

СОГЛАСОВАНО
Заместитель Руководителя
Россельхознадзора



К.А. САВЕНКОВ

06 МАР 2025

ИНСТРУКЦИЯ
по ветеринарному применению лекарственного препарата
Фармоксидин®

(организация-разработчик: АО «Мосагроген»,
117545, г. Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Чертаново Центральное,
проезд 1-й Дорожный, д. 1)

Номер регистрационного удостоверения: 32-3-9.14-2299№ПВР-3-5.9/02403

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Фармоксидин®
(Pharmoxidin).

Международное непатентованное наименование действующего вещества:
гидроксиметилхиноксалиндиоксид.

2. Лекарственная форма: раствор для интрацестерального введения.
Фармоксидин® в качестве действующего вещества содержит в 1 мл
гидроксиметилхиноксалиндиоксид - 10 мг, вспомогательные вещества:
нипагин, воду для инъекций.

3. По внешнему виду препарат представляет собой прозрачную, зеленовато-жёлтого цвета жидкость. При температуре ниже плюс 15 °С возможно образование мелкокристаллического или хлопьевидного осадка. В этом случае, перед применением препарата осадок растворяют, нагревая содержимое флакона на водяной бане не выше 25 °С. Потери активности препарата после нагрева на водяной бане не происходит.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения - 3 года с даты производства. После первого прокола пробки флакона не более 14 суток. Запрещается применять Фармоксидин® по истечении срока годности.

4. Лекарственный препарат выпускают расфасованным по 100 мл в стеклянные флаконы, укупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками.

5. Фармоксидин® хранят в закрытой упаковке производителя в защищенном от прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов при температуре от 5 °С до 25 °С.

6. Фармоксидин® следует хранить в недоступном для детей месте.
7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.
8. Фармоксидин® отпускается по рецепту ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Фармоксидин® - антибактериальный лекарственный препарат группы хиноксалинов.

10. Гидрокси-метилхиноксалиндиоксид, входящий в состав препарата, обладает широким спектром бактерицидного действия и эффективен как в отношении грамположительных кокков - *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp.; грамположительных палочек - *Actinomyces* spp., *Clostridium* spp.; грамотрицательных палочек - семейства *Enterobacteriaceae* (*Escherichia coli*, *Klebsiella pneumoniae*, *Proteus* spp., *Salmonella* spp., *Shigella* spp.), *Bacteroides* spp., включая *Bacteroides fragilis*, *Pseudomonas aeruginosa*, а также микобактерий туберкулеза (*Mycobacterium tuberculosis*).

Механизм действия гидрокси-метилхиноксалиндиоксида заключается в способности вызывать глубокие структурные изменения в цитоплазме микроорганизмов и нарушать синтез бактериальной ДНК в микробной клетке, не влияя на синтез РНК и белка, вызывать структурные изменения клеточной стенки бактерий, подавлять активность внеклеточной бактериальной нуклеазы и α -токсина.

При введении лекарственного препарата в молочные цистерны действующее вещество проникает в паренхиму вымени, сохраняясь в терапевтических концентрациях на протяжении 12 часов.

Препарат в соответствии с классификацией ГОСТ 12.1.007 относится к 4 классу опасности (вещества малоопасные).

III. Порядок применения

11. Фармоксидин® применяют для лечения клинических и субклинических форм мастита у коров.

12. Противопоказанием к применению препарата Фармоксидин® является индивидуальная повышенная чувствительность животного к компонентам препарата.

13. При работе с препаратом 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 препаратом. Во время работы с лекарственным препаратом запрещается пить, курить и

принимать пищу. По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом.

Пустые флаконы из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, они подлежат утилизации с бытовыми отходами.

При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаза, их необходимо промыть большим количеством воды. В случае возникновения аллергических реакций или при случайном попадании лекарственного препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

14. Особенности действия лекарственного препарата беременным и лактирующим животным не установлено.

15. Перед введением препарата секрет (молоко, экссудат) из больных четвертей вымени полностью выдаивают в отдельную емкость, обеззараживают кипячением и утилизируют, сосок обрабатывают антисептическим раствором. Перед введением препарат подогревают до 40 °С и вводят через сосковый канал с помощью катетера. После введения препарата верхушку соска пережимают пальцами и слегка массируют сосок снизу вверх в течение 1-2 минут для лучшего распределения лекарственного препарата.

При лечении острых и хронических форм мастита препарат вводят в большую долю вымени в дозе 20 мл с интервалом 12 часов, в течение 3-4 суток.

При субклинической форме и профилактике мастита вводят 20 мл препарата два раза в сутки в течение 1-2 дней.

16. При применении препарата Фармоксидин® в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается. При повышенной индивидуальной чувствительности животного к компонентам препарата и появлении признаков аллергии, применение лекарственного препарата прекращают и назначают антигистаминные препараты и средства симптоматической терапии.

17. Симптомы передозировки препарата не выявлены.

18. Применение препарата Фармоксидин® не исключает одновременное использование других средств симптоматической и общестимулирующей терапии.

19. Особенности действия препарата при его первом применении и отмене не выявлено.

20. Следует избегать пропуска очередной дозы лекарственного препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска одной дозы необходимо ввести препарат как можно скорее.

21. Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 2 суток после последнего введения препарата. В случае вынужденного убоя животных ранее установленного срока, мясо может быть использовано в корм пушным зверям.

Молоко дойных коров разрешается использовать в пищу не ранее, чем через 48 часов после последнего введения препарата при условии полного отсутствия признаков мастита.

Молоко из здоровых долей вымени коров, полученное в период лечения и ранее установленного срока, может быть подвергнуто обеззараживанию (кипячением или пастеризацией при 76 °С в течение 20 сек) и использовано в корм животных.

Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения.

АО «Мосагроген»
Российская Федерация, 117545,
г. Москва,
1-ый Дорожный проезд, д. 1

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

АО «Мосагроген»
Российская Федерация, 117545,
г. Москва,
вн.тер.г. муниципальный округ
Чертаново Центральное, проезд
1-й Дорожный, д. 1
т/ф (495) 744-06-45

Генеральный директор
АО «Мосагроген»



А.В. Марченков