

Инструкция рассмотрена и одобрена
на заседании Совета по ветеринарным
препаратаам
14 июля 2017 г.
Протокол №91

ИНСТРУКЦИЯ по применению препарата ветеринарного «Ксилавет»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Ксилавет (Xylavetum).

1.2 Ксилавет по внешнему виду представляет собой жидкость от бесцветного до светло-желтого цвета без механических включений.

1.3 В 1 мл препарата содержится 20 мг ксилазина гидрохлорида и вспомогательные компоненты до 1 мл.

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

1.5 Хранят по списку Б при температуре от +5 °C до + 25 °C в защищенном от прямого солнечного света месте.

1.6 Срок годности препарата - 2 года от даты изготовления при соблюдении условий хранения. После вскрытия флакона, препарат можно использовать в течение 14 дней. Открытый флакон хранят в холодильнике при температуре от плюс 2 °C до плюс 8 °C.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Ксилазина гидрохлорид – седативное средство из группы производных тиазина. В зависимости от дозы оказывает успокаивающее, миорелаксирующее и обезболивающее действие, которое связано со стимуляцией центральных пресинаптических α_2 -адренорецепторов, уменьшением выделения норадреналина и его действия на центральную нервную систему.

2.2 После внутримышечного введения начало действия ксилазина гидрохлорида наступает через 5-30 минут, после внутривенного введения - через 1-5 минут. Продолжительность успокаивающего действия колеблется у крупного рогатого скота от 30 минут до 5 часов, у лошадей – 30-60 минут, у мелких животных – от 20 минут до 2 часов. Миорелаксирующее действие препарата наблюдается в среднем через 20-50 минут. Продолжительность болеутоляющего действия у крупного рогатого скота – 45 минут, у мелких домашних животных – 15-30 минут, у лошадей – варьирует в зависимости от породы и конституции. Начало действия препарата характеризуется опущением век, нижней губы и головы, снижением моторной активности, в более высокой дозе наступает сон.

2.3 В рекомендованных дозах препарат не обладает местно-раздражающим, резорбтивно-токсическим и сенсибилизирующим действием.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Ксилавет применяют сельскохозяйственным животным, собакам и кошкам с целью успокоения, обезболивания и миорелаксации при проведении клинического осмотра, рентгенологических исследований, для обездвиживания беспокойных и агрессивных животных, в том числе во время транспортировки; в качестве средства премедикации при оперативных вмешательствах, болезненных манипуляциях, а также в качестве компонента местной и общей анестезии.

3.2 Крупному рогатому скоту ксилавет вводят внутримышечно или внутривенно:

- для легкой седации животного при проведения небольших вмешательств – 0,25 мл на 100 кг массы животного;

- для средней седации и малых хирургических вмешательств (преимущественно, в комбинации с местной анестезией) - 0,5 мл на 100 кг массы животного;
- для длительных хирургических вмешательств с возможным дополнением местной или общей анестезией – 1,0 мл на 100 кг массы животного;
- при болезненных и продолжительных операциях и при родовспоможении (только взрослым животным после предварительной голодной диеты) – 1,5 мл на 100 кг массы животного.

При внутривенном введении (медленно, в течение 1-2 минут) доза препарата - 0,1-0,3 мл на 40 кг массы животного.

Мелкому рогатому скоту ксилавет вводят внутримышечно в зависимости от показаний в дозе 0,05-0,25 мл на 10 кг массы животного.

Лошадям ксилавет вводят внутримышечно в дозе 7,5-15,0 мл на 100 кг массы или 3,0-5,0 мл на 100 кг массы животного внутривенно струйно медленно в зависимости от показаний и типа высшей нервной деятельности животного. Легко возбудимым животным препарат вводят в максимальной дозе; вводить препарат при спинном положении животного не рекомендуется.

Собакам при проведении манипуляций, не сопровождающихся сильными болевыми проявлениями (перевязки, клиническое обследование, удаление зубного камня и т.п.), препарат вводят внутримышечно в дозе 0,5-1,5 мл на 10 кг массы животного. При процедурах, связанных с сильной болевой реакцией, ксилавет применяют в комбинации с другими анестезирующими и анальгезирующими средствами согласно инструкции по их применению.

Кошкам при манипуляциях, не вызывающих сильной болевой реакции, ксилавет вводят внутримышечно или подкожно в дозе 0,15 мл на 1 кг массы животного. Как рвотное, препарат применяют внутримышечно в дозе 0,06 мл на 1 кг массы животного. В случае небольшой массы животного, для более точного дозирования препарат рекомендуется перед применением разбавить водой для инъекций в соотношении 1:10.

3.3 При болезненных манипуляциях рекомендуется сочетанное применение препарата с другими лекарственными средствами (барбитуратами, анальгетиками или местными анестетиками).

Аnestезия с помощью барбитуратов должна проводиться не ранее, чем через 20 минут после введения ксилавета, т.е. после достижения глубокой седации. При соблюдении этих условий дозировка барбитуратов должна быть снижена в два-три раза.

При применении препарата в комбинации с каталептическими и анестезирующими препаратами, их дозировка должна быть уменьшена в два или три раза от указанной в инструкции по применению.

3.4 В случае, когда необходимая глубина седации не достигнута, дополнительные инъекции для достижения желаемого эффекта не рекомендуются. Повторное введение препарата в более высокой дозе возможно не ранее, чем через 24 часа, после полного восстановления физиологического состояния животного.

3.5 У некоторых животных после применения ксилавета может наблюдаться учащение пульса и дыхательных движений, тошнота, повышенное слюноотделение. Указанные симптомы исчезают самопроизвольно и обычно не требуют дополнительного медицинского вмешательства.

3.6 Противопоказано применять препарат на последней стадии беременности, при завороте желудка и закупорке пищевода у собак, а также у кошек и собак при кардиомиопатии.

3.7 В случае передозировки препарата внутривенно или внутримышечно вводят метоклопрамида гадрохлорид в дозе 0,5 мг/кг массы животного 2-3 раза в сутки, внутривенно – йохимбин в дозе 0,2-0,3 мг/кг массы животного (0,5 % раствор авакса); антиседан внутримышечно в дозе 0,2 мг/кг массы животного; доксапрам; форсируют диурез.

Внутривенно капельно (осторожно!) вводят дофамин в дозе 10 мкг/кг/мин, 5%-й раствор натрия гидрокарбоната, 0,037%-й раствор натрия гипохлорита в дозе 7-10 мл/кг массы животного. При отеке легких внутривенно вводят гипертонические растворы глюкозы и кальция хлорида. Для жвачных йохимбин малоэффективен.

3.8 Убой животных на мясо и использование молока для пищевых целей разрешается не ранее, чем через 4 суток после последнего применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления плотоядных животных. Молоко, полученное от животных в период применения препарата и до истечения 4 дней после последнего применения препарата, может быть использовано для кормления животных.

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 на организм животного, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» для подтверждения на соответствие нормативных документов г. Минск, ул. Красная 19-а, тел. 290-42-75.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

6.1 Производственное унитарное предприятие «Гомельский завод ветеринарных препаратов», Республика Беларусь, 246013, г. Гомель, пер. Технический, 1, по заказу Частного торгового унитарного предприятия «Биоветпром», Республика Беларусь, Минская область, Минский район, д. Королищевичи, ул. Коммунистическая, 41 а, к. 1-1.

Инструкция подготовлена технологом по производству ветеринарных препаратов Частного предприятия «Биоветпром» Каменским Г.И. и сотрудником РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С. Н. Вышелесского» Кучинским М. П.

| |
|--|
| Департамент ветеринарного и продовольственного |
| надзора Министерства сельского хозяйства и |
| продовольствия Республики Беларусь |
| Совет по ветеринарным препаратам |
| ОДОБРЕНО |
| Председатель |
| Секретарь |
| Эксперт |
| «14» 04 2017 г. протокол № 91 |