

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «МАМИСЕК КЛОКСА»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Мамисек Клокса (Mamisecum Cloxa).

1.2 Мамисек Клокса – антибактериальное лекарственное средство в форме маслянистой суспензии белого цвета для интрацистернального применения.

1.3 В одном шприце объемом 10,0 мл содержится 0,5 г клоксациллина (в форме бензатина) и наполнитель. Наполнитель жидкий парафин до 10 мл.

1.4 Препарат выпускают в шприцах для интрацистернального введения объемом 10,0 мл, расфасованных по 4 шт. в полиэтиленовые пакеты 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 – препарат пролонгированного действия, который содержит в своем составе клоксациллин (в форме бензатина) – 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 эффективен против грамположительных и грамотрицательных бактерий, таких как *Escherichia coli*, *Klebsiella* spp., *Streptococcus* spp., *Staphylococcus* spp., *Clostridium* spp. и др. Также клоксациллин активен в отношении *Actinomyces* spp.

2.3 Лечебный эффект клоксациллина (в форме бензатина) при интрацистернальном введении длится в течение 3-4 недель благодаря незначительной абсорбции. Выводится клоксациллин с мочой. В секрете молочной железы обнаруживается в течение 4 недель.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат назначают крупному и мелкому рогатому скоту при лечении и для профилактики маститов в период сухостоя, вызванных чувствительными к клоксациллину микроорганизмами.

3.2 Мамисек Клокса вводят интрацистернально, однократно, в каждую долю вымени сразу же по завершении лактационного периода.

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

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 цефалоспорином. При возникновении

аллергических реакций (дерматит, зуд, отек) применение препарата прекращают и назначают 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 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» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения на соответствие нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

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

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

