



I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Оксал™ спрей 3.58 (Oxal spray 3.58).
Международное непатентованное наименование: окситетрациклин.
2. Лекарственная форма: раствор для наружного применения.
Оксал™ спрей 3.58 в 1 мл в качестве действующего вещества содержит: окситетрациклин (в форме окситетрациклин гидрохлорида) – 35,8 мг/мл, а также вспомогательные компоненты: магния оксид, изопропиловый спирт, этаноламин, бриллиантовый голубой и вода для инъекций до 1 мл.
По внешнему виду препарат представляет собой раствор синего цвета.
3. Оксал™ спрей 3.58 выпускают расфасованным по 140 г в металлических баллонах вместимостью 200 мл, снабженных распылительными головками с мерными клапанами и защитными колпачками.
4. Препарат следует хранить в закрытой упаковке производителя, отдельно от пищевых продуктов и кормов в защищённом от прямых солнечных лучей и влаги месте, вдали от нагревательных приборов и открытого огня, при температуре от 15°C до 25°C.
Срок годности препарата при соблюдении условий хранения – 3 года со дня производства.
Не прокалывать и не сжигать даже после использования.
Оксал™ спрей 3.58 запрещается применять по истечении срока годности.
5. Оксал™ спрей 3.58 следует хранить в местах, недоступных для детей.
6. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

II. Фармакологические свойства

7. Оксал™ спрей 3.58 – антибактериальный препарат из группы тетрациклинов.
Окситетрациклина гидрохлорид, входящий в состав препарата, обладает выраженными антибактериальными свойствами в отношении широкого спектра грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, вызывающих инфекции кожи и копыт у животных, включая *Fusobacterium necroforum* (сун.*Spaeroforus necroforum*, *Bacteroides necroforum*, *Haemophilus spp.*, *Fusififormis necroforum*), *Fusobacterium nodosus*, *Streptococcus spp.*, *Clostridium spp.*, а также риккетсий (*Rickettsia*) и некоторых крупных вирусов; слабо активен в отношении кислотоустойчивых бактерий, синегнойной палочки и простейших.

Механизм антибактериального действия окситетрациклин гидрохлорида основан на подавлении белкового синтеза микробной клетки (блокада функции рибосом) и блокаде синтеза РНК.

При наружном применении средства окситетрациклина гидрохлорид практически не всасывается и не накапливается в органах и тканях животного. Благодаря специально разработанному растворителю, лекарственный препарат прочно фиксируется на обработанной поверхности, оказывая длительное противомикробное действие.

Оксал™ спрей 3.58 по степени воздействия на организм относится к малоопасным веществам (4 класс опасности), в рекомендуемых дозах не обладает местно раздражающим и sensibilizing действием; при попадании в глаза вызывает раздражение.

III. Порядок применения

8. Оксал[™] спрей 3.58 назначают крупному рогатому скоту, овцам, козам, свиньям, лошадям, собакам, кошкам, кроликам и другим животным для местного лечения заболеваний кожи и копыт (копытец), вызываемых микроорганизмами, чувствительными к окситетрациклину, в том числе:
 - некробактериоза крупного рогатого скота и овец, межпальцевого дерматита, повреждений в области копыт, копытец и межкопытцевой щели;
 - бактериальных инфекций, сопровождающих паразитарные дерматиты;
 - хирургических и травматического происхождения ран (ссадин, царапин и т.д.), ожогов, обморожений;
 - для профилактики послеоперационных инфекций (после кастрации, купирования хвостов и ушей, обрезки рогов и копыт, наложения швов и т.д.);
 - для обработки пуповины новорожденных, места инъекции и пункции.
9. Противопоказанием для применения препарата является индивидуальная повышенная чувствительность животного к антибиотикам группы тетрациклинов. Не следует применять препарат одновременно с другими аналогичного назначения препаратами для наружного применения. Людям с гиперчувствительностью к тетрациклинам следует избегать прямого контакта с препаратом.
10. Перед применением Оксал[™] спрей 3.58 с пораженной поверхности тела животного удаляют загрязнения, шерсть, некротизированные ткани, гной и раневой экссудат. Баллон тщательно встряхивают и, нажимая на распылительную головку, распыляют препарат на пораженный участок с расстояния 18–20 см в течение 2–3 секунд.

После однократной обработки антимикробное действие лекарственного препарата сохраняется до 5 суток.

Частота обработок и продолжительность лечения зависят от тяжести поражения и скорости заживления тканей и определяются ветеринарным врачом. Продолжительность лечения не должна превышать 10 дней.

Обработку животных проводят на открытом воздухе или в хорошо проветриваемом помещении. При лечении поражений в области головы следует предотвращать попадание средства в глаза.

Обработку животных препаратом следует проводить вдали от открытого огня и нагревательных приборов.

Применение препарата не исключает использования других лекарственных препаратов специфической и симптоматической терапии.
11. Симптомы передозировки не установлены.
12. Особенности действия лекарственного препарата при первом приеме препарата и при его отмене не установлены.
13. Следует избегать пропуска очередной дозы препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. При пропуске одной или нескольких доз лекарственного препарата курс применения необходимо возобновить в предусмотренных дозировках и схеме применения.
14. При применении Оксал[™] спрей 3.58 в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений у животных, как правило, не наблюдается. В случае появления аллергических реакций использование препарата прекращают и назначают животному антигистаминные и симптоматические лекарственные средства.
15. Мясо и молоко животных во время и после лечения препаратом может быть использовано без ограничений. В случае вынужденного убоя животного обработанные препаратом участки туши зачищают и утилизируют.

IV. Меры личной профилактики.

16. При работе с Оксал[™] спрей 3.58 следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. Людям с гиперчувствительностью к окситетрациклину следует избегать прямого контакта с препаратом.
17. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз, их необходимо промыть большим количеством воды. 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).
18. Пустые баллоны из-под препарата нельзя разбирать и сжигать, они подлежат утилизации с бытовыми отходами.
19. Организация-разработчик: ALPOVET LTD, Кипр.
Произведено: по заказу ALPOVET LTD, Кипр.