

СОГЛАСОВАНО

Заместитель Руководителя
Россельхознадзора



К.А.САВЕНКОВ

13.09.2021

ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата
Максидин 0,15

(Организация-разработчик: ЗАО «МИКРО-ПЛЮС»,
123098, г. Москва, ул. Гамалеи, д.18)

Номер регистрационного удостоверения: 77-3-7.12-0694№ПВР-3-3.5/01539

I. Общие сведения

1. Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения: торговое наименование - Максидин 0,15 (Maxidin 0,15).

Международное непатентованное наименование: Бис(пиридин-2,6-дикарбоксилат) германия (БПДГ).

2. Лекарственная форма: глазные и интраназальные капли.

Максидин 0,15 содержит в 1 мл в качестве действующего вещества 1,5 мг бис(пиридин-2,6-дикарбоксилат) германия, а в качестве вспомогательных веществ: натрий хлористый, моноэтаноламин и воду для инъекций.

3. Максидин 0,15 по внешнему виду представляет собой бесцветную прозрачную жидкость.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения – 2 года со дня производства. Набор необходимого количества препарата из флакона следует производить стерильным шприцом путем прокола резиновой пробки, либо используя дозирующую насадку-капельницу. После вскрытия флакон хранят не более 14 суток в условиях холодильника. Запрещается применять Максидин 0,15 после истечения срока годности.

4. Максидин 0,15 выпускают расфасованным по 5 и 10 мл в стеклянные флаконы, укупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками. Флаконы с Максидином 0,15 укладывают по 1 флакону по 10 мл в комплекте с дозирующей насадкой-капельницей в индивидуальные картонные пачки, по 5 флаконов по 5 мл в картонные коробки. В каждую потребительскую

упаковку (пачку или коробку) вкладывают инструкцию по применению лекарственного препарата.

5. Максидин 0,15 следует хранить в закрытой упаковке производителя, отдельно от продуктов питания и кормов, в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей и недоступном для посторонних лиц месте при температуре от 4 °С до 25 °С.

6. Лекарственный препарат следует хранить в местах, недоступных для детей.

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

8. Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические (биологические) свойства

9. Максидин 0,15 относится к фармакотерапевтической группе – иммуномодуляторы.

10. Максидин 0,15 обладает выраженной иммуномодулирующей и интерферониндуцирующей активностью, оказывает стимулирующее действие на гуморальный и клеточный иммунитет. Является индуктором интерферонов, блокирует трансляцию вирусных белков. Стимулирует естественную резистентность, повышает активность эффекторных клеток иммунной системы (макрофагов, Т и В-лимфоцитов).

По степени воздействия на организм Максидин 0,15 относится к малоопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76), в рекомендованных дозах не оказывает местно-раздражающего, алергизирующего, эмбриотоксического, тератогенного и канцерогенного действия.

III. Порядок применения

11. Максидин 0,15 применяют в качестве иммуномодулирующего средства для лечения ринитов, конъюнктивитов и кератоконъюнктивитов различной этиологии у собак и кошек.

12. Противопоказанием к применению Максидин 0,15 является повышенная индивидуальная чувствительность животного к компонентам лекарственного препарата.

13. При работе с препаратом следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом. По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом.

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

Запрещается использовать флаконы из-под лекарственного препарата для бытовых целей, они подлежат утилизации с бытовыми отходами.

14. Максидин 0,15 может применяться беременным и лактирующим животным, а также щенкам и котятм с 2 месячного возраста по жизненным показаниям под контролем лечащего ветеринарного врача.

15. При конъюнктивитах и ринитах Максидин 0,15 закапывают в конъюнктивальную полость или в каждый носовой ход по 1-2 капли 2-3 раза в день. Лечение проводят до выздоровления животного, но не более 14 дней.

16. Побочных действий, нежелательных реакций или осложнений при применении Максидин 0,15 в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдается.

При повышенной индивидуальной чувствительности животного и появлении аллергических реакций использование препарата прекращают и назначают животному антигистаминные препараты и средства симптоматической терапии.

17. Симптомов, возникающих при передозировке лекарственного препарата, не выявлено.

18. Информация о несовместимости Максидин 0,15 с лекарственными препаратами других фармакологических групп и кормовыми добавками отсутствует.

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

20. Следует избегать нарушений схемы применения лекарственного препарата Максидин 0,15, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности препарата. В случае пропуска очередной дозы необходимо ввести ее как можно скорее. Далее интервал до следующего введения препарата не изменяется.

21. Максидин 0,15 не предназначен для применения продуктивным животным.

Наименования и адреса
производственных площадок
производителя лекарственного препарата
для ветеринарного применения.

ООО «ГамаВетФарм», 123098, г.
Москва, ул. Гамалеи, д.18.

Наименование, адрес организации,
уполномоченной держателем или
владельцем регистрационного
удостоверения лекарственного препарата
на принятие претензий от потребителя.

ЗАО «МИКРО-ПЛЮС», 123098, г.
Москва, ул. Гамалеи, д.18

Генеральный директор
ЗАО «МИКРО-ПЛЮС»



Старикова М.В.