



ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата
МАСТИБЛОК® DC 49

(Организация-разработчик: ООО «НВЦ Агроветзащита»,
Россия, 129329, г. Москва, Игарский проезд, д. 4, стр. 2)

Номер регистрационного удостоверения: 77-3-01.25-5263 №ПВР-3-01.25/04039

I. Общие сведения

1. Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения:
торговое наименование: МАСТИБЛОК® DC 49 (Mastiblock DC 49);
международное непатентованное наименование: клоксациллин, амоксициллин.
2. Лекарственная форма: суспензия для интрацистернального введения.
МАСТИБЛОК® DC 49 в качестве действующих веществ в 1 шприце содержит клоксациллин (в форме соли бензатиновой кислоты) – 605 мг и амоксициллин (в форме тригидрата) – 500 мг, а в качестве вспомогательных веществ: алюминия моностеарат и парафин жидкий.
3. По внешнему виду лекарственный препарат представляет собой однородную суспензию от белого до светло-желтого цвета. При хранении допускается расслоение суспензии, исчезающее при взбалтывании.
Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке производителя – 2 года со дня производства. Запрещается применять препарат по истечении срока годности.
4. Выпускают лекарственный препарат расфасованным по 5,4 г в полимерные шприцы-дозаторы, поштучно упакованные в пленку. Шприцы-дозаторы помещают в картонные пачки по 24 и 36 штук. Каждую потребительскую упаковку снабжают инструкцией по применению.
5. Хранят лекарственный препарат в закрытой упаковке производителя, в защищенном от прямых солнечных лучей месте, при температуре от 2°C до 25°C.
6. Лекарственный препарат хранят в местах, недоступных для детей.
7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.
8. Отпускается по рецепту (требованию) специалиста в области ветеринарии.

II. Фармакологические свойства

9. Фармакотерапевтическая группа: пенициллины.
10. Входящая в состав лекарственного препарата комбинация полусинтетических пенициллинов – амоксициллина и клоксациллина обеспечивает широкий спектр его противомикробного действия в отношении наиболее часто выделяемых при мастите микроорганизмов: *Staphylococcus* spp. (в том числе и штаммов, резистентных к

пенициллину), *Streptococcus agalactiae*, *S. uberis*, *S. dysgalactiae*, *Corynebacterium pyogenes*, *Arcanobacterium pyogenes*, *Escherichia coli*.

Из организма клоксациллин и амоксициллин выводятся с мочой и фекалиями, у лактирующих животных также с молоком.

Механизм антибактериального действия клоксациллина и амоксициллина заключается в подавлении функциональной активности бактериальных ферментов транспептидаз, участвующих в связывании основного компонента клеточной стенки микроорганизмов - пептидогликана, что приводит к гибели бактерий.

МАСТИБЛОК® DC 49 создает высокий уровень клоксациллина и амоксициллина в тканях вымени. Благодаря использованию в его составе малорастворимых солей антибиотиков, обладает пролонгированным антимикробным действием. Интрацистернальное введение препарата коровам в сухостойный период позволяет обеспечить терапевтическое действие на протяжении 7 недель.

МАСТИБЛОК® DC 49 по степени воздействия на организм относится к малоопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007).

III. Порядок применения

11. МАСТИБЛОК® DC 49 применяют для профилактики и лечения мастита бактериальной этиологии у коров в сухостойный период.

12. Противопоказанием к применению МАСТИБЛОК® DC 49 является повышенная индивидуальная чувствительность животного к компонентам препарата (в том числе в анамнезе).

13. При работе с препаратом следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными средствами. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с МАСТИБЛОК® DC 49. По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом. Пустую тару из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз их необходимо промыть большим количеством воды. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

14. Разрешается применение препарата в период стельности, но не позднее 49 дней до предполагаемого отела. Препарат не предназначен для применения в период лактации.

15. МАСТИБЛОК® DC 49 вводят коровам однократно, интрацистернально сразу по завершении лактационного периода, в дозе по 5,4 г (содержимое одного шприца-дозатора) в каждую четверть вымени.

Перед применением препарат в шприце-дозаторе следует тщательно взболтать.

Перед введением суспензии из всех четвертей вымени выдаивают молоко, соски протирают антисептическим раствором. Со шприца-дозатора снимают крышку, после этого в канал соска вводят канюлю шприца-дозатора осторожно надавливая на поршень, выдавливают его содержимое; затем канюлю извлекают, верхушку соска пережимают пальцами на 1-2 минуты и слегка массируют сосок снизу вверх.

16. Побочных явлений и осложнений при применении МАСТИБЛОК® DC 49 в соответствии с настоящей инструкцией не выявлено. В случае появления аллергических реакций использование препарата прекращают и назначают антигистаминные средства и

симптоматическое лечение.

17. Симптомы передозировки при применении лекарственного препарата не выявлены.

18. Информация о несовместимости МАСТИБЛОК® DC 49 с другими лекарственными препаратами отсутствует. Не следует применять МАСТИБЛОК® DC 49 совместно с другими препаратами для интрацестерального применения.

19. Особенности действия препарата при его первом применении и при отмене не выявлено.

20. Препарат предназначен для однократного применения.

21. Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 28 суток после последнего применения МАСТИБЛОК® DC 49. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления пушных животных.

Молоко в пищевых целях можно использовать не ранее, чем через 49 дней после последнего применения препарата, и не ранее, чем через 12 часов после отела коров. Молоко, полученное ранее установленного срока, можно использовать в корм животным после кипячения.

Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения:

ООО «АВЗ С-П», Россия, 141305, Московская область, г.о. Сергиево-Посадский, г. Сергиев Посад, ул. Центральная, д. 1/11.

Наименование, адрес организации, уполномоченной держателем или владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя:

ООО «АВЗ С-П», Россия, 141305, Московская область, г.о. Сергиево-Посадский, г. Сергиев Посад, ул. Центральная, д. 1/11.

Телефон круглосуточной «Горячей линии»: 8-800-700-19-93

Информация о лекарственном препарате размещена на сайте www.avzvet.ru

Генеральный директор



С. В. Енгашев