



СОГЛАСОВАНО

Заместитель Руководителя
Россельхознадзора

К.А. САВЕНКОВ

08 ОКТ 2021

ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата Неодиар
(организация-разработчик: Neoterica GmbH; Grillostr. 18, 45141, Essen,
Germany/ Неотерика ГмбХ; Грилло штр. 18, 45141, Эссен, Германия)

Номер регистрационного удостоверения: 246-3-21.21-4804/7734-3-21.21/05891

I. Общие сведения

1. Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения:
торговое наименование - Неодиар (Neodiar);

международное непатентованное наименование: нифуроксазид.

2. Лекарственная форма: таблетки для приема внутрь.

Неодиар в 1 таблетке в качестве действующего вещества содержит нифуроксазид - 50,0 мг, а также вспомогательные вещества: микрокристаллическую целлюлозу, кроскармеллозу натрия, стеарат кальция, аэросил.

3. Неодиар по внешнему виду представляет собой таблетки желтого цвета, овальной формы, с риской по центру, возможны вкрапления.

Срок годности препарата в закрытой упаковке производителя при соблюдении условий хранения - 2 года со дня производства. Запрещается применение препарата по истечении срока годности.

4. Выпускают Неодиар расфасованным по 10 таблеток в блистеры, которые индивидуально упаковывают в картонные пачки вместе с инструкцией по применению.

5. Хранят препарат в закрытой упаковке производителя, при температуре от 0 °С до 25 °С.

6. Неодиар 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 свойства

9. Неодиар относится к фармакотерапевтической группе – другие антибактериальные средства.

10. Нифуроксазид, входящий в состав препарата, является производным 5-нитрофурана, обладает широким спектром антибактериального и противопрозоидного действия в отношении возбудителей инфекций желудочно-кишечного тракта, включая *Escherichia coli*, *Salmonella* spp., *Shigella* spp., простейших рода *Giardia* и *Lambliа*. Не активен против бактерий рода *Pseudomonas*, *Proteus*, *Providentia*.

Механизм антимикробного действия нифуроксазида основан на угнетении дыхательной цепи цикла трикарбоновых кислот и ряда других биохимических процессов у бактерий и простейших. Блокирует структурный ген ДНК, конкурируя с флавиновыми ферментами, и в результате этого нарушается синтез нуклеиновых кислот, угнетается метаболизм пирувата, активность дегидрогеназ, альдолаз и транскетолаз, что отрицательно сказывается на энергетическом обмене, росте и размножении микроорганизмов. Разрушает мембрану микробной клетки, снижает продукцию токсинов микроорганизмами.

Нифуроксазид не оказывает влияния на облигатную микрофлору кишечника.

При пероральном применении нифуроксазид практически не всасывается из желудочно-кишечного тракта и оказывает противомикробное действие в кишечнике. Выводится из организма главным образом в неизменном виде с фекалиями.

Неодиар по степени воздействия на организм относится к малоопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

III. Порядок применения

11. Неодиар применяют собакам и кошкам для лечения острой и хронической диареи при гастроэнтеритах, энтеритах, гастроэнтероколитах бактериальной и протозойной этиологии, вызванных микроорганизмами, чувствительными к нифуроксазиду.

12. Неодиар противопоказан к применению животным с повышенной чувствительностью к компонентам препарата и производным нитрофурана, при заболеваниях центральной нервной системы, сердца, печени, почек.

13. При работе с препаратом Неодиар следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными средствами. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с Неодиар. Во время работы запрещается пить, курить и принимать пищу. По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом. Пустую упаковку из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз, их необходимо промыть большим количеством воды. 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).

14. Не рекомендуется применение препарата Неодиар беременным, кормящим самкам и потомству животных до 3 месячного возраста.

15. Неодиар применяют собакам и кошкам перорально индивидуально 2 раза в сутки в дозе 50 мг на животное (1 таблетка) в течение 3-5 дней в зависимости от тяжести заболевания.

16. Побочных явлений и осложнений при применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдается.

При повышенной индивидуальной чувствительности к компонентам препарата и появлении аллергических реакций его использование прекращают и назначают животным антигистаминные препараты и средства симптоматической терапии.

17. При передозировке препарата у животного может наблюдаться угнетенное состояние, отказ от корма, расстройство желудочно-кишечного тракта. В этих случаях животному назначают витамин В₁ и симптоматическое лечение.

18. Не следует применять Неодиар одновременно с другими нитрофуранами, амфениколами и препаратами, угнетающими функцию центральной нервной системы, в связи с возможным взаимным снижением антибактериальной активности и/или усилением токсичности.

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

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

21. Неодиар не предназначен для применения продуктивным животным.

Наименование производственной производителя препарата	и площадки лекарственного	адрес лекарственного	АО «Научно-производственная фирма «Экопром»; Московская обл., г. Люберцы, р.п. Томилино, ул. Гаршина, д. 11/23
--	---------------------------------	-------------------------	--

Наименование и адрес организации, уполномоченной держателем или владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от пользователя	и адрес организации, держателем или регистрационного лекарственного	адрес организации, держателем или регистрационного лекарственного	АО «Научно-производственная фирма «Экопром»; Московская обл., г. Люберцы, р.п. Томилино, ул. Гаршина, д. 11/23, пом. 263
---	---	--	--