

ИНСТРУКЦИЯ

по применению препарата ветеринарного
«Мастивет»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Мастивет (Mastivetum).

1.2 По внешнему виду препарат представляет собой суспензию от светло-желтого до желто-коричневого цвета.

1.3 В одном шприце (8,0 г) содержится 250,0 мг неомидина сульфата, 200,0 мг окситетрациклина гидрохлорида, 10,0 мг преднизолонa, вспомогательные вещества, основа до 8,0 г.

1.4 Препарат выпускают в шприцах-дозаторах из полимерного материала номинальной массой 8 г.

1.5 Препарат хранят по списку Б в сухом, защищенном от света месте при температуре от 0 °С до плюс 25 °С. Срок годности препарата – 2 года от даты изготовления при условии соблюдения правил хранения и транспортирования.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Окситетрациклина гидрохлорид, входящий в состав препарата, относится антибиотикам группы тетрациклинов, оказывает бактерицидное действие на многие грамположительные и грамотрицательные микроорганизмы: *Escherichia coli*, *Pasteurella spp.*, *Klebsiella pneumoniae*, *Salmonella spp.*, *Streptococcus agalactiae*, а также *Actinomyces pyogenes* и др. Механизм действия тетрациклинов заключается в нарушении синтеза белка на уровне рибосом.

2.2 Неомидина сульфат – антибиотик из группы аминогликозидов, эффективен против многих грамотрицательных и грамположительных микроорганизмов, в том числе *Escherichia coli*, *Salmonella spp.*, *Staphylococcus aureus*, *Corynebacterium spp.* Неомидина сульфат малоактивен в отношении *Streptococcus spp.*, к нему устойчивы *Clostridium spp.*, грибы и простейшие. Механизм действия неомидина заключается в нарушении синтеза белка на уровне рибосом, нарушении целостности цитоплазматической мембраны.

2.3 Преднизолон оказывает противовоспалительное и десинсбилизирующее действие.

2.4 Антибиотики, входящие в состав препарата, обладают между собой синергетическим действием.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Мастивет применяют крупному и мелкому рогатому скоту при маститах бактериальной этиологии.

3.2 Препарат вводят интрацистернально: крупному рогатому скоту содержимое одного шприца, мелкому рогатому скоту – ½ шприца после сдаивания один раз в сутки в течение 3 – 5 дней.

Перед использованием шприц с препаратом рекомендуется тщательно встряхнуть, а при необходимости подогреть до температуры тела животного.

3.3 Перед применением препарата секрет большой доли молочной железы необходимо тщательно сдоить, кожу сфинктера соска обработать антисептиком.

3.4 Последующие сдаивания секрета большой доли молочной железы можно проводить не ранее, чем через шесть часов после введения препарата, в отдельную посуду с последующей утилизацией секрета путем кипячения или смешивания с дезинфицирующим препаратом (глютекс, хлорная известь и др.).

3.5 Противопоказано применение препарата животным с аллергическими реакциями на антибиотики групп аминогликозидов, тетрациклинов.

3.6 При возникновении аллергических реакций препарат следует отменить, назначить антигистаминные препараты (димедрол, дипразин) и препараты кальция (кальция хлорид, кальция глюконат).

3.7 Применение препарата не исключает использование средств патогенетической и симптоматической терапии.

3.8 Мясо и молоко животных в пищевых целях разрешается использовать не ранее, чем через 21 сутки после последнего применения препарата. В случае вынужденного убоя животных ранее установленного срока мясо используют для кормления плотоядных животных.

4 МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

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» (г. Минск, ул. Красная, 19^а) для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Частное производственно-торговое унитарное предприятие «Белветфарма» (247050, Республика Беларусь, Гомельская обл., г. Добруш, ул. Фрунзе, 17. Тел./факс: 8 (02333) 5-38-56, 8 (0232) 26-36-29).

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками кафедры фармакологии и токсикологии (проф. Ятусевич И.А. и доц. Петров В.В.) УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины».