

ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ

МАСТИЦЕФ

Цефацетрил натрия
интрамаммарная суспензия для коров

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Мастицеф (Masticef).
Международное непатентованное наименование: цефацетрил натрия.
2. Лекарственная форма: интрамаммарная суспензия.
Состав:
В 8 г препарата содержится активный компонент: цефацетрил натрия 250 мг.
Вспомогательные компоненты: стеариновая кислота, микрокристаллический воск, арахисовое масло.
3. По внешнему виду препарат представляет собой суспензию от желтоватого до бежевого цвета. Он выпускается расфасованным в препарат выпускают в шприцах из полиэтилена низкой плотности. Каждый отдельный шприц содержит 8 г продукта. Шприцы упаковывают по 4 в картонную коробку.
4. Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке производителя – 2 года от даты производства.
Запрещается использование препарата после истечения срока годности.
5. Хранить препарат следует в сухом и прохладном месте, при температуре от 5 °C до 25 °C, в защищенном от света месте.
6. Ветеринарный препарат Мастицеф следует хранить в местах, недоступных для детей.
7. В случае истечения срока годности неиспользованный ветеринарный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.
8. Препарат предназначен только для целевых животных.

II. Фармакологические свойства

9. Ветеринарный препарат Мастицеф относится к антибактериальным препаратам. Фармакотерапевтическая группа: Антибактериальные препараты для интрамаммарного применения, другие β-лактамные антибиотики. Цефалоспорины и родственные вещества.. Код ATCvet: Q51DB10.

Цефацетрил является антибиотиком, относящимся к группе цефалоспоринов первого поколения. Это бета-лактамные полусинтетические антибиотики с широким спектром активности. Антибиотики, относящиеся к этой группе, проявляют бактерицидные эффекты, а их механизм действия заключается в ингибировании синтеза клеточной стенки бактерий. Цефацетрил активен как против грамположительных микроорганизмов (включая продуцирующие пенициллиназу стафилококки), так и грамотрицательные бактерии, вызывающие воспаление вымени у крупного рогатого скота. Он довольно устойчив к действию бета-лактамазы. В то же время он проявляет небольшую токсичность, поскольку объектом действия соединения является клеточная стенка, которую не имеют клетки млекопитающих.

III. Порядок применения

10. Целевые виды животных: целевые животные - крупный рогатый скот (коровы во время лактации).

11. Показания к применению:

Острые, хронические и субклинические воспаление вымени у коров во время лактации, вызванные: *Streptococcus agalactiae*, *Streptococcus dysgalactiae*, *Streptococcus uberis*, *Staphylococcus aureus* (чувствительные штаммы и устойчивые к пенициллину), *Escherichia coli*, *Klebsiella*.

12. Дозировка и способ применения:

Способ применения - содержимое 1 шприца (8 г) следует вводить один раз в каждую пораженную четверть вымени. Продукт следует вводить в вымя после доения и дезинфекции области соска. Обычно достаточно введения 1 шприца. В тяжелых или хронических случаях процедуру следует повторять через 24-48 часов. Рекомендуется регулярное опорожнение (выдайвание) пораженного вымени, что не приводит к значительному снижению уровня антибиотика в среде молочной железы.

13. Противопоказания: Гиперчувствительность к бета-лактамным антибиотикам.

14. Побочные реакции: Могут возникать аллергические реакции.

15. Взаимодействие с другими лекарственными средствами: Известных взаимодействий Мастицеф с другими лекарственными средствами нет, а также других форм взаимодействия нет.

16. Период ожидания: Съедобные ткани - 7 дней, молоко – 4 дня.

IV. Меры личной профилактики

17. Пенициллины и цефалоспорины могут вызывать аллергические реакции после парентерального введения, случайного проникновения в дыхательные пути, потребления и контакта с кожей. Гиперчувствительность к пенициллину может привести к перекрестной гиперчувствительности к цефалоспоринам и наоборот. В некоторых случаях аллергическая реакция на эти вещества может быть серьезной.

Лица с известной гиперчувствительностью или люди, которым было рекомендовано не вступать в контакт с такими веществами, не должны касаться этого продукта.

Следует обращаться с препаратом с осторожностью, принимая все рекомендуемые меры предосторожности во избежание случайного воздействия препарата.

Если в результате случайного контакта с препаратом появились такие симптомы, как кожная сыпь, необходимо проконсультироваться с врачом, показав упаковку или информационный лист. Отек лица, рта, вокруг глаз или затрудненного дыхания представляет собой гораздо более серьезные симптомы и может потребовать немедленной медицинской помощи.

Мойте руки после работы с препаратом.

Номер регистрационного удостоверения: РК-ВП-4-4239-20

Организация-производитель: Biowet Drwalew S.A. (A. O. «Дрвалевские Предприятия Биоветеринарной Промышленности») 05-651 г. Дрвалев, ул. Груецка 6, Польша.

GŁÓWNY SPECJALISTA
ds. ROZWOJU

mgr inż. Łukasz Wolszczak

DRWALEWSKIE
ZAKŁADY PRZEMYSŁU
BIOWETERYNARNEGO
Spółka Akcyjna
06-651 Drwalew ul. Grójecka 6