

Одобрено на заседании
Ветбиофармсовета
Минсельхозпрода Республики Беларусь
Протокол № 80 от 10 июля 2015 года.

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата
Мастьет Голд (Mastijet Gold)

1. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1. **Мастьет Голд (Mastijet Gold).**

1.2. В одном шприце-тюбике Мастьет Голд (8 г) содержится 300 мг цефепима (в форме натриевой соли) и 20 мг преднизолона, вспомогательные вещества и наполнитель до 8,0 г.

1.3. По внешнему виду препарат представляет собой маслянистую гомогенную суспензию кремового цвета.

1.4. Препарат выпускают в шприцах-тюбиках массой 8 г, упакованными в коробки по 4 или 20 штук вместе с 4 или 20 очищающими салфетками соответственно.

1.5. Хранят в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 2°C до плюс 25°C.

1.6. Срок годности – 36 месяцев от даты изготовления при соблюдении условий транспортировки и хранения.

2. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1. Мастьет Голд - антибактериальный препарат, с широким спектром бактерицидного действия.

2.2. Цефепим относится к антибиотикам-цефалоспорином, который действует путем ингибирования синтеза белков клеточной стенки и обладает хорошим бактерицидным действием в отношении грамположительных и грамотрицательных бактерий – основных возбудителей мастита коров, а именно *Escherichia coli*, *Klebsiella spp.*, *Arcanobacterium pyogenes*, *Staphylococcus aureus*, коагулазонегативных стафилококков, *Streptococcus dysgalactiae*, *Streptococcus agalactiae* и *Streptococcus uberis*.

2.3. Преднизолон, входящий в состав препарата, максимально снижает воспалительную реакцию и отечность тканей вымени.

2.4. При введении препарата в молочный канал действующие вещества быстро проникают в паренхиму вымени. Из молочной железы действующие вещества всасываются в кровь в незначительной степени.

2.5. Преднизолон и цефепим выводятся из организма преимущественно с мочой и молоком.

3. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1. Мастьет Голд применяется для лечения клинических и субклинических маститов у коров в период лактации, вызванных микроорганизмами, чувствительными к цефепиму, *Staphylococcus aureus*, коагулазонегативным стафилококками, *Streptococcus agalactiae*, *Streptococcus dysgalactiae*, *Streptococcus uberis* и *Escherichia coli*.

3.2. Для лечения маститов у коров препарат применяется следующим образом: перед применением препарата молоко выдаивают из больной четверти вымени, сосок дезинфицируют прилагаемой салфеткой и вводят в молочный канал одним из двух способов: снимают верхушку колпачка с наконечника шприца и помещают наконечник в молочный канал (на 5 мм), или полностью удаляют колпачок и вводят наконечник в молочный канал на длину наконечника. После чего осторожно выдавливают содержимое шприца в пораженную четверть вымени. После извлечения наконечника из соска, сосок пережимают и проводят

легкий массаж соответствующей доли вымени. Применяют препарат с интервалом 12 часов до исчезновения признаков заболевания. Максимальный курс лечения – 4 введения.

3.3. Мاستиет Голд может использоваться в период стельности.

3.4. Препарат нельзя применять в сухостойный период и животным с повышенной чувствительностью к его компонентам и β - лактамным антибиотикам. Не применять очищающие салфетки на сосках с открытыми ранами.

3.5. При применении препарата в соответствии с инструкцией побочных явлений и осложнений не выявлено.

3.6. Убой животных на мясо допускается не ранее, чем через 4 дня (96 часов) после прекращения применения препарата, а употребление молока в пищевых целях – через 5,5 дней (132 часа, 11 доек). В случае вынужденного убоя ранее установленного срока, мясо может быть использовано для кормления животных. Молоко, полученное от животных в период лечения препаратом и до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления животных.

4. МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1. При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные для работы с ветеринарными лекарственными средствами.

4.2. При аллергических реакциях на составные компоненты — избегать прямого контакта препарата с открытыми участками кожи.

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.

Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил по применению 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, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19а) для подтверждения на соответствие требованиям нормативных документов.

6. ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1. «Интервет Интернэшнл Б.В.» (Intervet International B.V.), Вим де Кёрверстраат 35, а/я 31, 5830 АА, Боксмеер, Нидерланды.

Инструкция подготовлена специалистом по регистрации и сертификации Представительства «Интервет Интернэшнл Б.В.» (Королевство Нидерландов) в Республике Беларусь Плинда А.А. (адрес представительства: 220092, г. Минск, пр-т Пушкина, 39-311)

