

Инструкция рассмотрена и одобрена
на Ветбиофармсовете
«24» декабря 2013 г.
Протокол № 70.

ИНСТРУКЦИЯ
по применению препарата ветеринарного «Диарин МЗ»
1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Диарин МЗ (Diarinum MZ).

1.2 Диарин МЗ представляет собой жидкость от светло-желтого до светло-коричневого цвета с кисловатым запахом. При хранении допускается выпадение небольшого осадка, растворяющегося при перемешивании и нагревании на водяной бане до температуры 36-40°C в течение 10-15 мин.

В 1,0 см³ препарата содержится 10 мг диоксидина, 9 мг метилурацила и 150 мг молочной кислоты 40%.

1.3 Диарин МЗ выпускают в стеклянной и полимерной таре по 10, 20, 50, 100, 200, 500 см³ и 1000 см³ и полимерных канистрах по 3000 см³ и 5000 см³.

1.4 Препарат хранят по списку Б в упаковке изготовителя в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 5°C до плюс 25°C.

Срок годности 2 (два) года от даты изготовления.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Диарин МЗ обладает противомикробным, противовоспалительным и адаптогенным действием. Препарат купирует и предупреждает желудочно-кишечные расстройства, благоприятно влияет на процессы пищеварения в кишечнике, улучшает аппетит у животных.

2.2 Диоксидин обладает антибактериальными свойствами, активен в отношении грамотрицательных и грамположительных патогенных и условно патогенных аэробных и анаэробных микроорганизмов. Диоксидин избирательно ингибирует синтез ДНК в микробной клетке, не влияя на синтез РНК и белка; вызывает структурные изменения клеточной стенки и нуклеотида бактерий, подавляет активность внеклеточной бактериальной нуклеазы и *a*-токсина. Диоксидин «щадяще» действует на молочно-кислую микрофлору.

Метилурацил (производное пиримидина) - универсальное антиоксидантное, иммуностимулирующее, антитоксическое и антистрессовое средство, повышает общую устойчивость организма, ускоряет процессы клеточной регенерации, особенно эпителиальной ткани.

Молочная кислота угнетает гнилостную микрофлору, расслабляет сфинктеры, нормализует выработку и активность пищеварительных соков, повышает усвояемость питательных веществ.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Диарин МЗ назначают молодяку сельскохозяйственных животных, плотоядных животных, птицы при нарушениях со стороны желудочно-кишечного тракта в виде диарей различной этиологии, истощении, потере аппетита.

3.2 Препарат назначают орально с молоком, кормом или питьевой водой два раза в сутки в течение 3-5 дней в дозе 1 мл на 3 кг живой массы.

При выпадении осадка препарат необходимо подогреть на водяной бане до температуры 35-40°C и перемешивать до полного растворения (в течении 10-15 мин).

Перед применением препарат необходимо развести водой в соотношении одна часть препарата на 5 или 10 частей воды.

При тяжелой форме диареи дозу увеличивают в 1,5 раза.

3.3 В рекомендуемых дозах препарат не вызывает побочных явлений. В отдельных случаях возможны аллергические реакции.

3.4 Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 7 суток после последнего назначения препарата. В случае вынужденного убоя мясо используют на корм плотоядным животным.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом необходимо соблюдать меры предосторожности и личной гигиены: пользоваться спецодеждой и резиновыми перчатками. Запрещается во время работы принимать пищу, пить воду, курить. После окончания работы необходимо тщательно вымыть руки с мылом.

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 или несоответствии препарата по внешнему виду, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (г. Минск, ул. Красная, 19^а) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

6.1 Производственное унитарное предприятие «Могилевский завод ветеринарных препаратов», Республика Беларусь, г. Могилев, Шкловское шоссе, 23.

Инструкция разработана сотрудниками кафедры фармакологии и токсикологии (И.А.Ятусевич, В.В.Петров), УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины», Унитарным предприятием «Могилевский завод ветеринарных препаратов» (Н.Н. Кучкин).

