

Одобрено на заседании
Ветбиофармсовета
Минсельхозпрода Республики Беларусь
Протокол № 90 от «30» мая 2017 года

ИНСТРУКЦИЯ по применению препарата ветеринарного «НАФПЕНЗАЛ DC»

1. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1. «Нафпензал DC» (Nafpenzal DC).
- 1.2. Препарат «Нафпензал DC» представляет собой противомаститный препарат для интрамаммарного введения, в состав одной дозы (шприц) которого входят 300 мг бензилпенициллина прокаи́н, 100 мг дигидрострептомицина (в форме сульфата), 100 мг нафциллина (в форме натриевой соли) и вспомогательные вещества.
- 1.3. По внешнему виду препарат представляет собой суспензию от белого до кремового цвета.
- 1.4. Препарат выпускается расфасованным в пластиковые шприцы массой по 3 г, упакованным в картонную коробку по 4 и 20 шприцев.
- 1.5. Препарат хранят в сухом, защищенном от света месте, при температуре от плюс 2° до плюс 25°С. Не замораживать.
- 1.6. Срок годности препарата при соблюдении условий хранения и транспортировки — 2 года со дня изготовления.

2. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1. «Нафпензал DC» — это комплексный препарат широкого спектра действия, состоящий из трех антибиотиков: пенициллина, нафциллина и дигидрострептомицина. Представленная комбинация антибактериальных препаратов обладает синергидным действием, повышая антимикробную активность в отношении основных возбудителей маститов, в том числе пенициллиноустойчивых штаммов стафилококков, стрептококков и других возбудителей, которые проявляют чувствительность к данной композиции антибиотиков.

3. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

- 3.1. Нафпензал DC применяют коровам, овцам и козам для профилактики и лечения клинического и субклинического маститов в сухостойный период, а также консервации вымени (одномоментный запуск) с целью перевода коров на сухостойный период.
- 3.2. Перед введением препарата секрет из четверти вымени выдаивают с последующей утилизацией. Сосок обрабатывают антисептиком.
- 3.3. Препарат вводят с профилактической целью коровам в здоровые четверти вымени однократно в дозе одного шприца за шесть недель до предполагаемого отела, а с лечебной — в больные однократно в той же дозе. Овцам и козам препарата вводят в каждую половину вымени по той же схеме.
- 3.4. Перед переводом в сухостойный период препарат вводят в здоровую четверть вымени после последней дойки.
- 3.5. В случае обнаружения в одной или нескольких долях вымени признаков мастита животное лечится и после ее выздоровления подвергается консервации.
- 3.6. Побочных действий и осложнений при применении препарата не наблюдается.
- 3.7. Период ожидания.

Вид животного	Молоко	Мясо
Коровы	- интервал «лечение-отел» более 42 дней – 1 день (3 доения) после отела;	14 дней

	- интервал «лечение-отел» менее 42 дней – молоко необходимо проверить на содержание остаточных уровней антибиотиков до отела.	
Овцы	- интервал «лечение-ягнение» более 85 дней – 6 дней после ягнения; - интервал «лечение-ягнение» менее 85 дней – молоко необходимо проверить на содержание остаточных уровней антибиотиков до ягнения.	21 день
Козы	- интервал «лечение-ягнение» более 61 дня – 7 дней после ягнения; - интервал «лечение-ягнение» менее 61 дня – молоко необходимо проверить на содержание остаточных уровней антибиотиков до ягнения.	21 день

В случае вынужденного убоя ранее указанного срока, мясо животных можно использовать для производства мясокостной муки.

3.8. Препарат не рекомендуют применять животным, которые имеют повышенную чувствительность к бетта-лактамам антибиотикам, дигидрострептомицину и другим антибиотикам, входящим в состав препарат «Нафпензала DC».

3.9. Препарат нельзя применять для лечения коров в период лактации.

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 вакцины 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» (200005, 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 AA, Боксmeer, Нидерланды.

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

