

СОГЛАСОВАНО
Заместитель Руководителя
Россельхознадзора

Н. А. ВЛАСОВ

09.06.2016

ИНСТРУКЦИЯ

по применению препарата Мастомицин® для лечения
маститы у лактирующих коров

(организация-разработчик: ООО «НИТА-ФАРМ», 410010, г. Саратов,
ул. им. Осипова В.И., д. 1)

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Мастомицин® (Mastomicin).

Международное непатентованное наименование: гентамицин, клиндамицин, лидокаин.

2. Лекарственная форма: - гель для интрацестерального введения.

В 1 мл препарата содержится в качестве действующих веществ: гентамицина сульфат -15 мг, клиндамицина гидрохлорид - 20 мг, лидокаина гидрохлорид -50 мг, а также вспомогательные вещества: полоксамер 407, полиоксиэтилен-35-рицинол, глицерин, спирт бензиловый, вода дистиллированная.

3. По внешнему виду препарат представляет собой опалесцирующий прозрачный гель, от бесцветного до желтого цвета.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения – 3 года со дня производства.

Запрещается использовать Мастомицин® по истечении срока годности.

4. Выпускают Мастомицин® расфасованным по 10 мл в специальные шприцы с канюлей для интрацестерального введения, укупоренные защитными колпачками. Каждую потребительскую упаковку снабжают инструкцией по применению лекарственного препарата.

5. Хранят лекарственный препарат в закрытой упаковке производителя, отдельно от продуктов питания и кормов, в сухом, защищенном от света месте при температуре от 5°C до 25°C.

6. Мастомицин® следует хранить в местах, недоступных для детей.

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

8. Мастомицин® отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Мастомицин® относится к комбинированным антибактериальным лекарственным препаратам.

10. Входящие в состав Мастомицина® антибиотики – гентамицина сульфат и клиндамицина гидрохлорид обладают широким спектром действия в отношении грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов (стафилококков,

стрептококков, протей, кишечной палочки, сальмонелл), что является основным патогенетическим звеном в лечении мастита коров. Входящий в состав препарата лидокаина гидрохлорид оказывает местноанестезирующее действие.

По степени воздействия на организм согласно ГОСТ 12.1.007-76 Мастомицин® относится к веществам малоопасным (4 класс опасности).

III. Порядок применения

11. Мастомицин® применяют для лечения различных форм мастита бактериальной этиологии у коров в период лактации.

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

13. Мастомицин® вводят интрацистернально в дозе 10 мл (1 шприц) на каждую пораженную четверть вымени 2-6 раз (в зависимости от тяжести заболевания) с интервалом 12 часов, вплоть до полного исчезновения симптомов заболевания. Перед введением Мастомицина® содержимое соска сдаивают, молоко обеззараживают кипячением и утилизируют, а сосок дезинфицируют. Наконечник шприца вводят в сосковый канал, осторожным нажатием на поршень шприца выдавливают содержимое, после чего проводят легкий массаж четверти вымени и соска в направлении снизу вверх (не проводить массаж при гнойных и гнойно-катаральных формах мастита).

14. При применении препарата согласно инструкции симптомов передозировки не установлено. В случае передозировки животному необходимо назначить дезинтоксикационную и симптоматическую терапию. При повышенной чувствительности применение препарата прекращают, назначают антигистаминные средства.

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

16. Беременным самкам препарат применяют с осторожностью под контролем ветеринарного врача, лактирующим самкам - по показаниям. Препарат не предназначен для применения молодняку.

17. При пропуске введения очередной дозы лекарственного препарата необходимо продолжать его использование согласно рекомендациям. Не следует использовать двойную дозу для компенсации пропущенной.

18. Побочных явлений и осложнений при применении Мастомицина® в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдается.

19. Во время лечения Мастомицином® не рекомендуется применение хлорамфеникола (левомицетина) и макролидных антибиотиков (тилозин, эритромицин, спирамицин), а также одновременное внутрицистернальное введение других лекарственных препаратов.

20. Во время лечения и в течение 72 часов после последнего введения Мастомицина® молоко сдаивают в отдельную посуду, обеззараживают кипячением и утилизируют. В пищевых целях молоко можно использовать через 3 суток после последнего введения лекарственного препарата, при условии полного исчезновения клинических признаков мастита, подтвержденного соответствующими тестами. Убой на мясо животных, разрешается не ранее чем через 1 сутки после последнего введения лекарственного препарата, а вымя выбраковывается в течение 3 суток.

В случае вынужденного убоя животных ранее установленных сроков, мясо может быть использовано в корм пушным зверям.

IV. Меры личной профилактики

21. При работе с Мастомицином® следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами.

22. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с Мастомицином®. Во время работы запрещается курить, пить и принимать пищу. По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом. Пустые упаковки из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, они подлежат утилизации с бытовыми отходами.

23. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз, их необходимо промыть большим количеством воды. В случае появления 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).

С утверждением настоящей инструкции утрачивает силу инструкция по применению Мастомицина, утвержденная Россельхознадзором 11 сентября 2012 года.

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

ООО «НИТА-ФАРМ»; 410010,
г. Саратов, ул. им. Осипова В.И., д. 1.

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

ООО «НИТА-ФАРМ»; 410010,
г. Саратов, ул. им. Осипова В.И., д. 1.

Номер регистрационного удостоверения: 44-3-27.12-3226 НПВР-3-1.6/01606