

ИНСТРУКЦИЯ

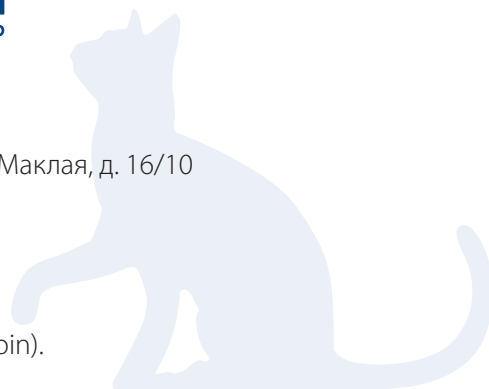
ПО ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ГЛИКОПИН®

Гликопин®

ИММУНОМОДУЛЯТОР

Организация-разработчик:
АО «Пептек» Россия, 117997, г. Москва, ул. Миклухо-Маклая, д. 16/10

ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ



Торговое наименование лекарственного препарата: ГЛИКОПИН® (Glikopin).

Группировочное наименование: глюкозаминилмурамилдипептид.

Лекарственная форма: таблетки для орального применения.

ГЛИКОПИН® в одной таблетке содержит в качестве действующего вещества глюкозаминилмурамилдипептид (ГМДП) - 1 мг, а в качестве вспомогательных веществ лактозы моногидрат, сахарозу, крахмал картофельный, метилцеллюлозу и кальция стеарат.

ГЛИКОПИН® по внешнему виду представляет собой круглые плоскоцилиндрические таблетки белого цвета с фаской.
Срок годности препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке производителя - 5 лет со дня производства. Запрещается применение препарата ГЛИКОПИН® по истечении срока годности.

ГЛИКОПИН® выпускают расфасованным по 10 таблеток в контурные ячейковые упаковки.

По 1 контурной ячейковой упаковке вместе с инструкцией по применению помещают в картонную пачку.

ГЛИКОПИН® хранят в закрытой упаковке производителя в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей и влаги месте, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре от 0°C до 25°C.

ГЛИКОПИН® хранят в недоступном для детей месте.

Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

Условия отпуска: ГЛИКОПИН® отпускают без рецепта ветеринарного врача.

ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

ГЛИКОПИН® относится к фармакотерапевтической группе иммуномодулирующих средств.

Входящий в состав препарата ГЛИКОПИН® глюкозаминилмурамилдипептид (ГМДП) представляет собой минимальный фрагмент пептидогликана клеточной стенки бактерий. Биологическая активность ГМДП обусловлена взаимодействием со специфическим рецептором NOD2.

ГЛИКОПИН® стимулирует эффекторные функции фагоцитов (фагоцитоз, синтез активных форм кислорода, активность лизосомальных ферментов) и продукцию провоспалительных цитокинов, в свою очередь, индуцирующих пролиферацию, активацию и дифференцировку клеток адаптивного (приобретенного) иммунитета - Т- и В-лимфоцитов. Усиливая продукцию колониестимулирующих факторов, индуцирует лейкопоз. В результате действия препарата происходит активация всех звеньев иммунной системы с усилением противоинфекционного и противоопухолевого иммунитета.

ГЛИКОПИН® после перорального введения быстро всасывается в кровь и достигает максимальной концентрации в плазме крови через 4 часа. Биодоступность составляет около 77%. Большая часть введенного препарата метаболизируется полностью, 3-11% от введенной дозы препарата выводится с мочой, 19-21% - с фекалиями. По степени воздействия на организм Гликопин® относится к малоопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1 007-76), не оказывает местнораздражающего, тератогенного, эмбриотоксического, гепатотоксического и сенсibilизирующего действия.

ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

ГЛИКОПИН® применяют собакам, кошкам, декоративным грызунам и хорькам в комплексной терапии и профилактике инфекционных болезней бактериальной и вирусной этиологии; в комплексной терапии онкологических заболеваний; для повышения неспецифической резистентности организма молодняка и старых животных; усиления эффективности вакцинации у ослабленных животных с вторичным иммунодефицитом и уменьшения поствакцинальных осложнений; снятия стрессового состояния при транспортировке и различных зооветеринарных обработках; стимуляции процессов репарации и регенерации тканей после травм и оперативных вмешательств; для профилактики иммунодефицитов новорожденных животных, а также сокращения периода инволюционных послеродовых процессов в матке.

Противопоказанием для применения препарата ГЛИКОПИН® является индивидуальная повышенная чувствительность животного к компонентам препарата.

ГЛИКОПИН® применяют животным перорально до кормления или во время кормления на корень языка или с водой для поения.

Доза препарата зависит от массы животного, цели применения и составляет: в комплексной терапии и профилактике инфекционных болезней и комплексной терапии онкологических заболеваний - 0,04-0,06 мг/кг массы животного один раз в сутки в течение 5-7 дней, из расчета:

Вид и масса животного	Разовая доза таблетки ГЛИКОПИН®
Собаки массой от 2 до 10 кг	1/2 - 1
Собаки массой более 10 кг	1 - 2
Кошки массой от 1 до 3 кг	1/4 - 1/2
Кошки массой более 3 кг	1/2 - 1
Декоративные грызуны, хорьки	1/10*

- для усиления эффективности вакцинации у ослабленных животных, профилактики поствакцинальных осложнений, повышения общей резистентности, стимуляции процессов репарации и регенерации тканей - 0,02-0,04 мг/кг массы животного однократно или двукратно с интервалом 24 часа, из расчета:

Вид и масса животного	Разовая доза таблетки ГЛИКОПИН®
Собаки массой от 2 до 10 кг	1/4 - 1/2
Собаки массой более 10 кг	1 - 1½
Кошки массой от 1 до 3 кг	1/4
Кошки массой более 3 кг	1/2
Декоративные грызуны, хорьки	1/10*

- для профилактики иммунодефицитов при стрессовых состояниях, иммунодефицитов новорожденных животных, сокращения периода инволюционных послеродовых процессов в матке - 0,01-0,02 мг/кг массы животного однократно или двукратно с интервалом 24 часа, из расчета:

Вид и масса животного	Разовая доза таблетки ГЛИКОПИН®
Собаки	1/2 - 1
Кошки	1/4 - 1/2
Декоративные грызуны, хорьки	1/10*

* При применении грызунам и хорькам 1 таблетку препарата ГЛИКОПИН® растворяют в 10 мл воды и вводят приготовленный раствор с помощью шприца в разовой дозе - 1 мл на животное. Лечебный раствор препарата готовят ежедневно перед применением.

Симптомы передозировки при применении лекарственного препарата у животных не выявлены. Особенности действия препарата ГЛИКОПИН® при первом приеме и при его отмене не выявлено.

Беременность и лактация не являются противопоказанием для применения препарата, однако беременные животные должны принимать препарат под контролем ветеринарного врача. Возможно применение препарата у потомства животных, начиная с первых дней жизни.

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, но той же схеме.

Побочных действий и нежелательных реакций при применении препарата ГЛИКОПИН® в соответствии с настоящей инструкцией не отмечается. У некоторых животных возможно незначительное и кратковременное повышение температуры тела, обусловленное фармакологическими свойствами препарата.

ГЛИКОПИН® не следует назначать одновременно с глюкокортикостероидами в высоких дозах. Информация о несовместимости препарата ГЛИКОПИН® с препаратами других фармакологических групп и кормовыми добавками отсутствует.

Лекарственный препарат ГЛИКОПИН® не предназначен для применения продуктивным животным.

МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ



При работе с препаратом ГЛИКОПИН® следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами.

Во время работы запрещается курить, пить и принимать пищу. По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом.

При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз их необходимо промыть большим количеством воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом ГЛИКОПИН®. 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).

С согласованием настоящей инструкции утрачивает силу инструкция по применению препарата ГЛИКОПИН®, утвержденная Россельхознадзором 09.08.2016 г.

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

АО «Пептек» Россия
117997, г. Москва, ул. Миклухо-Макляя, 16/10.
тел./факс: +7 (495) 330-74-56

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

117997, г. Москва, ул. Миклухо-Макляя, 16/10.
тел./факс: +7 (495) 330-74-56
тел./факс: +7 (495) 776-00-40

Номер регистрационного удостоверения:

77-3-7.12-3353 № ПВР- 3-3.9/00149

