

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам

протокол от «03» февраля 2023 года №126

ИНСТРУКЦИЯ **по применению ветеринарного препарата «КСИЛАЗАЛ»**

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Ксилазал (Ksilazal).

Международное непатентованное наименование: ксилазин (xylazinum).

Лекарственная форма: раствор для внутримышечного применения.

1.2 Ветеринарный препарат «Ксилазал» (далее по тексту – препарат) представляет собой бесцветный или желтоватый прозрачный раствор, в 1,0 мл которого содержится 20 мг ксилазина гидрохлорида и вспомогательные вещества: бензиловый спирт, бисульфит натрия, кислота лимонная, натрия гидроокись, вода инъекций.

1.4 Препарат выпускают в стеклянных флаконах по 10, 50 и 100 мл.

1.5 Препарат хранят по списку Б в упаковке изготовителя в сухом, защищенном от прямого солнечного света месте при температуре от плюс 2°C до плюс 25°C. Хранить в местах недоступных для детей.

1.6 Срок годности препарата – 2 (два) года от даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортирования. После первого вскрытия флакона, его содержимое использовать в течение 24 суток, при температуре хранения от плюс 2°C до плюс 8°C. Не применять по истечению срока годности.

1.7 Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Препарат обладает успокаивающим, болеутоляющим, анестезирующим и релаксирующим действием, анальгетическим и седативным эффектом.

2.2 Механизм действия ксилазина, входящего в состав препарата, заключается в стимуляции центральных пресинаптических α_2 -адренорецепторов, что приводит к уменьшению выделения норадреналина и его стимулирующего действия на центральную нервную систему.

2.3 После внутримышечного введения ксилазина гидрохлорид быстро всасывается и затем подвергается всесторонней биотрансформации. Период полувыведения составляет от 23 до 50 минут.

2.4 Препарат относится к веществам малоопасным (IV класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют крупному рогатому скоту, собакам и кошкам в качестве успокаивающего, болеутоляющего, анестезирующего, релаксирующего, анальгетического и седативного средства:

- для успокоения животного во время стресса (перевозке, транспортировке);
- при закупорке пищевода, выпадении влагалища и матки после родов;
- удаления рогов у крупного рогатого скота;
- для облегчения проведения операций или иных процедур под местным обезболиванием или общим наркозом.

3.2 Крупному рогатому скоту препарат вводят внутримышечно в следующих дозах:

- для успокоения животного, проведения небольших оперативных вмешательств – 0,25 мл на 100 кг массы тела животного;
- для среднего успокоения животного и проведения небольших хирургических вмешательств – 0,5 мл на 100 кг массы тела животного (животные обычно остаются в стоячем положении);

- для сильного успокоения животного с интенсивной и продолжительной мышечной релаксацией и ярко выраженной анальгезией и проведения обширных хирургических вмешательств – 1,0 мл на 100 кг массы тела животного (животные в лежачем положении);

- при болезненных и продолжительных операциях – 1,5 мл на 100 кг массы тела животного.

Собакам и кошкам препарат вводят внутримышечно в дозе 0,15 мл/кг массы тела животного. Возможно применение препарата в комбинации с кетаминем в дозе 0,1 мл препарата и 6–10 мг кетамина на 1 кг массы животного.

При применении препарата в комбинации с каталептическими и анестезирующими средствами, их дозировка должна быть уменьшена в два или три раза от указанной в инструкции по применению. Препарат усиливает действие транквилизаторов, каталептических и анестезирующих средств, вследствие чего с препаратами этих групп он должен использоваться с осторожностью.

3.3 В редких случаях после введения препарата возможно снижение частоты сердцебиения и дыхания, чрезмерное слюноотделение, тошнота. У крупного рогатого скота может наблюдаться атония рубца, тимпания, гипотермия, диарея.

3.4 Не рекомендуется применять препарат животным с пиометрой, эпилепсией и беременным, а также животным с нарушениями функций легких, сердца, с болезнями почек и печени, с сахарным диабетом и после введения раствора адреналина.

3.5 В случае осложнений в качестве антидота применяют альфа-блокаторы или препараты, отменяющие эффекты ксилазина. При возникновении аллергических реакций назначают антигистаминные и симптоматические средства.

3.6 Убой животных на мясо допускается не ранее, чем через 5 суток после прекращения применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления плотоядных животных.

Молоко для пищевых целей запрещается использовать в течение 4 суток после применения препарата.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые правила личной гигиены и 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 которого он находится. Ветеринарными специалистами 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, не менее 3-х не вскрытых флаконов препарата из серии, вызвавшей осложнение, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр», для подтверждения на соответствие нормативных документов (220005, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Красная 19А, тел. 8-017-290-42-75).

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Производственный кооператив «Биогель».

Юридический адрес: Республика Беларусь, 220035 г. Минск, ул. Тимирязева, 65, оф. 313.

Адрес производственной площадки: Республика Беларусь, 222685, Минская область, Столбцовский район, д. Нивное.

Произведено по заказу Частного производственно-торгового унитарного предприятия «Летуаль» Республика Беларусь, 220075, г. Минск, ул. Инженерная, д. 1Е.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками ПК «Биогель» и Частного предприятия «Летуаль» (Л.Е. Янушевская, А.Н. Безбородкин).

