

ИНСТРУКЦИЯ

по применению Оксилата для профилактики и лечения послеродового эндометрита
и других воспалительных заболеваний матки у коров и свиноматок

(организация-разработчик: ЗАО «Росветфарм», п. Краснообск, Новосибирская обл.)

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Оксилат (Oxylatum).

Международное непатентованное название: оксиэтиламмония метилфеноксиацетат, никотиновая кислота.

2. Лекарственная форма: раствор для инъекций.

Оксилат в 1 мл в качестве действующих веществ содержит трекрезан – 300 мг и никотиновую кислоту – 100 мг и вспомогательные вещества – нипагин – 0,7 мг, нипазол – 0,3 мг, натрия гидроокись – 32 мг и воду для инъекций до 1 мл.

По внешнему виду препарат представляет собой стерильную прозрачную, бесцветную или светло-желтого цвета жидкость со слабым специфическим запахом.

3. Оксилат выпускают расфасованным по 20, 25, 50 и 100 мл в стерильные флаконы из нейтрального стекла, укупоренные резиновыми (или из бутилового каучука) пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками. Каждую единицу фасовки снабжают инструкцией по применению.

4. Хранить лекарственный препарат следует в закрытой упаковке производителя в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов при температуре от 5 °C до 30 °C.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке – 1 год со дня производства, после вскрытия флакона – не более 14 суток.

Запрещается использовать Оксилат после истечения срока годности.

5. Оксилат следует хранить в недоступном для детей месте.

6. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

II. Фармакологические свойства

7. Оксилат относится к адаптогенным лекарственным средствам.

Входящий в состав препарата трекрезан в химическом отношении представляет собой трис-(2-оксиэтил) аммония орто-крезоксиацетат, обладает бактериостатической активностью в отношении *Staphylococcus albus*, *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus pyogenes*, *Escherichia coli*, *Salmonella dublin*,

способствует повышению резистентности организма. При парентеральном введении усиливает трофические и пластические процессы в матке, стимулирует сократительную способность миометрия и процессы регенерации эндометрия, сокращает сроки инволюции, устраняет атонию и гипотонию матки.

Никотиновая кислота обладает сосудорасширяющими и гипохолестеринемическими свойствами, принимает участие в окислительно-восстановительных процессах организма.

По степени воздействия на организм Оксилат относится к малоопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76), не обладает местно-раздражающим, эмбриотоксическим и тератогенным действием.

III. Порядок применения

8. Оксилат применяют коровам для профилактики и лечения послеродового эндометрита и других воспалительных заболеваний матки бактериальной этиологии после родовспоможения, кесарева сечения, оперативного отделения последа и свиноматкам при синдроме метрит-мастит-агалактия.

9. Противопоказаний к применению Оксилата не установлено, за исключением индивидуальной чувствительности к компонентам препарата.

10. Препарат вводят животным парентерально в дозе 0,03–0,05 мл/кг массы тела животного. При задержании плаценты, а также с целью профилактики послеродового эндометрита Оксилат вводят коровам подкожно в подхвостовую ямку двукратно – через 5 – 6 часов и через 24 часа после отела. Послед удаляется через 1 – 2 суток без хирургического вмешательства.

При комплексной терапии послеродового эндометрита Оксилат вводят коровам подкожно в подхвостовую ямку 1 раз в сутки в течение 4 – 5 дней подряд.

Свиноматкам при синдроме метрит-мастит-агалактия Оксилат вводят внутримышечно в область шеи двукратно – в день опороса и через 24 часа.

11. Симптомы передозировки при применении лекарственного препарата не выявлены.

12. Особеностей действия Оксилата при первом применении или при отмене не установлено.

13. Следует избегать пропусков очередной дозы препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. При пропуске одной или нескольких доз Оксилата применение его следует продолжить в соответствии с настоящей инструкцией.

14. Побочных явлений и осложнений при применении Оксилата в соответствии с настоящей инструкцией не выявлено. Препарат не следует применять беременным самкам.

15. Информация об особенностях взаимодействия с другими лекарственными препаратами и кормами отсутствует.

16. Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 2 суток после последнего введения Оксилата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано в корм пушным зверям.

Запрещается использовать в пищевых целях молоко дойных коров, полученное в период лечения и в течение 2 суток после последнего введения препарата. Такое молоко может быть использовано после кипячения в корм животным.

IV. Меры личной профилактики

17. При применении Оксилата 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 Оксилатом. 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. Пустую тару из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

20. Организация-производитель: ЗАО «Росветфарм» (Россия, 630501, Новосибирская область, Новосибирский район, п. Краснообск, здание ГНУ ИЭВСиДВ).

Адрес места производства: Россия, 630501, Новосибирская область, Новосибирский район, п. Краснообск, здание ГНУ ИЭВСиДВ

Инструкция разработана ЗАО «Росветфарм» (Россия, 630501, Новосибирская область, Новосибирский район, п. Краснообск, здание ГНУ ИЭВСиДВ).

С утверждением настоящей Инструкции утрачивает силу Инструкция, утвержденная Россельхознадзором 21.07.2009 г.

Рекомендовано к регистрации в Российской Федерации ФГБУ «ВГНКИ».