



ИНСТРУКЦИЯ
по применению Финадина[®] для купирования воспалительных процессов и
снятия болевых синдромов различной этиологии у крупного рогатого скота,
лошадей и свиней.

(организация-разработчик: компания «Интервэт Интернешнл Б.В.», Вим Де
Кёрверстраат 35, а/я 31 5830 AA Боксмеер, Нидерланды/
Intervet International B.V., Wim de Körverstraat 35, P.O. Box 31 5830 AA
Boxmeer, The Netherlands).

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Финадин[®]
(Finadyne[®]).

Международное непатентованное наименование: флуниксин.

2. Лекарственная форма: раствор для инъекций.

Финадин[®] в качестве действующего вещества в 1 мл содержит 82,95 мг флуниксина меглумина (что эквивалентно 50 мг флуниксина) и вспомогательные вещества: диэтаноламин, фенол, динатрия эдетат, натрия формальдегидсульфоксилат, пропиленгликоль, хлористоводородную кислоту и дистиллированную воду.

3. По внешнему виду Финадин[®] представляет собой прозрачную бесцветную или светло-желтую жидкость.

Срок годности Финадина[®] при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке производителя 3 года с даты производства, после первого вскрытия флакона – 28 суток. Запрещается использовать Финадин[®] по истечении срока годности.

4. Финадин[®] выпускают расфасованным по 100 мл в стеклянные флаконы соответствующей вместимости, которые герметично укупорены резиновыми пробками, укреплены алюминиевыми колпачками с клипсами контроля первого вскрытия. Флаконы упаковывают в индивидуальные картонные коробки вместе с инструкцией по применению.

5. Финадин[®] хранят в закрытой упаковке производителя, отдельно от пищевых продуктов и кормов, при температуре от 2°C до 25°C.

6. Финадин[®] следует хранить в местах, недоступных для детей.

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

8. Финадин® отпускают без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Финадин® относится к группе нестероидных противовоспалительных препаратов.

10. Флуниксин в форме меглуминовой соли, входящий в состав Финадина® является неселективным ингибитором циклооксигеназ (ЦОГ1 и ЦОГ2), снижая выработку простагландинов Е₂. Снижение выработки медиаторов воспаления обуславливает анальгетический, жаропонижающий и противовоспалительный эффект флуниксина.

При внутримышечном и внутривенном введении флуниксин быстро всасывается и проникает во все органы и ткани, максимальная концентрация в крови у крупного рогатого скота и лошадей достигается в течение 1-5 минут, у свиней – в течение 10-30 минут после введения. Несмотря на короткий период полувыведения (2-8ч), препарат кумулируется в месте воспаления, обеспечивая терапевтический эффект в течение 24 часов. Флуниксин на 99% связывается с белками и выводится из организма преимущественно с калом и, в меньшей степени, с мочой.

Финадин® по степени воздействия на организм относится к умеренно опасным веществам (3 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

III. Порядок применения

11. Финадин® применяют в качестве противовоспалительного, анальгетического и жаропонижающего лекарственного препарата при острых воспалительных процессах и болевых синдромах у крупного рогатого скота, лошадей и свиней.

12. Запрещено применять Финадин® животным с патологиями сердца, печени, почек, в случаях гиповолемии (за исключением эндотоксемии или септического шока), при риске желудочно-кишечного кровотечения или язвообразования, с гиперчувствительностью к компонентам лекарственного препарата. Не применять животным моложе 6 недельного возраста и поросятам весом меньше 6 кг.

Не допускается внутриаортальное введение препарата.

Финадин® следует применять с осторожностью на фоне проведения общей анестезии.

13. Крупному рогатому скоту Финадин® применяют в комплексной терапии при лечении респираторных заболеваний (в том числе эмфиземы легких), острых маститов, заболеваний конечностей, болезней глаз, а также при других заболеваниях, сопровождающихся острым воспалительным процессом.

Свиньям Финадин® применяют в комплексной терапии при лечении респираторных заболеваний и MMA-синдрома.

Лошадям Финадин® назначают в комплексной терапии для снижения воспалительной реакции и снятия болевого синдрома при заболеваниях

опорно-двигательного аппарата, при висцеральных болях, сопровождающие колики, при эндотоксемии или септическом шоке, вызванные заворотом желудка, нарушением кровообращения в желудочно-кишечном тракте.

Дозы и способ введения препарата зависят от вида животного и заболевания:

крупный рогатый скот	Респираторные заболевания, диарея, острые маститы, заболевания конечностей, болезни глаз и другие заболевания, сопровождающиеся острым воспалением.	2 мл/45 кг массы (эквивалентно 2,2 мг флуниксина на кг массы животного) внутривенно один раз в сутки, но не более 3 дней подряд.
лошади	Снижение воспалительной реакции и снятие болевого синдрома при заболеваниях опорно-двигательного аппарата	1 мл/45 кг массы (эквивалентно 1,1 мг флуниксина на кг массы животного) внутривенно, один раз в день до снижения клинических признаков, но не более 5 дней подряд.
	Висцеральные боли, сопровождающие колики	1 мл/45 кг массы (эквивалентно 1,1 мг флуниксина на кг массы животного) внутривенно, однократно или двукратно с интервалом 24 часа в зависимости от клинического состояния
	Эндотоксемия или септический шок, вызванный заворотом желудка, нарушением кровообращения в желудочно-кишечном тракте	0,5 мл/100 кг массы (эквивалентно 0,25 мг/кг массы животного) внутривенно, каждые 6-8 часов, но не более 5 введений
свиньи	Респираторные заболевания и ММА-синдром	2 мл/45 кг массы (эквивалентно 2,2 мг флуниксина на кг массы животного) однократно или двукратно с интервалом 12 часов внутримышечно в область шеи, но не более 5 мл в одно место введения.

14. При передозировке у животного возможны симптомы нефропатии, желудочно-кишечное кровотечение, ацидоз, повышение трансаминаз в крови.

В этом случае животному следует назначить средства дезинтоксикационной и симптоматической терапии.

15. Особеностей действия при первом приеме препарата и при его отмене не выявлено.

16. Препарат не применяют жеребым кобылам и супоросным свиноматкам. Не применять стельным коровам менее чем за 48 часов перед ожидаемым отелом. Применение препарата коровам сразу после отела может вызвать задержание последа. При повышенной индивидуальной чувствительности и появлении аллергических реакций применение препарата прекращают и животному назначают антигистаминные препараты и средства симптоматической терапии.

17. В случае курсового применения при пропуске очередной дозы лекарственного препарата, следует возобновить применение Финадина® в предусмотренных дозировках.

18. У свиней в месте инъекции возможно образование незначительной припухлости, полностью исчезающей в течение 14 суток.

19. Не рекомендуется в течение 24 часов одновременное применение Финадина® с другими нестероидными противовоспалительными средствами, а также с лекарственными препаратами, обладающими нефротоксичным действием. С осторожностью под постоянным наблюдением ветеринарного врача Финадин® назначают одновременно с препаратами для общей анестезии, антикоагулянтами и сульфаниламидами.

20. Убой животных на мясо после последнего введения Финадина® разрешается не ранее, чем:

- крупный рогатый скот – через 8 суток,
- лошади – через 8 суток,
- свиньи – через 24 суток.

В случае вынужденного убоя ранее указанного срока, мясо животных можно использовать для кормления пушных зверей.

Молоко можно использовать для пищевых целей не ранее, чем через 60 часов после последнего применения препарата. Молоко, полученное ранее указанного срока, можно использовать для кормления животных после термической обработки.

IV. Меры личной профилактики

21. При работе с Финадином® следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом.

22. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаза, их следует немедленно промыть большим количеством воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с Финадином®.

23. В случае появления 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).

Наименование производственной производителя препарата для применения. и адрес «Шеринг-Плау Санте Анималь» площадки лекарственного ветеринарного Schering-Plough Santé Animale (Z.A. LA Grindolière 49500 Segré, France).

Наименование, адрес организации, уполномоченной производителем или владельцем регистрационного удостоверения препарата на принятие претензий от потребителя.

ООО «Интервет» (Россия, 143345, Московская область, Наро-Фоминский район, пос. Селятино, ул. Промышленная, дом 81/1).

С утверждением настоящей инструкции, утрачивает силу инструкция по применению Финадина[®], утвержденная Россельхознадзором 11.08.2011г.

Номер регистрационного удостоверения: 528-3-7.15-2762 № ПВИ-3-6.0/03207