

Инструкция рассмотрена и одобрена
на Ветбиофармсовете
«24» октября 2014 г.
Протокол № 74.

ИНСТРУКЦИЯ по применению препарата ветеринарного «Мастоцефур»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Мастоцефур (Mastocefurum).
- 1.2 Препарат представляет собой суспензию от кремового до коричневого цвета. В 9,0 г препарата (один шприц) содержится не менее 500 мг цефтиофура и основы до 9,0 г.
- 1.3 Препарат выпускают по 9,0 г в пластиковых шприцах-инъекторах, закрытых колпачками.
- 1.4 Препарат хранят по списку Б в упаковке изготовителя, в сухом, защищенном от света месте, при температуре от плюс 12°С до плюс 25°С.
- Срок годности – 2 (два) года от даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортирования.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1 Цефтиофур, входящий в состав препарата относится к цефалоспориновым антибиотикам третьего поколения, оказывающий бактерицидное действие на грамотрицательные и грамположительные бактерии, в том числе и штаммы, продуцирующие β-лактамазу, включая: *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus agalactiae*, *Streptococcus dysgalactiae*, *Streptococcus uberis*, *Escherichia coli*, *Klebsiella spp.* и *Corynebacterium spp.* Не активен в отношении патогенных грибов, хламидий, микоплазм, риккетсий и вирусов.
- 2.2 Механизм действия цефтиофура заключается в ингибировании фермента транспептидазы и нарушении синтеза пептидогликана – мукопептида клеточной оболочки, что приводит к нарушению роста клеточной стенки микроорганизма и лизису бактерий.
- 2.3 При внутрицистернальном введении цефтиофур слабо всасывается, и тем самым обеспечивает высокие антибактериальные концентрации препарата в вымени. После применения препарата во время сухостойного периода высокая концентрация действующего вещества в секрете вымени сохраняется в течение 19-28 дней.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

- 3.1 Препарат применяют для профилактики (одномоментный запуск) и лечения маститов у коров в сухостойный период, вызванными микроорганизмами чувствительными к цефтиофуру.
- 3.2 Мастоцефур вводят внутрицистернально с профилактической целью в здоровые, а с лечебной целью в пораженные четверти вымени, однократно, после последнего доения перед переводом в сухостойный период, но не позднее, чем за 30 суток до предполагаемого отела, в дозе 1 шприц-инъектор (9 г) на 1 четверть вымени.
- Перед проведением одномоментного запуска и введением препарата проводят обязательную диагностику на скрытый мастит и в случае выявления воспаления проводят лечение, а по выздоровлению – запуск коров с применением мастоцефура.
- 3.3 Перед применением препарата молоко (секрет) из четвертей вымени тщательно сдаивают, сосок обрабатывают антисептическим раствором (очищающей салфеткой). Затем снимают колпачок с наконечника шприца-инъектора и вводят его в сосковый канал, выдавливая содержимое в пораженную долю вымени. После этого наконечник извлекают, пережимают верхушку соска. Проводят легкий массаж соска снизу вверх для лучшего распределения препарата.

3.4 Препарат запрещается использовать в период лактации и менее чем за 30 дней до отела.

3.5 Противопоказанием к применению является индивидуальная повышенная чувствительность к компонентам препарата. В случае возникновения аллергических реакций препарат отменяют и назначают антигистаминные препараты и препараты кальция.

3.6 Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 16 дней после последнего введения мастоцефура. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления пушных зверей. Срок ожидания по молоку составляет 30 дней. В случае, если препарат был ошибочно введен лактирующим коровам, молоко нельзя использовать в пищу в течение 30 суток. Молоко, полученное до истечения установленного срока, разрешается использовать после кипячения в корм животным.

4. МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общие требования по технике безопасности и личной гигиены.


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 которой он находится. Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение 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" (г. Минск, ул. Красная, 19^а) для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6. ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Изготовитель: Общество с ограниченной ответственностью "Научно-производственный центр БелАгроГен", 213410, г. Горки, ул. Мира 67 ком.5.

Инструкция по применению разработана доцентом кафедры акушерства, гинекологии и биотехнологии размножения животных им. Я.Г. Губаревича УО ВГАВМ Ятусевичем Д.С., доцентом кафедры фармакологии и токсикологии УО ВГАВМ Петровым В.В. и ветеринарным врачом ООО "Научно-производственный центр БелАгроГен", кандидатом ветеринарных наук Недревой О.Н.

Доцент	ПЕТРОВ
	Василий Васильевич

