

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам
протокол от 24 апреля 2019 г. № 101

**Инструкция
по применению ветеринарного препарата
"Мастиокс"**

1 Общие сведения

- 1.1 Мастиокс (Mastioxum).
- 1.2 Международное непатентованное наименование активных фармацевтических субстанций (МНН): окситетрациклин, эритромицин.
- 1.3 Мастиокс - комплексный антимикробный препарат, содержащий эритромицин, окситетрациклин и основу: масло растительное, алюминия стеарат, метилпарабен.
В 1 г содержится: эритромицина - 20 мг, окситетрациклина - 20 мг, масляная основа.
- 1.4 Препарат представляет собой однородный гель от светло-желтого до темно-желтого цвета. Допускается расслоение при хранении.
- 1.5 Препарат выпускают по 5,0 и 10,0 г в пластиковых шприцах-инъекторах, закрытых колпачками. Препарат хранят в сухом, защищенном от света месте, при температуре от плюс 2 °С до плюс 25 °С (список Б).
- 1.6 Срок годности препарата – 1 год от даты изготовления, при условии соблюдения правил хранения и транспортирования.
- 1.7 Препарат хранят в недоступном для детей месте.
- 1.8 Препарат отпускается без рецепта ветеринарного врача.

2 Фармакологические свойства

- 2.1 Мастиокс относится к комбинированным антибактериальным препаратам для интрацистернального введения. Комбинация антибиотиков, входящих в состав препарата, обладает широким спектром антибактериального действия в отношении большинства грамположительных и грамотрицательных бактерий, вызывающих мастит у коров (*Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp., *Escherichia coli*, *Salmonella* spp., *Proteus* spp. и др.).
- 2.2 Механизм действия, входящих в состав препарата эритромицина и окситетрациклина, заключается в ингибировании синтеза белков в бактериальной клетке.

3 Порядок применения

- 3.1 Препарат предназначен для лечения коров, больных маститом в лактационный период.
- 3.2 Животным больным субклиническим, серозным и катаральным маститами, препарат вводят в пораженную часть вымени через сосковый канал: содержимое шприца 5 г, с интервалом в 12 ч, в течение 3-4 дней.
При гнойно-катаральном мастите: при первом введении содержимое шприца 10 г, далее содержимое шприца 5 г с интервалом в 24 ч, в течение 5-8 дней.
Перед введением препарата содержимое больной четверти вымени выдаивается, сосок вымени обрабатывается антисептиками, разрешенными для этой цели. 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 снизу - вверх.

3.3 Контроль эффективности лечения проводят через 7-10 дней после последнего введения препарата быстрым маститным тестом, используя диагностический препарат и молочно-контрольную пластинку.

3.4 Побочное действие. При интрацистернальном введении в молочную железу клинически здоровых лактирующих коров проявляется быстро протекающее раздражение тканей вымени.

3.5 Противопоказания. Не допускается применение препарата при индивидуальной повышенной чувствительности к окситетрациклину и эритромицину.

3.6 Препарат совместим с другими лекарственными препаратами, однако не следует применять с другими антибактериальными препаратами для интрацистернального введения.

3.7 Секрет от коров из больных четвертей вымени, подвергающихся лечению и молоко до истечения 20 суток после последнего введения препарата, запрещается использовать для пищевых и кормовых целей. Его направляют на утилизацию после кипячения. Из здоровых четвертей вымени используют в корм животных после кипячения.

Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 20 суток после последнего введения препарата.

Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано на корм плотоядным животным.

4 Меры профилактики

4.1 При работе с препаратом должны выполняться общие требования по технике безопасности и личной гигиены.

5 Порядок предъявления рекламаций

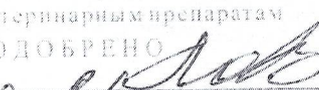
5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают и потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которого он находится.

Ветеринарными специалистами этого учреждения 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, 19 А, тел.: 290-42-75) для подтверждения на соответствие нормативным документам.

6 Полное наименование производителя

6.1 Общество с ограниченной ответственностью "ТМ", 220037, Республика Беларусь, г. Минск, 1-й Твердый переулок, 13, помещение 1.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками отдела экологии и ветсанитарии РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С.Н. Вышелесского» Каменской Т.Н., Богушем А.А., Ивановым В.Е., Лукьянчиком С.А. и ООО «ТМ» Череповым С.С.

| | |
|--|---|
| Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь | |
| Совет по ветеринарным препаратам | |
| ОДОБРЕНО | |
| Председатель |  |
| Секретарь |  |
| Эксперт | |
| 24 апреля 2019 г. протокол № 101 | |