании препарата на кожу его необходимо немедленно смыть водой с мылом, при попадании в глаза – промыть их в течение нескольких минут большим количеством проточной воды.

В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании лекарственного препарата в организм человека необходимо немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению или этикетку).

19. Пустую тару из-под Мизофена® запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

20. Организация-производитель: Иностранное унитарное предприятие «ВИК – здоровье животных», Беларусь.

Адрес места производства: Республика Беларусь, 210040, г. Витебск, ул. 1-я Журжевская, д. 29.

Инструкция разработана ООО «ВИК – здоровье животных», Россия, 127299, г. Москва, ул. Приорова, д. 2а.

С утверждением настоящей инструкции утрачивает силу инструкция по применению Мизофена®, утвержденная Россельхознадзором 15 января 2009 года.

Рекомендовано к регистрации в Российской Федерации ФГБУ «ВГНКИ».