

**ИНСТРУКЦИЯ**  
**по применению ветеринарного препарата «ОКСИФЛУМ ЛА КМ»**

**1 Общие сведения**

1.1 Оксифлум ЛА КМ (Oxyflum LA KM).

Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: окситетрациклин, флуниксин.

1.2 Препарат представляет собой жидкость от желтого до красновато-коричневого цвета.

В 1,0 мл препарата содержится 300 мг окситетрациклина (в форме окситетрациклина дигидрата), 20 мг флуниксина (в форме флуниксина меглумина) и вспомогательные вещества (магния оксид, N-метил-2-пирролидон, моноэтаноламин, вода для инъекций).

Лекарственная форма: раствор для инъекций.

1.3 Оксифлум ЛА КМ выпускают в стеклянных флаконах по 50 и 100 мл.

1.4 Оксифлум ЛА КМ хранят с предосторожностью (список Б) в закрытой упаковке производителя при температуре от плюс 5 °С до плюс 25 °С, в защищенном от прямых солнечных лучей месте.

Срок годности - 3 (три) года от даты производства при соблюдении условий хранения и транспортирования. Срок годности после первого вскрытия флакона – 28 дней при условии соблюдения правил асептики и хранения при температуре от плюс 2°С до плюс 8°С.

Не применять по истечению срока годности.

Хранить в местах, недоступных для детей.

**2 Фармакологические свойства**

2.1 Оксифлум ЛА КМ относится к клинико-фармакологической группе антибиотиков тетрациклины в комбинациях.

2.2 Окситетрациклин обладает широким спектром действия. Активен в отношении большинства грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, в том числе *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Pasteurella spp.*, *Bordetella bronchiseptica*, *Clostridium spp.*, *Actinobacillus spp.*, *Fusobacterium necrophorum*, а также микоплазм (*Mycoplasma spp.*), риккетсий (*Rickettsia spp.*), хламидий (*Chlamydia spp.*), некоторых простейших и других.

Механизм действия окситетрациклина основан на подавлении синтеза белков микробной клетки на уровне рибосом и блокаде синтеза РНК.

Препарат действует бактериостатически.

2.3 Флуниксин - нестероидный противовоспалительный препарат, высокозамещенное производное никотиновой кислоты. Флуниксин является ингибитором циклооксигеназы и оказывает анальгетическое, противовоспалительное и жаропонижающее действие.

2.4 При внутримышечном введении компоненты препарата быстро всасываются в кровь и проникают в органы и ткани организма. Антибактериальная концентрация препарата достигает максимальных значений в крови животного через 30 минут. Терапевтический уровень окситетрациклина в тканях сохраняется до 96 часов.

Окситетрациклин выводится из организма, главным образом, с мочой и желчью, а у лактирующих животных - с молоком.

**3 Порядок применения**

3.1 Оксифлум ЛА КМ применяют крупному и мелкому рогатому скоту, свиньям при острых и хронических патологиях органов дыхания, желудочно-кишечного тракта, мочеполовой системы, а также при пастереллезе, перитоните, гнойном артрите, операционных, раневых инфекциях, кератоконъюнктивитах, некробактериозе, анаплазмозе, синдроме ММА у свиноматок и других болезнях, вызванных чувствительными к антибиотикам микроорганизмами.

3.2 Оксифлум ЛА КМ вводят животным (крупному рогатому скоту, овцам, свиньям) однократно, внутримышечно в дозе 1 мл на 10 кг массы тела животного.

При необходимости введение повторяют через 4 суток.

Максимальная доза для введения в одну точку тела взрослым животным – 10 мл, молодняку – 5 мл. Если объем вводимого раствора более указанного, то его следует вводить животным в несколько мест.

При необходимости (например, низкие температуры окружающей среды), перед введением животному, препарат подогревают до температуры 36-38 °С.

3.3 Оксифлум ЛА КМ противопоказан при индивидуальной повышенной чувствительности животного к тетрациклинам, а также животным с почечной недостаточностью, при риске желудочно-кишечного кровотечения.

Запрещается совместное применение препарата с другими нестероидными противовоспалительными средствами, кортикостероидными препаратами, при поражениях сердца, печени и почек.

Оксифлум ЛА КМ не рекомендуется применять беременным самкам. Запрещается применять препарат лактирующим животным, чье молоко используется в пищу людям.

3.4 Побочных явлений и осложнений при применении препарата в соответствии с инструкцией, как правило, не наблюдается. В редких случаях после введения у животных возможны проявления местных аллергических реакций в виде эритемы, зуда, отека в месте инъекции, которые самопроизвольно проходят в течение нескольких дней. При необходимости назначают антигистаминные и симптоматические средства.

3.5 Не допускается одновременное применение препарата с бактерицидными антибиотиками, кортикостероидами и эстрогенами, а также совместно с бактерицидными препаратами, ввиду возможного снижения антибактериального эффекта окситетрациклина.

3.6 Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 35 суток после последнего применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления плотоядных животных.

#### 4 Меры профилактики

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать правила личной гигиены и техники безопасности.

#### 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 которого 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» (220005, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

#### 6 Полное наименование производителя

6.1 Хэбэй Хоуп Хармони Фармасьютикл Ко. Лтд. (Hebei Hope Harmony Pharmaceutical Co., Ltd.) (адрес: зона промышленного развития, округ Юаньши, город Шицзячжуан, провинция Хэбэй, Китай (Industry Development Area, Yuanshi County, Shijiazhuang City, Hebei Province, China) для ООО «Хематекс» Минский район (223017, Республика Беларусь, Минская обл., Минский район, Новодворский с/с, аг. Гатово, АБК ОАО "МПКО", ком. 501). Тел./факс: (017) 336-88-68.

Инструкция подготовлена сотрудниками кафедры фармакологии и токсикологии (И.А. Ятусевич, Т.Н. Смаглей), внутренних незаразных болезней (В.Н. Иванов) УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» и ООО «Хематекс» Минский район (И.В. Ситник).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
О Д О Б Р Е Н О	
Председатель	<i>[Подпись]</i>
Секретарь	<i>[Подпись]</i>
Эксперт	<i>[Подпись]</i>
«26» 04 2022 г. протокол № 120	