

Miosta H[®]

Veterinariya dori vositasini qo'llash
bo'yicha yo'riqnoma
Miosta H[®]

“MA'QULLANGAN”

Veterinariya dori vositalari, ozuqabop qo'shimchalar
sifati va muomalasi nazorati bo'yicha davlat ilmiy markazi.

Umumiy ma'lumotlar

1. Veterinariya dori vositasining savdodagi nomi: **Miosta H[®]**.
- xalqaro patentlanmagan nomi: aktivin retseptorlari ketma-ketligidagi rekombinant oqsil (ActRIIb).
2. Dori shakli: in'yeksiya uchun suspenziya.
Miosta H[®] dori vositasining 1 ml tarkibida faol ta'sir etuvchi moddasi sifatida - aktivin retseptorlari ketma-ketligidagi rekombinant oqsil (ActRIIb) - 2 mg, yordamchi moddalari sifatida: dekstran 500, DEAE-dekstran-500, tiomersal, alyuminiy gidroksid va natriy xlorid mavjud.
3. Tashqi ko'rinishiga ko'ra dori vositasi oqdan to och-sariq ranggacha bo'lgan, bir hilda tarqalgan zarrachalarga ega suyuqlikdir.
Dori vositasining yaroqlilik muddati, yopiq qadoqda saqlash shartlariga rioya qilgan holda ishlab chiqarilgan sanasidan boshlab 2 yil. Qadog'i ochgandan keyin - 1 kundan ortiq saqlanmaydi.
Yaroqlilik muddati tugaganidan keyin qo'llanilmaydi.
4. **Miosta H[®]** dori vositasi 10 va 100 ml dan muvofiq hajmdagi shisha flakonlarga qadoqlanib, rezina tiqinlar bilan zich yopilgan, alyuminiy qopqoq bilan mustahkamlangan holda, alohida karton qutilarda chiqariladi.
Iste'mol o'ramining har bir birligi qo'llash bo'yicha yo'riqnoma bilan ta'minl anadi.
5. Ishlab chiqaruvchining yopiq o'ramida, quruq, quyosh nurlaridan himoyalangan, yem va oziq-ovqat mahsulotlaridan alohida joyda, 2°C dan 8°C gacha haroratda saqlanadi. Muzlatishga yo'l qo'yilmaydi.
6. **Miosta H[®]** bolalar qo'li yetmaydigan joyda saqlanishi kerak.
7. Foydalanilmagan dori vositasi qonun hujjatlarida belgilangan tartibda utilashtiriladi.
8. Sotuvga chiqarish shartlari: veterinar shifokorning retsepti talab etilmaydi.

Farmakologik xususiyatlari

9. Farmakoterapevtik guruhi: oqsillar va aminokislotalar.
10. Dori vositasining ta'sir qilish mexanizmi hayvonlarda aktivin retseptorlariga autoantitanachalami ishlab chiqarishga, ularning miostatin bilan bog'lanishini bloklash va buning natijasida mushaklarning o'sishini tezlashtirishga asoslangan. Organizm autoantitanachalari yordamida miostatinning aktin retseptorlari bilan bog'lanishini oldi olinadi va mushaklarning o'sishini ingibirlanishi kamayadi, bu esa hayvonning mushak massasini ortishiga yordam beradi.
Organizmga ta'sir qilish darajasiga ko'ra, dori vositasi kam xavfli moddalarga mansub (GOST 12.1.007-76 bo'yicha xavflilikning 4-guruhi), tavsiya etilgan dozalarda hayvonlar tomonidan yaxshi qabul qilinadi.

Qo'llash tartibi

11. **Miosta H[®]** yirik shoxli qoramollarda va mayda shoxli qoramollarda distrofiya va mushak massasining yetishmovchiligini davolash va oldini olish uchun ishlatiladi.
12. Dori vositasi komponentlariga yuqori ta'sirchan hayvonlarga qo'llanilmaydi.
13. Sog'in sigirlar, boquvdagi buqalar va boquvdagi mayda shoxli qoramollar uchun ishlatilishi mumkin.
14. Preparat homilador hayvonlarga (sigirlar, qo'yarga) cheklovlarsiz qo'llash mumkin. Stress va erta tug'ilishning oldini olish maqsadida, homiladorlikning so'nggi ikki oyida hayvonlarga hech qanday in'yeksiya ishlarini amalga oshirmaslik tavsiya etiladi.
15. **Miosta H[®]** quyidagi dozalarda qo'llaniladi:
 - Qoramollar (sog'in sigirlar va bo'rdoqi buqalar) uchun - bir dozaning hajmi 5 mlni tashkil etadi. Preparat hayvon bo'ynining mushagiga, har bir tomoniga 2,5 mldan yuboriladi. 30 kundan keyin ikkinchi in'yeksiya qilinadi.
 - Mayda shoxli qoramollarga (6 oygacha) - bir dozaning hajmi 1 mlni tashkil etadi. Preparat hayvonning bo'yniga yoki soniga mushak ichiga yuboriladi. 30 kundan keyin ikkinchi in'yeksiya qilinadi.
 - Mayda shoxli qoramollar (6 oylikdan katta) - bitta dozaning hajmi 2 mlni tashkil etadi. Preparat hayvonning bo'yniga yoki soniga mushak ichiga yuboriladi. 30 kundan keyin ikkinchi in'yeksiya qilinadi.Ishlatishdan oldini, preparatni qisqa vaqt davomida silkiting.
16. Dori vositasini ushbu yo'riqnomaga muvofiq qo'llanilganda odatda nojo'ya ta'sirlar va qo'shimcha asoratlarga ega emas. Hayvonning dori vositasi tarkibiy qismlariga individual ta'sirchanligi va allergik reaksiyalar yuzaga kelganda **Miosta H[®]** dori vositasidan foydalanish to'xtatiladi va desensibillovchi davolash o'tkaziladi.
17. Hayvonlarda dori vositasi dozasi oshirib yuborishning qo'shimcha ta'sirlari aniqlanmagan.
18. **Miosta H[®]** boshqa dori vositalari bilan mos keladi.

Miosta H[®]

19. Dori vositasini dastlabki qo'llashda va uni bekor qilishda alohida ta'sirlar aniqlanmagan.

20. Dori vositasining navbatdagi dozasi o'tkazib yuborishga yo'l qo'yilmaydi, chunki bu davolash samaradorligini pasaytirishi mumkin. Dori vositasining dozasi o'tkazib yuborilganda, qo'llash kursini belgilangan dozalar va sxemalarda tiklanishi kerak.

21. **Miosta H[®]** dori vositasidan foydalangandan keyin go'sht, sut mahsulotlarini iste'mol qilishga cheklovlarsiz yo'l qo'yiladi.

Qo'llashdan oldin:

1. Flakondagi preparatni hona haroratigacha ilitish kerak.
2. Preparatdagi oqsil-cho'kma preparat suyuqligi bilan aralashib ketishi uchun flakon shishani silkitish kerak.
3. Flakon shishadagi rezina qadoqqa steril igna taqiladi, olib tashlanmaydi.

Qo'llanilishi:



Steril igna yordamida preparatning kerakli hajmi (1 ml / 2 ml / 2,5 ml), shpritsga tortiladi.



Steril igna preparatning rezina qadog'ida qoladi, shpritsga bo'lsa igna (G12, G14) taqiladi va bir chekkaga qo'yib qo'yiladi



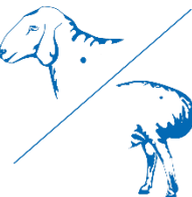
So'ng keyingi shprits bilan preparat olinishi davom etiladi.

Vaqtı-vaqti bilan, agar cho'kindi hosil bo'lsa flakon shishani chayqatish kerak.

Preparatni qo'llashdan oldin, shprits ichidagi barcha havoni chiqazib tashlash kerak.



Preparatni qo'llashdan oldin, shpritsda cho'kindi hosil bo'lmaganligiga ishonch hosil qilish kerak. Agar cho'kma hosil bo'lsa, uni suyuqlik bilan aralashib ketguniga qadar shpritsni silkitish kerak.



Preparat mushak ichiga, bo'yinning har bir tomoniga, ko'rsatmalarga muvofiq hajmda yoki hayvonning son mushagiga (mayda shoxli qoramol uchun) yuboriladi.

30 kundan keyin muolajani qayta qilish lozim.

Rejali emlash ishlarini **Miosta H[®]** dan foydalanishdan 21 kun oldin yoki **Miosta H[®]** dan foydalanganda so'ng, 21 kun o'tkazib amalga oshirish tavsiya etiladi. **Miosta H[®]** dan foydalanganda antibiotiklar yoki boshqa preparatlarni qo'llash zarur bo'lsa, veterinar bilan maslahatlashish tavsiya etiladi.

Shaxsiy profilaktika choralari

22. **Miosta H[®]** dori vositasi bilan ishlash vaqtida veterinariya dori vositalari bilan ishlashda ko'zda tutilgan shaxsiy gigiyenaning umumiy qoidalari va xavfsizlik choralari rioya qilish kerak.

23. Dori vositasining tarkibiy qismlariga yuqori ta'sirchanligi bo'lgan shaxslarning **Miosta H[®]** bilan bevosita muloqotda bo'lishlariga yo'l qo'yilmaydi. Dori vositasi tasodifan teriga yoki ko'zning shilliq pardalariga tegsa, ularni ko'p miqdordagi suv bilan yuvish kerak. Allergik reaksiyalar yuzaga kelganda yoki dori vositasini

Miosta H[®]

tasodifan odamga yuborilganda, darhol tibbiy muassasaga murojaat qilish lozim (o'zi bilan dori vositasini qo'llash bo'yicha yo'riqnoma yoki yorlig'i bo'lishi kerak).

24. Dori vositasidan bo'shagan taralardan maishiy maqsadlarda foydalanish taqiqlanadi, ularni maishiy chiqindilar bilan birga utillashtiriladi.

Noroziliklarni bayon etish tartibi

25. Veterinariya dori vositasi ushbu yo'riqnoma talablariga muvofiq kelmagan taqdirda, uning qo'llanilishi to'xtatilib, bu haqida Veterinariya dori vositalari, ozuqabop qo'shimchalar sifati va muomalasi nazorati bo'yicha davlat ilmiy markaziga quyidagi manzil bo'yicha murojaat qilinadi: 100208, Toshkent sh., Chilonzor tumani, Diydor ko'chasi, 100 uy. E-mail: gnkc@vetgov.uz. Bir vaqtning o'zida ushbu manzilga veterinariya dori vositasining ilmiy markaz bilan kelishilgan, lekin ikkitadan kam bo'lmagan miqdordagi ochilmagan o'ramlari va veterinariya dori vositasining yo'riqnomaga muvofiq kelmasligining to'liq tavsifi jo'natiladi.

Yo'riqnoma "BIOSTIM" MCHJ bilan xamkorlikda "BIOMED-RESURS" MChJ, Rossiya Federatsiyasi tomonidan ishlab chiqilgan.

O'zbekiston Respublikasida ro'yxatga olish va qo'llash Veterinariya dori vositalari, ozuqabop qo'shimchalar sifati va muomalasi nazorati bo'yicha davlat ilmiy markazi tomonidan tavsiya qilingan.

O'zbekiston Respublikasi Veterinariya va chorvachilikni rivojlantirish davlat qo'mitasi qoshidagi Ilmiy-texnik kengash tomonidan ma'qullangan.

Ro'yxatga olish raqami ВП-001133-22.

**Preparatni qo'llash bo'yicha yo'riqnomani QR-kod
havolasi orqali video lavhadan ko'rishingiz mumkun.**

Barcha savollar bo'yicha qo'ng'iroq qiling



+998 99 393 03 33



Miosta H®

ИНСТРУКЦИЯ

по применению ветеринарного препарата
Miosta H®

"ОДОБРЕНО"

Государственный научный центр контроля качества и обращения ветеринарных препаратов, пищевых добавок

Общие сведения

1. Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения:
Торговое наименование: **Miosta H®**.
Международное непатентованное наименование:
рекомбинантный белок с последовательностью активинового рецептора (ActRIIb).
2. Лекарственная форма: суспензия для инъекций.
Miosta H® содержит в 1 мл в качестве действующего вещества рекомбинантный белок с последовательностью активинового рецептора (ActRIIb) – 2 мг, а в качестве вспомогательных веществ: декстран 500, ДЕАЕ-декстран-500, тиомерсал, гидроксид алюминия и натрия хлорид.
3. По внешнему виду лекарственный препарат после взбалтывания представляет собой жидкость от белого до бледно-желтого цвета, с однородно распределенными в ней частицами.
Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке – 2 года с даты производства. После вскрытия упаковки – не более 1 суток.
Не применять по истечении срока годности.
4. **Miosta H®** выпускают расфасованным по 10 и 100 мл в стеклянных флаконах соответствующей вместимости, герметично укупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками, в индивидуальных картонных коробках.
Каждую единицу потребительской упаковки снабжают инструкцией по применению.
5. Хранят в закрытой упаковке производителя, в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре от 2 °С до 8 °С. Замораживание не допускается.
6. **Miosta H®** следует хранить в недоступном для детей месте.
7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.
8. Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

Фармакологические свойства

9. Фармакотерапевтическая группа: белки и аминокислоты.
10. Механизм действия препарата основан на выработке в организме животных аутоантител к активиновым рецепторам, блокирования их связывания с миостатином и, как следствие, ускорения роста мускулатуры. С помощью аутоантител организма предотвращается связывание миостатина с активиновыми рецепторами и уменьшается ингибирование роста мышц, что способствует росту мышечной массы животного.
Препарат по степени воздействия на организм относится к малоопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76), в рекомендуемых дозах хорошо переносится животными.

Способ применения

11. **Miosta H®** применяется для лечения и профилактики дистрофии и недостаточности мышечной массы крупно-рогатого и мелко-рогатого скота.
12. Не применять животным с повышенной чувствительностью к компонентам препарата.
13. Может применяться для молочных коров, быков, которых содержат на откорме и мелком рогатом скоте, который содержится на откорме.
14. Препарат можно вводить беременным животным (коровам, овцам) без ограничений. Рекомендуется не проводить любые инъекции животным на последних двух месяцах беременности во избежание стресса и преждевременных родов.
15. **Miosta H®** вводится в следующих дозах:
 - Крупный рогатый скот (молочные коровы и быки на откорме) – объем одной дозировки составляет 5 мл. Препарат вводится внутримышечно по 2,5 мл с каждой стороны шеи животного. Повторная инъекция проводится через 30 дней.
 - Мелкий рогатый скот (до 6-месячного возраста) – объем одной дозировки составляет 1 мл. Препарат вводится внутримышечно в шею или бедро животного. Повторная инъекция проводится через 30 дней.
 - Мелкий рогатый скот (старше 6-месячного возраста) – объем одной дозировки составляет 2 мл. Препарат вводится внутримышечно в шею или бедро животного. Повторная инъекция проводится через 30 дней.
16. Перед применением необходимо встряхнуть флакон с препаратом в течение короткого времени.
При применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией обычно не возникает побочных эффектов и дополнительных осложнений. В случае индивидуальной чувствительности животного к компонентам препарата и аллергических реакций применение препарата **Miosta H®** прекращают и проводят десенсибилизирующее лечение.

Miosta H[®]

17. Дополнительных последствий передозировки препарата у животных не выявлено.

18. **Miosta H[®]** совместим с другими препаратами.

19. Особые эффекты при первоначальном применении препарата и в процессе его применения не определялись.

20. Не допускается пропуск очередной дозы препарата, так как это может снизить эффективность лечения.

При пропуске дозы препарата курс введения следует восстановить в установленных дозах и схемах.

21. После применения препарата **Miosta H[®]** разрешено употребление мясных и молочных продуктов без ограничений.

Перед применением:

1. Препарат нужно разогреть до комнатной температуры.
2. Флакон с препаратом необходимо встряхнуть, чтобы жидкость стала однородной без белого осадка.
3. Ввести одну стерильную иглу в резиновую пробку флакона, которая не убирается из флакона.

Применение:



При помощи стерильной иглы шприцом набирается необходимый объем препарата (1 мл / 2 мл / 2.5 мл).



Стерильная игла остается в резиновой пробке препарата, шприц откладывается в сторону и на него надевается игла для введения препарата животным (G12, G14).



Затем набирается следующий шприц с препаратом.

Время от времени необходимо встряхивать флакон с препаратом, если образуется осадок.



Перед введением препарата необходимо убедиться, что в шприце не образовался осадок. При необходимости немного потрясти шприц, чтобы жидкость стала однородной.



Препарат вводится внутримышечно в объеме согласно инструкции с каждой стороны шеи или в бедро (для мелкого рогатого скота) животного.

Через 30 дней процедуру необходимо повторить.

Плановую вакцинацию рекомендуется проводить за 21 день до начала применения **Miosta H[®]** или же через 21 день после применения **Miosta H[®]**. В случае необходимости использования антибиотиков и других препаратов при применении **Miosta H[®]** рекомендуется проконсультироваться с ветеринарным врачом.

Индивидуальные профилактические меры

22. При работе с препаратом **Miosta H[®]** следует соблюдать общие правила личной гигиены и технику безопасности при работе с ветеринарными препаратами.

23. Лицам с повышенной чувствительностью к компонентам препарата не допускается прямой контакт с **Miosta H[®]**. При случайном попадании лекарства на кожу или слизистые оболочки глаз необходимо промыть большим количеством воды. В случае возникновения аллергических реакций или при случайном введении препарата человеку необходимо немедленно обратиться в медицинское учреждение (должна быть инструкция или этикетка по применению препарата).

24. Запрещается использовать пустую тару в бытовых целях, так как она утилизируется вместе с бытовыми отходами.

Miosta H[®]

Порядок принятия жалоб

25. В случае несоответствия ветеринарного лекарственного средства требованиям настоящей инструкции его применение прекращается, и в связи с этим в Государственный научный центр контроля качества и обращения направляется следующий адрес: ветеринарных препаратов, пищевых добавок, адрес: 100208, Ташкентское шоссе, Чиланзарский район, улица Дийдара, 100. E-mail: gnkc@vetgov.tz. При этом на этот адрес направляется не менее двух невскрытых упаковок ветеринарного лекарственного средства, согласованного с научным центром, и полное описание несоответствия ветеринарного лекарственного средства инструкции.

Руководство разработано ООО «БИОМЕД-РЕСУРС», Российская Федерация совместно с ООО «БИОСТИМ».

К регистрации и применению в Республике Узбекистан рекомендован Государственный научный центр контроля качества и обращения ветеринарных лекарственных средств, пищевых добавок.

Утверждены Научно-техническим советом при Государственном комитете ветеринарии и развития животноводства Республики Узбекистан.

Регистрационный номер ВП-001133-22.

Видео инструкцию по применению препарата можно посмотреть по QR коду

По всем вопросам обращаться по телефону



+998 99 393 03 33



Miosta H[®]

INSTRUCTION

on the use of veterinary product

Miosta H[®]

"APPROVED"

State Scientific Center for Quality Control and Circulation of
Veterinary Drugs and Food Additives

General information

1. Name of the medicinal product for veterinary use:

Trade name: **Miosta H[®]**.

International nonproprietary name:

recombinant protein with an activin receptor sequence (ActRIIb).

2. Dosage form: suspension for injection.

Miosta H[®] contains 2 mg of recombinant protein with the activin receptor sequence (ActRIIb) as an active substance in 1 ml, and as excipients: dextran 500, DEAE-dextran-500, thiomersal, aluminum hydroxide and sodium chloride.

3. In appearance, the drug after shaking is a white to pale yellow liquid, with particles uniformly distributed in it.

The shelf life of the medicinal product, subject to storage conditions in closed packaging, is 2 years from the date of manufacture. After opening the package – no more than 1 day.

Do not use after the expiration date.

4. **Miosta H[®]** is produced packaged in 10 and 100 ml glass bottles of appropriate capacity, hermetically sealed with rubber stoppers reinforced with aluminum caps, in individual cardboard boxes.

Each unit of consumer packaging is supplied with instructions for use.

5. Store in sealed manufacturer's packaging, in a dry place, protected from direct sunlight, separately from food and feed, at a temperature of 2 °C to 8 °C. Freezing is not allowed.

6. **Miosta H[®]** should be stored out of the reach of children.

7. Unused medicinal product is disposed of in accordance with legal requirements.

8. Release conditions: without a veterinarian's prescription.

Pharmacological properties

9. Pharmacotherapeutic group: proteins and amino acids.

10. The mechanism of action of the drug is based on the production in the body of animals of autoantibodies to activin receptors, blocking their binding to myostatin and, as a result, accelerating muscle growth. With the help of the body's autoantibodies, myostatin is prevented from binding to activin receptors and the inhibition of muscle growth is reduced, which promotes the growth of muscle mass in the animal.

In terms of the degree of impact on the body, the drug is classified as a low-hazard substance (hazard class 4 according to GOST 12.1.007-76); in recommended doses it is well tolerated by animals.

Mode of application

11. **Miosta H[®]** is used for the treatment and prevention of dystrophy and insufficiency of muscle mass in cattle and small cattle.

12. Do not use in animals with hypersensitivity to the components of the drug.

13. Can be used for dairy cows, bulls kept for fattening and small cattle (sheep and ram) kept for fattening.

14. The drug can be administered to pregnant animals (cows, sheep) without restrictions. It is recommended not to give any injections to animals in the last two months of pregnancy to avoid stress and premature birth.

15. **Miosta H[®]** is administered in the following doses:

- Cattle (dairy cows and fattening bulls) – the volume of one dosage is 5 ml. The drug is administered intramuscularly, 2.5 ml on each side of the animal's neck. A second injection is given after 30 days.

- Sheep and ram (up to 6 months of age) – the volume of one dosage is 1 ml. The drug is injected intramuscularly into the animal's neck or thigh. A second injection is given after 30 days.

- Sheep and ram (over 6 months of age) – the volume of one dosage is 2 ml. The drug is injected intramuscularly into the animal's neck or thigh. A second injection is given after 30 days.

Before use, shake the bottle with the drug for a short time.

16. When using the drug in accordance with these instructions, there are usually no side effects or additional complications. In case of individual sensitivity of the animal to the components of the drug and allergic reactions, the use of the drug **Miosta H[®]** is stopped and desensitizing treatment is carried out.

17. No additional consequences of drug overdose have been identified in animals.

18. **Miosta H[®]** is compatible with other drugs.

19. Special effects during the initial use of the drug and during its use were not determined.

20. Skipping the next dose of the drug is not allowed, as this may reduce the effectiveness of treatment. If a dose of the drug is missed, the course of administration should be restored in the prescribed doses and schedules.

21. After using the drug **Miosta H[®]**, the consumption of meat and dairy products is allowed without restrictions.

Miosta H[®]

Before application:

1. The drug must be warmed to room temperature.
2. The bottle with the drug must be shaken so that the liquid becomes homogeneous without white sediment.
3. Insert one sterile needle into the rubber stopper of the bottle, which is not removed from the bottle.

Application:



Using a sterile needle, the required volume of the drug is drawn into a syringe (1 ml / 2 ml / 2.5 ml).



The sterile needle remains in the rubber stopper of the drug, the syringe is put aside and a needle is put on it to administer the drug to animals (G12, G14).

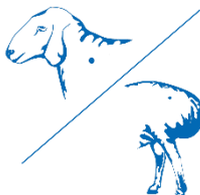


Then the next syringe with the drug is drawn.

From time to time it is necessary to shake the bottle with the drug if a sediment forms.



Before administering the drug, it is necessary to remove all air from the syringe.



Before administering the drug, you must ensure that no sediment has formed in the syringe. If necessary, shake the syringe a little so that the liquid becomes homogeneous.

The drug is administered intramuscularly in a volume according to the instructions on each side of the neck or into the thigh (for small cattle) of the animal.

After 30 days, the procedure must be repeated.

Routine vaccination is recommended to be carried out 21 days before the start of the use of Miosta H[®] or 21 days after the use of Miosta H[®]. If it is necessary to use antibiotics or other drugs when using Miosta H[®], it is recommended to consult a veterinarian.

Individual preventive measures

22. When working with Miosta H[®], you should follow the general rules of personal hygiene and safety precautions when working with veterinary drugs.

23. Persons with hypersensitivity to the components of the drug are not allowed to have direct contact with Miosta H[®]. If the medicine accidentally comes into contact with the skin or mucous membranes of the eyes, rinse with plenty of water. In case of allergic reactions or accidental administration of the drug, a person must immediately contact a medical facility (there must be instructions or a label for the use of the drug).

24. It is prohibited to use empty containers for household purposes, as they are disposed of together with household waste.

For complains

25. If a veterinary medicinal product does not comply with the requirements of these instructions, its use is terminated, and in this regard, the following address is sent to the State Scientific Center for Quality Control and Circulation: veterinary drugs, food additives, address: 100208, Tashkent highway, Chilanazar district, Diidara street , 100. E-mail: gnkc@vetgov.tz. In this case, at least two unopened packages of the veterinary medicinal product, agreed with the scientific center, and a full description of the non-compliance of the veterinary medicinal product with the instructions are sent to this address.

Miosta H[®]

The instruction for use was developed by BIOMED-RESOURCE LLC, Russian Federation jointly with BIOSTIM LLC.

The State Scientific Center for Quality Control and Circulation of Veterinary Medicines and Food Additives is recommended for registration and use in the Republic of Uzbekistan.

Approved by the Scientific and Technical Council under the State Committee for Veterinary Medicine and Livestock Development of the Republic of Uzbekistan.

Registration number BP-001133-22.

Video instructions for using the product can be found via the QR code

For any inquiries contact



+998 99 393 03 33

