

Инструкция

по применению препарата ветеринарного «Норфлоксамаст» в ветеринарии

1. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1. Норфлоксамаст (Norphloksamastum).
- 1.2. Норфлоксамаст – препарат, в состав которого входят норфлоксацина никотинат и вспомогательные вещества. В 1,0 см³ препарата содержится 0,1 г норфлоксацина никотината.
- 1.3. Препарат представляет собой жидкость от бледно-желтого до темно-желтого цвета со слабым специфическим запахом, в процессе хранения допускается выпадение кристаллов, которые при нагревании до 37-38 °С растворяются.
- 1.4. Выпускается в стеклянных флаконах по 50,0; 100,0 или в герметически закрытых полимерных шприцах по 10 см³.
- 1.5. Норфлоксамаст хранят в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 5 °С до плюс 30°С.
- 1.6. Срок годности 2 года от даты изготовления при соблюдении условий хранения.

2. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1. Норфлоксацина никотинат обладает широким спектром противомикробного действия, охватывающим грамположительные и грамотрицательные аэробные и анаэробные микроорганизмы, в том числе и атипичные, к его действию чувствительно большинство видов стафилококков и микоплазм, стрептококки более устойчивы.

2.2. Механизм противомикробного действия норфлоксацина никотината связан с ингибированием фермента ДНК-гиразы, содержащегося в бактериальных клетках и относящегося к топоизомеразам, контролирующим структуру и функции ДНК. Ингибирование ДНК-гиразы приводит к гибели бактерий, его антибактериальная активность также обусловлена влиянием на РНК бактерий и синтез бактериальных белков, на стабильность мембран и другие жизненные процессы бактериальных клеток.

Норфлоксацина никотинат - синтетический химиотерапевтический антибактериальный препарат из группы фторхинолонов, ингибирует фермент ДНК-гиразу и блокирует репликацию ДНК, нарушает синтез белков в микроорганизме, что обеспечивает бактерицидный эффект.

2.3. Препарат способствует регенерации эпителия и тканей молочной железы у коров, больных клиническим и субклиническим маститами.

3. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1. Норфлоксамаст применяют для лечения коров, больных клиническим и субклиническим маститами. Перед применением препарат разогреть до температуры тела животного.

3.2. При маститах в период лактации препарат вводят интрацистернально по 10,0 см³ в большую долю вымени, предварительно освобожденную от содержимого, с интервалом 24 ч до клинического выздоровления. При субклиническом мастите в сухостойный период норфлоксамаст применяют однократно интрацистернально в большую долю вымени по 10,0 см³ на одно введение на 10– 14-й день от последней дойки, при клинических маститах – лечение, как в период лактации.

3.3. При лечении норфлоксамастом побочных явлений и осложнений не выявлено.

3.4. Противопоказания к применению препарата: повышенная чувствительность к хинолонам.

3.5. Молоко, полученное от животных в период лечения из здоровых долей вымени, запрещается использовать для пищевых целей, такое молоко может быть использовано для кормления животных. Убой животных на мясо и использование молока в пищу людям разрешается не ранее чем через 72 ч после последнего введения препарата.

4. МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

- 4.1. Все работы с препаратом необходимо проводить в спецодежде.
- 4.2. Во время работы запрещается принимать пищу, пить воду, курить.
- 4.3. После окончания работы руки и лицо следует тщательно вымыть теплой водой с мылом, рот прополоскать водой.

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 проводится изучение соблюдения всех правил применения этого 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 на соответствие нормативным документам.

6. ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Белкаролин» Республика Беларусь, 210033, г. Витебск, пр-т Фрунзе, 81.

Инструкция разработана сотрудниками кафедры акушерства, гинекологии и биотехнологии размножения животных УО «Витебской ордена «Знак Почета» государственной академии ветеринарной медицины» и начальником ОТК ООО «Белкаролин» Перловой О.В.

