

# МЕГЛУКСИН (MEGLUXIN)

## ИНСТРУКЦИЯ

по применению Меглуксина для лечения синдрома метрит-мастит-агалактия у свиноматок

(организация - разработчик фирма «Laboratorios Hipra, S.A.», Испания).

### I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата Меглуксин/Megluxin. Международное непатентованное наименование действующего вещества: флуниксин меглумин.
2. Лекарственная форма: раствор для инъекций. Меглуксин в качестве действующего вещества в 1 мл содержит 50 мг флуниксина в форме флуниксин меглумаина. По внешнему виду препарат представляет собой прозрачную бесцветную жидкость.
3. Лекарственный препарат выпускают расфасованным по 50, 100 и 250 мл в стеклянные флаконы соответствующей вместимости, закрытых пластиковыми пробками и крышками из алюминия. Флаконы упакованы поштучно в картонные коробки.
4. Хранят Меглуксин в закрытой упаковке производителя в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов при температуре от 5 до 25 °С. Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения - 3 года со дня производства. Запрещается применять Меглуксин по истечении срока годности. 5 Меглуксин следует хранить в местах, недоступных для детей.
6. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируется в соответствии с требованиями законодательства.

### II. Фармакологические свойства

7. Меглуксин относится к нестероидным противовоспалительным препаратам (НПВС). Флуниксин - действующее вещество Меглуксина - обладает жаропонижающим, анальгезирующим и противовоспалительным действием. Механизм действия флуниксина заключается в блокировании биосинтеза простагландинов путем ингибирования циклооксигеназы. При внутримышечном введении свиноматкам в дозе 2,2 мг/кг массы тела максимальный плазматический уровень достигается в течение 1 часа, терапевтическая концентрация сохраняется на протяжении 12 часов, а остаточные количества присутствуют в течение 24 часов. Флуниксин связывается с белками на 99% и выводится из организма преимущественно с фекалиями и в меньшей степени с мочой. Меглуксин по степени воздействия на организм животного относится к умеренно опасным веществам (3 класс степени опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

### III. Порядок применения

8. Меглуксин назначают свиньям в комплексной терапии синдрома метрит-мастит-агалактия (ММА).
9. Противопоказанием к применению препарата является наличие у животных нарушений функции сердца, печени и почек; гиповолемии и гипотензии, а также язвы или кровотечения в пищеварительном тракте. Запрещается применение Меглуксина животным с повышенной чувствительностью к компонентам препарата и беременным свиноматкам.
10. Меглуксин вводят глубоко внутримышечно, в дозе 0,44 мл на 10 кг массы животного (эквивалентно 2,2 мг флуниксина /кг массы животного). Препарат вводят однократно или двукратно с интервалом 12 часов. Рекомендуется вводить одну дозу в два места.
11. 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.
12. Особенностей действия при первом введении препарата и при его отмене не выявлено.

13. Препарат предназначен для однократного введения. Следует избегать превышения рекомендованной дозы и длительности лечения. В случае длительного лечения могут наблюдаться анорексия, диарея, язва желудка, гипопротейнемия и некроз почек.

14. Побочных явлений и осложнений при применении Меглуксина в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдается. В ходе лечения следует следить за потреблением воды, не допуская обезвоживания, которое может повысить риск негативного воздействия на почки.

15. Меглуксин не следует применять одновременно с противовоспалительными средствами и нефротоксическими веществами, а также смешивать в одном шприце с другими лекарственными препаратами. С осторожностью Меглуксин следует назначать при необходимости его одновременного использования со средствами общей анестезии, протеинсвязываемыми лекарственными препаратами (в том числе оральными антикоагулянтами) и сульфаниламидами.

16. Убой свиней на мясо разрешается не ранее, чем через 21 сутки после последнего применения Меглуксина.

### IV. Меры личной профилактики

17. При работе с Меглуксином необходимо соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами.

18. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз, их необходимо промыть большим количеством проточной воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с Меглуксином. В случае проявления 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).

19. Запрещается использование пустых флаконов из-под лекарственного препарата для бытовых целей.

20. Организация-производитель фирма «Laboratorios Hipra, S.A.»; Avda. la Selva, 135-17170 Amer (Girona), Spain.

Адрес места производства: Avda. la Selva, 135-17170 Amer (Girona), Spain.

Инструкция разработана фирмой «Laboratorios Hipra, S.A» (Испания).

Рекомендовано к регистрации в Российской Федерации ФГБУ «ВГНКИ».



LABORATORIOS HIPRA, S.A. Avda. la Selva, 135 . 17170 Amer (Girona) Spain

Tel. (34) 972 43 06 60. Fax (34) 972 43 06 61. hipra@hipra.com