Совет по ветеринарным препаратам протокол от 24 апреля 2019 г. № 101

Инструкция по применению ветеринарного препарата «Мастифон»

1 Общие сведения

- 1.1 Мастифон (Mastifonum).
- 1.2 Ветеринарный препарат «Мастифон» представляет собой суспензию от белого до желтого цвета.
- 1.3 Одна доза (8 г) препарата содержит 250 мг цефоперазона натрия, вспомогательные вещества (дистиллированные моноглицериды, бутилгидрокситолуол, метилпарабен, пропилпарабен, диоксид кремния, полисорбат) и масляную основу (вазелин, вазелиновое масло).
- 1.4 Препарат упаковывают в шприцы-дозаторы из полимерных материалов для внутрицистернального введения по 8 г.
- 1.5 Препарат хранят в упаковке производителя по списку Б, в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 5 °C до плюс 25 °C.
- 1.6 Срок годности два года от даты производства препарата при соблюдении условий хранения.

2 Фармакологические свойства

- 2.1 Действующее вещество препарата цефалоспориновый антибиотик III поколения. Препарат обладает антимикробной активностью в отношении Streptococcus dysgalactiae, Streptococcus uberis, Streptococcus agalactiae, Staphylococcus aureus (не продуцирующие и продуцирующие пенициллиназу штаммы), Escherichia coli, Trueperella pyogenes, Pseudomonas aeruginosa, Micrococcus spp., Klebsiella spp., активен в отношении анаэробных организмов, включая: Clostridium spp., Васteroides spp., и других микроорганизмов, которые являются возбудителями маститов.
- 2.2 Препарат оказывает бактерицидное действие в отношении размножающихся микроорганизмов. Тормозит синтез пептидогликана структурной основы микробной стенки, ковалентно реагирует с пенициллинсвязывающими белками цитоплазматической мембраны и останавливает встраивание пентапептидных остатков в пептидогликановую цепь.
- 2.3 Препарат, благодаря структуре наполнителя, после интрацистернального введения быстро распределяется по всей доле молочной железы, обеспечивая воздействие на патогенные микроорганизмы, активизирует обмен веществ в тканях, улучшает трофику, снижает воспалительную реакцию и отечность тканей вымени, стимулирует процесс регенерации.
- 2.4 Препарат практически не всасывается из молочной железы в органы и ткани организма и сохраняет терапевтические концентрации не менее 24 ч. Выводится, главным образом, в неизменном виде с молоком, небольшая часть с желчью.
 - 2.5 Препарат не токсичен, не вызывает раздражений и аллергических реакций.

3 Порядок применения

- 3.1 Препарат применяют для лечения коров в период лактации больных клиническими и субклиническим маститами, вызванными микроорганизмами чувствительными действующему веществу препарата.
- 3.2 Препарат вводят внутрицистернально по 8 г (содержимое 1 шприца-дозатора) в каждую пораженную четверть вымени однократно. При необходимости повторяют через 24 часа.

Перед введением препарата секрет из больных четвертей вымени выдаивают и утилизируют путем кипячения или смешивания с дезинфицирующим препаратом, сосок обрабатывают антисептическим раствором.

Канюлю шприца-дозатора вводят в канал соска и осторожно выдавливают содержимое в пораженную четверть вымени. Вынимают канюлю и пальцами пережимают сосок на 1 минуту. Проводят легкий массаж соска для лучшего распределения препарата.

Последующие сдаивания секрета больной доли молочной железы рекомендуется проводить не ранее, чем через шесть часов после введения препарата.

- $3.3~\mathrm{B}$ случае низкой температуры окружающей среды перед применением препарат следует подогреть на водяной бане до $36-39~\mathrm{^{\circ}C}$.
- 3.4 Противопоказано применение препарата животным с индивидуальной повышенной чувствительностью к цефалоспоринам и поражением функций почек. Не следует вводить препарат одновременно с аминогликозидами (неомицин, гентамицин, стрептомицин), β-лактамами (пенициллинами и цефалоспоринами) в следствие увеличения нефротоксического действия.
- 3.5 В случае возникновения аллергических реакций препарат отменяют и назначают антигистаминные препараты, препараты кальция и глюкозы.
- 3.6 Молоко в пищу людям используют не ранее, чем через 3 суток после последнего применения препарата, при условии полного клинического выздоровления. До истечения указанного срока молоко скармливают животным после кипячения.

Убой на мясо крупного рогатого скота проводят не ранее, чем через 3 суток, после последнего введения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления плотоядных животных.

4 Меры профилактики

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать меры личной гигиены и правила техники безопасности.

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 соответствия нормативным документам.

6 Полное наименование производителя

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Белэкотехника», пер. Промышленный, 9, 222823, г.п. Свислочь, Пуховичский район, Минская область, Республика Беларусь.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С.Н. Вышелесского»: заведующим отделом патологии размножения и ветеринарной санитарии Кузьминским И.И., ведущим научным сотрудником Степановой Е.А.; УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины»: доцентом кафедры фармакологии и токсикологии Петровым В.В., доцентом кафедры акушерства, гинекологии и биотехнологии размножения животных Ятусевичем Д.С.; заместителем директора по качеству и развитию ООО «Белэкотехника» Пиотухом А.С.

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь Совет по ветеринарным препаратам

ОДОБРЕНО

Председатель

24 anheur 2010 porokon No 90-1