

ИНСТРУКЦИЯ  
по ветеринарному применению лекарственного препарата Флунекс  
Номер регистрационного удостоверения: 44-3-13.16-3508№ПВР-3-28.11/02783

I. Общие сведения

1. Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения:  
торговое наименование лекарственного препарата – Флунекс (Flunex);  
международное непатентованное наименование – флуниксин меглумин.

2. Лекарственная форма: раствор для инъекций.

Флунекс в 1 мл содержит в качестве действующего вещества флуниксин меглумин – 83 мг (эквивалентно 50 мг флуниксина), а также вспомогательные вещества: бензоат натрия, натрия гидроксид, вода для инъекций – до 1 мл.

3. Лекарственный препарат по внешнему виду представляет собой прозрачную жидкость от светло-желтого до желтого цвета. Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке – 4 года со дня производства, после вскрытия упаковки – не более 28 суток.

Запрещается применение препарата Флунекс по истечении срока годности.

4. Флунекс выпускают расфасованным по 100 мл в стеклянных флаконах соответствующей вместимости, герметично закупоренных резиновыми пробками и укрепленных алюминиевыми колпачками с клипсами контроля первого вскрытия. Каждую потребительскую упаковку снабжают инструкцией по применению препарата.

5. Хранят лекарственный препарат в закрытой упаковке производителя, отдельно от продуктов питания и кормов, в защищенном от прямых солнечных лучей месте при температуре от 5°C до 25°C.

6. Флунекс следует хранить в местах, недоступных для детей.

7. Неиспользованный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

8. Флунекс отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Флунекс относится к группе нестероидных противовоспалительных лекарственных средств.

10. Флуниксин, входящий в состав препарата, является неселективным ингибитором циклооксигеназ (ЦОГ1 и ЦОГ2), угнетает синтез простагландинов E2 – медиаторов воспаления, что обуславливает его анальгезирующее, противовоспалительное, жаропонижающее и антитоксическое в отношении эндотоксинов бактерий действие.

После парентерального введения флуниксин быстро всасывается из места инъекции и проникает в большинство органов и тканей, достигая максимальной концентрации в крови через 5-45 минут.

Препарат кумулируется в очаге воспаления, обеспечивая терапевтический эффект продолжительностью до 24 часов. Флуниксин связывается с белками на 99% и выводится из организма преимущественно с фекалиями и в меньшей степени с мочой.

Флунекс по степени воздействия на организм относится к умеренно опасным веществам (3 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76), в рекомендуемых дозах хорошо переносится животными, не обладает эмбриотоксическими, тератогенными и гепатотоксическими свойствами.

### III. Порядок применения

11. Флунекс назначают лошадям, крупному рогатому скоту и свиньям в качестве противовоспалительного, обезболивающего и жаропонижающего средства в комплексной терапии острых воспалительных процессов, при болевых синдромах и гипертермии.

12. Противопоказанием к применению является гиперчувствительность животного к компонентам препарата, почечная, печеночная, сердечная недостаточность, гиповолемия (за исключением эндотоксемии или септического шока), риск желудочно-кишечного кровотечения.

Запрещается внутриаортальное введение препарата животным, а также его применение кошкам.

13. При работе с лекарственным препаратом Флунекс следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами.

Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с лекарственным препаратом Флунекс. При работе с препаратом запрещается пить, курить и принимать пищу. После работы с лекарственным препаратом вымыть руки с мылом. Пустые флаконы из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, они подлежат утилизации с бытовыми отходами.

При попадании препарата на кожу или слизистые оболочки необходимо немедленно промыть их большим количеством водопроводной воды. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании лекарственного препарата в организм человека необходимо немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению или этикетку).

14. Запрещено применение препарата беременным самкам, молодняку моложе 1,5-месячного возраста, а также поросётам массой менее 6 кг.

15. Лошадям Флунекс применяют внутривенно:

– при заболеваниях опорно-двигательного аппарата – в дозе 1 мл на 45 кг массы животного (1,1 мг флуниксина на 1 кг массы животного) один раз в сутки до улучшения клинического состояния животного, но не более 5 дней подряд;

– для купирования болевого синдрома при коликах – в дозе 1 мл на 45 кг массы животного однократно, при необходимости повторно через 24 часа;

– при эндотоксемии, септическом шоке и другой патологии, связанной с нарушением кровообращения в желудочно-кишечном тракте – в дозе 0,2 мл на 45 кг массы животного (0,22 мг флуниксина на 1 кг массы) каждые 6-8 часов до снижения клинических признаков заболевания.

Крупному рогатому скоту Флунекс применяют один раз в сутки внутривенно или внутримышечно при респираторных заболеваниях, маститах, других заболеваниях, сопровождающихся острым воспалением, в дозе 2 мл на 45 кг массы животного (2,2 мг флуниксина на 1 кг массы животного) в зависимости от тяжести воспалительного процесса, до улучшения клинического состояния животного, но не более 5 дней подряд.

Свиньям Флунекс применяют однократно глубоко внутримышечно в область шеи при ММА-синдроме и респираторных заболеваниях в дозе 2 мл на 45 кг массы животного (2,2 мг флуниксина на 1 кг массы животного).

В связи с возможной болевой реакцией препарат не следует вводить в одно место крупным животным в объеме, превышающем 5 мл, и мелким животным в объеме, превышающем 2,5 мл.

16. Побочных явлений и осложнений при применении лекарственного препарата Флунекс в соответствии с настоящей инструкцией не установлено. У свиней в месте инъекции возможно образование припухлости, которая полностью исчезает в течение 14 суток. В случае появления аллергических реакций использование препарата прекращают и назначают симптоматическое лечение.
17. При передозировке у животного возможны симптомы нефропатии, желудочно-кишечное кровотечение, рвота, ацидоз, повышение содержания трансаминаз печени в крови. В этом случае животному необходимо назначить дезинтоксикационную и симптоматическую терапию.
18. Флунекс не следует применять одновременно с другими нестероидными противовоспалительными препаратами, а также с лекарственными препаратами, обладающими нефротоксичным действием.
- С осторожностью под наблюдением ветеринарного врача Флунекс применяют одновременно со средствами общей анестезии, антикоагулянтами и сульфониламидами.
19. Особенности действия лекарственного препарата при его первом применении и отмене не выявлено.
20. В случае пропуска очередной дозы применение препарата возобновляют в той же дозировке и по той же схеме.
21. Убой крупного рогатого скота на мясо после применения препарата Флунекс разрешается не ранее, чем через 8 суток после последнего внутривенного введения и не ранее, чем через 35 суток после последнего внутримышечного введения препарата.
- Убой лошадей на мясо после применения препарата разрешается не ранее, чем через 8 суток после последнего введения.
- Убой свиней на мясо после применения препарата Флунекс разрешается не ранее, чем через 24 суток после введения.
- Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанных сроков, может быть использовано в корм пушным зверям.
- Молоко дойных животных разрешается использовать в пищевых целях не ранее, чем через 60 часов после последнего применения препарата Флунекс.
- Молоко, полученное ранее установленного срока, может быть использовано после кипячения в корм животным.

РАЗРАБОТКА И ПРОИЗВОДСТВО  
ПРОФЕССИОНАЛЬНОЙ ВЕТЕРИНАРНОЙ ФАРМАЦЕВТИКИ  
ООО «НИТА-ФАРМ», Россия, 410010, г. Саратов, ул. им. Осипова В.И., д. 1.  
тел./факс: +7 (8452) 338-600 client@nita-farm.ru www.nita-farm.ru  
Лицензия № 00-16-1-002974 от 20.12.2016 г.