

**Инструкция
по применению ветеринарного лекарственного препарата «Флукар»**

1 Общие сведения

- 1.1 Флукар (Flucarum).
- Международное непатентованное наименование: флуниксин (flunixin).
- 1.2 Лекарственная форма – раствор для внутримышечного введения.
- 1.3 Препарат представляет собой прозрачную жидкость от светло-желтого до коричнево-желтого цвета без посторонних включений.
- 1.4 В 1 мл препарата содержится действующее вещество: флуниксин (в виде флуниксина меглумина) 50 мг и вспомогательные вещества: пропиленгликоль, натрия сульфит, меглумин, вода для инъекций.
- 1.5 Препарат упаковывают в окрашенные стеклянные флаконы по 50 и 100 мл.
- 1.6 Препарат хранят в защищенном от света месте при температуре от 2 °С до 25 °С. Хранить в недоступном для детей месте!
- 1.7 Срок годности 2 (два) года от даты производства при соблюдении условий хранения. После первого вскрытия флакона препарат хранят не более 28 суток. Запрещается применять по истечении срока годности. Препарат уничтожают в соответствии с требованиями законодательства.
- 1.8 Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

2 Фармакологические свойства

- 2.1 Флукар – нестероидный противовоспалительный препарат.
- 2.2 Флуниксин, нестероидное противовоспалительное средство группы фенаматов, обладает выраженным противовоспалительным, анальгезирующим и жаропонижающим действием.
- 2.3 Механизм действия флуниксина основан на способности подавлять выработку циклооксигеназ (ЦОГ1 и ЦОГ2), угнетая тем самым синтез простагландинов E₂ - медиаторов воспаления, под влиянием которых происходит синтез воспалительных простагландинов, вызывающих воспаление, отек и боль.
- 2.4 Флуниксин быстро всасывается из места введения, поступает в кровь и большинство органов и тканей, достигая максимальной концентрации в плазме крови через 5-45 минут. Более 98% флуниксина связывается с протеинами плазмы крови и концентрируется в очаге воспаления до 24-36 часов. Препарат частично метаболизируется в печени, выводится в основном с фекалиями, частично с мочой, у лактирующих животных – с молоком.
- 2.5 Препарат по степени воздействия на организм относится к веществам малоопасным (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007).

3 Порядок применения

- 3.1 Флукар применяют крупному рогатому скоту и свиньям в качестве противовоспалительного, анальгетического и жаропонижающего средства при острых воспалительных процессах и болевых синдромах различной этиологии.
 - 3.2 Препарат применяют внутримышечно один раз в сутки в дозе 2 мл/45 кг массы животного:
 - крупному рогатому скоту до улучшения клинического состояния, но не более 5 введений;
 - свиньям однократно, при необходимости повторяют через 24 часа.
- Крупным животным препарат вводить не более 5 мл в одно место инъекции, мелким – не более 2,5 мл.

3.3 При соблюдении дозы, препарат побочных явлений не вызывает. У свиней возможно образование припухлости в месте инъекции, исчезающей самопроизвольно в течение 14 суток.

3.4 Запрещено применять препарат животным с индивидуальной чувствительностью к флуниксину, язвами желудка и 12-перстной кишки, геморрагическим синдромом, выраженной почечной и печеночной недостаточностью, животным моложе 6 недельного возраста, поросётам массой менее 6 кг. С осторожностью применяют животным с заболеваниями сердца, в состоянии дегидратации, гиповолемии и гипотензии вследствие возможного влияния флуниксина на почки.

У чувствительных к компонентам лекарственного средства животных возможны аллергические реакции. В этом случае лечение следует прекратить и назначить антигистаминные препараты и препараты кальция.

3.5 При передозировке у животного наблюдается снижение аппетита, воспалительная реакция в месте инъекции, появление язв в желудке и 12-перстной кишке, диарея или фекалии черного цвета, симптомы нефропатии, угнетение дыхания, судороги. В этом случае применение препарата прекращают и назначают средства симптоматической терапии.

3.6 Препарат запрещается применять супоросным свиноматкам. Не следует применять препарат стельным коровам менее чем за 48 часов перед ожидаемым отелом, а также сразу после отела (может вызвать задержание последа). Возможно применение препарата животным в период лактации.

3.7 Препарат не следует смешивать в одном шприце с другими лекарственными средствами. Не следует назначать препарат совместно с другими нестероидными противовоспалительными средствами, глюкокортикостероидами, антикоагулянтами и диуретиками.

3.8 Убой крупного рогатого скота на мясо разрешается не ранее чем через 35 суток, свиней – 24 суток после последнего введения препарата. В случае вынужденного убоя, ранее установленного срока, продукты убоя используют на корм плотоядным животным.

3.9 Молоко, полученное от лактирующих коров, может применяться в пищевых целях не ранее, чем через 60 часов после последнего применения препарата. Молоко, полученное ранее установленного срока, можно использовать в корм животным после термической обработки.

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.

5.2 Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил применения этого препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, оформляется акт отбора проб и направляется в государственное учреждение «БЕЛОРУССКИЙ ГОСУДАРСТВЕННЫЙ ВЕТЕРИНАРНЫЙ ЦЕНТР» (Республика Беларусь, 220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия нормативным документам.

6 Полное наименование производителя

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Белкарولين», Республика Беларусь, 210101 г. Витебск, ул. Экономическая, 16.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудником ООО «Белкарولين» Перловым В. Е.