

Инструкция рассмотрена и одобрена
на Ветбиофармсовете
«31» октября 2013 г.
Протокол № 69.

ИНСТРУКЦИЯ по применению препарата «МАМИСЕК КЛОКСА»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1. Мамисек Клокса (Mamisecum Cloxa).

1.2. Мамисек Клокса – антибактериальное лекарственное средство в форме маслянистой супензии для интракистернального применения. В качестве действующих веществ в одном шприце объемом 10,0 см³ содержится 0,5 г клоксациллина (в виде клоксациллин бензатина) и наполнитель.

1.3. Препарат представляет собой маслянистую супензию, белого цвета, густой консистенции.

1.4. Выпускают препарат в специальных шприцах для внутрикистернального введения объемом 10,0 см³, расфасованных по 4 шт. в полиэтиленовых пакетах или по 24 шт. в коробках.

1.5. Препарат хранят по списку Б в сухом, защищенном от света месте в упаковке изготовителя при температуре от плюс 5°C до плюс 25°C.

Срок годности – 3 (три) года от даты изготовления при условии соблюдения правил хранения.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Мамисек Клокса является препаратом пролонгированного действия, который содержит в своем составе клоксациллин – полусинтетический пенициллин, относящийся к группе изоксазолил-пенициллинов.

2.2 Препарат в низких концентрациях оказывает бактериостатическое действие на патогенные микроорганизмы, а в терапевтических дозах – бактерицидное. Клоксациллин проявляет активность в основном против грамположительных бактерий, кокков, а также против некоторых грамотрицательных бактерий, таких как *Bacteroides melaninogenicum*, *Escherichia coli* и *Klebsiella*. Наиболее чувствительными возбудителями среди кокков являются: *Diplococcus pneumoniae*, *Streptococcus* ssp., *Staphylococcus* ssp., *Corynebacterium diphtheriae* и *Clostridium* ssp. Так же клоксациллин активен в отношении некоторых видов актиномицет.

2.3 Лечебный эффект клоксациллина при интрамаммарном введении длится в течение 3-4 недель благодаря незначительной абсорбции. Выводится клоксациллин в основном с мочой, в секрете молочной железы обнаруживается в течение 4 недель.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Препарат назначают крупному рогатому скоту, овцам и козам для лечения и профилактики маститов в период сухостоя, вызванных чувствительными к клоксациллину микроорганизмами.

3.2 Мамисек Клокса вводят интракистернально, однократно, во все четверти вымени сразу же по завершении лактационного периода.

3.3 Коровам содержимое одного шприца (10,0 см³) вводят в канал соска каждой доли вымени сразу после последнего доения данной лактации (непосредственно перед запуском), овцам и козам – половину вышеуказанной дозы (5,0 см³).

Перед введением препарата молоко из всех четвертей вымени выдаивают, соски обрабатывают дезинфицирующим раствором, а затем в канал соска вводят канюлю шприца и, осторожно надавливая на поршень, вводят содержимое. После этого канюлю

извлекают, верхушку соска пережимают пальцами на 1-2 минуты и проводят легкий массаж соска для лучшего распределения препарата.

3.4 Побочных явлений и осложнений при применении препарата в рекомендуемых дозах не наблюдается.

3.5 Противопоказания. Не применять лактирующим самкам, животным с повышенной чувствительностью к пенициллинам и цефалоспоринам. При возникновении аллергических реакций (дерматит, зуд, отек) применение препарата прекращают и назначают десенсибилизирующую терапию – антигистаминные препараты и препараты кальция. Не использовать животным с периодом сухостоя менее 4 недель.

3.6 Убой животных на мясо и использование молока для пищевых целей разрешается не ранее чем через 28 дней после последнего введения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до указанного срока, может быть использовано для кормления плотоядных животных. Молоко, полученное ранее этого срока, может быть использовано после термической обработки для кормления животных.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

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

5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

5.1 В случае возникновения осложнений, после применения препарата, его использование прекращают. 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

«Industrial Veterinaria, S.A. Invesa»; C/Esmeralda, 19, 08950 Esplugues de Llobregat, Barcelona, Spain.

Инструкция подготовлена сотрудником «Industrial Veterinaria, S.A. Invesa» Белянко Ю.Л.

