

HEXASOL LA

Инструкция рассмотрена и одобрена на заседании Ветбиофармсовета 15.07.2013 г.
Протокол № 67.

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «ГЕКСАСОЛ ЛА»

ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

Гексасол ЛА (Hexasolum LA).
В 1,0 см³ препарата содержится: окситетрациклина (в виде окситетрациклина дигидрата) 300 мг, флуниксина (в виде флуниксина меглюмина) 20 мг.
Препарат представляет собой прозрачный темно-янтарный раствор для инъекций.
Гексасол ЛА выпускают во флаконах номинальным объемом 50,0, 100,0, 250,0 и 500,0 см³. Каждый флакон снабжен резиновой пробкой и укупорен алюминиевым колпачком. Препарат хранят с предосторожностью, по списку Б в сухих, защищенных от прямых солнечных лучей, недоступных для детей местах при температуре от плюс 2 до плюс 25°С. Срок годности – два года от даты изготовления. После вскрытия флакона срок годности препарата составляет 28 дней.

ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

Окситетрациклин относится к группе тетрациклинов – бактериостатических антибиотиков широкого спектра действия. К нему чувствительны многие грамположительные и грамотрицательные микроорганизмы, включая *Pasteurella spp.*, *Staphylococcus aureus* и некоторые микоплазмы. Механизм действия окситетрациклина заключается в угнетении синтеза белка у бактерий.
Флуниксин – ненаркотический, нестероидный анальгетик с противовоспалительными,

антиэндотоксическими и жаропонижающими свойствами. Его действие основано на подавлении синтеза эйкозаноидов – медиаторов воспаления и потенциальных токсинов.

Окситетрациклин хорошо всасывается из места инъекции и проникает во все органы и ткани организма. Максимальная концентрация антибиотика в крови достигается через 3 – 6 ч после введения. Окситетрациклин медленно выводится из организма, преимущественно – с желчью, в незначительных количествах – с мочой.

При парентеральном введении флуниксин быстро всасывается и проникает во все органы и ткани, максимальная концентрация в крови достигается через 0,5 – 2 ч. Несмотря на короткий период полувыведения (4 – 5 ч), препарат накапливается в очаге воспаления, обеспечивая терапевтический эффект в течение 24 ч. Флуниксин выводится преимущественно с желчью, в небольших количествах – с мочой. Антибактериальный эффект одной инъекции препарата «Гексасол ЛА» длится 5-6 дней, противовоспалительный эффект – 24 – 36 ч.

ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ВЕТЕРИНАРНОГО ПРЕПАРАТА

Гексасол ЛА применяют крупному рогатому скоту при инфекционных заболеваниях органов дыхания, вызванных *Mannheimia (Pasteurella) haemolytica*, *Staphylococcus aureus*, микоплазмами.

Перед применением флакон с препаратом встряхивают. Гексасол ЛА вводят крупному рогатому скоту внутримышечно в области крупа в количестве 1,0 см³ /10 кг массы тела, что соответствует дозе 30 мг окситетрациклина и 2 мг флуниксина/кг массы тела. Курс лечения – одна инъекция.



TRIAL

Максимальный объем препарата, вводимый в одно место, должен быть не больше 15,0 см³. Превышающие этот объем дозы вводят в разные места.

Противопоказания:

гиперчувствительность к компонентам препарата, заболевания сердца, печени, почек, язвы желудочно-кишечного тракта, склонность к кровотечениям. Не вводить внутрисосудисто. Избегать применения препарата животным при обезвоживании, гиповолемии или гипотензии, поскольку при этом возрастает риск токсического воздействия на почки. Применять с осторожностью животным моложе 6 недель, старым и ослабленным. Запрещается применять препарат дойным коровам в период лактации, беременным животным.

Побочные действия: возможна местная реакция на введение препарата. Применение тетрациклинов в периоды развития зубов и костей может привести к нарушению их пигментации.

Одновременное применение с другими нестероидными противовоспалительными средствами (НПВС) может усилить токсический эффект. Интервал между введением Гексасола ЛА и введением других НПВС должен составлять не менее 24 ч.

Убой крупного рогатого скота на мясо разрешается через 35 дней после последней инъекции препарата. Мясо крупного рогатого скота, вынужденно убитого до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления плотоядных животных.

МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные для работы с ветеринарными лекарственными средствами.

ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

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 ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве (не менее 3-х невскрытых флаконов препарата от серии, вызвавшей осложнения) для проведения лабораторных испытаний, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» для подтверждения на соответствие нормативных документов.

ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

6.1. «Норбрук Лабораториес Лимитед», Стейшн Воркс, г. Ньюри, Каунти Даун BT35 6JP, Северная Ирландия. (Norbrook Laboratories Limited, Station Works, Newry, Co. Down, BT35 6JP, Northern Ireland)

Инструкция по применению препарата разработана «Норбрук Лабораториес Лимитед», Стейшн Воркс, г. Ньюри, Каунти Даун BT35 6JP, Северная Ирландия.

00000010?

