

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам
протокол от «11» апреля 2018 г. № 94

ИНСТРУКЦИЯ

по применению ветеринарного препарата «Мастоферон»

1. Общие сведения

1.1 Мастоферон (Mastoferonum).

Группировочное наименование: интерферон бычий рекомбинантный.

1.2 Лекарственная форма: гель для интрацистернального введения.

1.3 В 10 г препарата (одном шприце-инъекторе) содержатся не менее 1000 ЕД интерферона бычьего рекомбинантного, консервант пищевой Е 234 (низин), вспомогательные вещества и растворитель.

1.4 Препарат представляет собой однородный прозрачный гель от бесцветного до темно-коричневого цвета.

1.5 Препарат выпускают по 10 г в пластиковых шприцах-инъекторах, закрытых колпачками.

1.6 Препарат хранят в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 2 °С до плюс 25 °С.

1.7 Препарат следует хранить в недоступном для детей месте.

1.8 Срок годности препарата – 1 год от даты производства.

Запрещается применение препарата по истечении срока годности.

2. Фармакологические свойства

2.1 Препарат проявляет антибактериальную, противовирусную и иммуностимулирующую активность. Входящий в состав препарата интерферон бычий рекомбинантный действует как индуктор бактерицидной активности сыворотки крови (БАСК) и лизоцимной активности сыворотки крови (ЛАСК), клеточного и гуморального иммунитета, оказывает противовоспалительное действие и повышает резистентность организма к воздействию ДНК- и РНК-содержащих вирусов и патогенных микроорганизмов.

2.2 Иммуностимулирующая активность интерферона достигает максимального значения через 12 часов и сохраняется в течение последующих 24–48 часов.

3. Порядок применения препарата

3.1 Препарат применяют для лечения коров, больных субклиническим и клиническими (серозный и катаральный) маститами в лактационный период.

3.2 Препарат вводят интрацистернально в пораженную долю вымени в дозе 10 г (один шприц-инъектор) два раза в сутки с интервалом 8–14 часов (после утренней и вечерней доек) на протяжении трех суток или до полного

излечения. Порядок применения препарата необходимо соблюдать вне зависимости от режима доения (дву- или трехкратного).

3.3 Перед введением препарата содержимое больной четверти вымени выдаивают, а кожу соска обрабатывают антисептиками. Затем снимают колпачок с наконечника шприца-инъектора и вводят его в сосковый канал, выдавливая содержимое в пораженную долю вымени. После этого наконечник извлекают, пережимают верхушку соска и проводят массаж доли вымени снизу-вверх.

3.4 Применение препарата не исключает использование антимикробной, патогенетической и симптоматической терапии, а также интерферона бычьего рекомбинантного.

3.5 Контроль эффективности лечения коров при мастите проводят клиническим осмотром молочной железы, ее секрета и маститным тестом через 4–12 суток от начала лечения.

3.6 Побочных явлений и осложнений при применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией не установлено.

3.7 Период ожидания для молока из здоровых четвертей вымени отсутствует. Молоко из больных четвертей вымени коров, подвергающихся лечению препаратом, запрещается использовать для пищевых целей до окончания курса лечения и нормализации уровня соматических клеток. Для кормовых целей молоко можно использовать без ограничений. Убой животных на мясо разрешается без ограничений.

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, и потребитель обращается в государственное ветеринарное учреждение, которым он обслуживается.

Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил применения этого препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного ветеринарными специалистами отбираются образцы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора и образцы направляются в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (Республика Беларусь, г. Минск, ул. Красная, 19а) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6. Полное наименование производителя

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Научно-производственный центр БелАгроГен», Республика Беларусь, 213410, Могилевская область, г. Горки, ул. Мира, 67, ком.5.

Инструкция по применению разработана заместителем директора по науке и технологиям ООО «Научно-производственный центр БелАгроГен» Шубенком Д.В., доцентом кафедры акушерства, гинекологии и биотехнологии размножения животных им. Я.Г. Губаревича, УО ВГАВМ, кандидатом ветеринарных наук Ятусевичем Д.С.

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
« <u>А.А.А.А.</u> » 20 <u>18</u> г. протокол № <u>94</u>	

