



**BIOWET
DRWALEW
OVEJERO group**

**РЕСПУБЛИКА КАЗАХСТАН
МИНИСТЕРСТВО СЕЛЬСКОГО ХОЗЯЙСТВА**

УТВЕРЖДАЮ

**Комитет ветеринарного
Контроля и надзора МСХ РК**

б. Абдасель
« 25 » 2021 г.



НАСТАВЛЕНИЕ

По применению препарата Мастицеф, суспензии для лечения острых, хронических и субклинических воспалений вымени у коров в период лактации на основе цефацетрила натрия.

(Организация-разработчик:
Drwalewskie Zakłady Przemysłu Bioweterynarnego S.A., Польша)

I. Общие сведения

1 Торговое наименование лекарственного препарата: Мастицеф (Masticef) Международное непатентованное наименование: цефацетрил натрия.

Лекарственная форма: интрацистернальная суспензия. В 8 г препарата содержится активный компонент: цефацетрил натрия 250 мг. Вспомогательные компоненты: стеариновая кислота 460 мг, Микрокристаллический воск 310 мг, арахисовое масло 6980 мг.

2 Препарат выпускают в шприцах из полиэтилена низкой плотности. Каждый отдельный шприц содержит 8 г продукта. Шприцы упаковывают по 4 в картонную коробку. Шприц содержит информацию о составе продукта, в то время как более подробная информация о показаниях и дозировке помещается на коробке и в наставлении. Каждую единицу фасовки маркируют с указанием наименования организации-производителя, ее товарного знака и адреса, названия и назначения продукции, состава, массы нетто, способа применения, номера серии, даты изготовления, срока годности, условий хранения, информации о подтверждении соответствия, надписи «Для ветеринарного использования» и снабжают Инструкцией по применению.

3 Хранят препарат при температуре от 5 °C до 25 °C в защищенном от света, сухом, прохладном месте. Срок годности: 2 года. Запрещается использовать лекарственный препарат по истечении срока годности.

4 Хранить лекарственный препарат следует в местах, недоступных для детей.

5 Неиспользованный до конца срока годности препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

II. Фармакологические свойства

6 Цефацетрил является антибиотиком, относящимся к группе цефалоспоринов первого поколения. Это бета-лактамные полусинтетические антибиотики с широким спектром активности. Антибиотики, относящиеся к этой группе, проявляют бактерицидные эффекты, а их механизм действия заключается в ингибировании синтеза клеточной стенки бактерий. Цефацетрил активен как против грамположительных микроорганизмов (включая продуцирующие пенициллиназу стафилококки), так и грамотрицательные бактерии, вызывающие воспаление вымени у крупного рогатого скота. Он довольно устойчив к действию бета-лактамазы. В то же время он проявляет небольшую токсичность, поскольку объектом действия соединения является клеточная стенка, которую не имеют клетки млекопитающих.

III. Порядок применения

7 Целевые животные: крупный рогатый скот (коровы во время лактации).

8 Показания к применению.

Острые, хронические и субклинические воспаление вымени у коров во время лактации, вызванные: *Streptococcus agalactiae*, *Streptococcus dysgalactiae*, *Streptococcus uberis*, *Staphylococcus aureus* (чувствительные штаммы и устойчивые к пенициллину), *Escherichia coli*, *Klebsiella*.

9 Противопоказания.

Гиперчувствительность к бета-лактамным антибиотикам.

10 Особые меры предосторожности, которые должны быть приняты персоналом, вводящим ветеринарное лекарственное средство
Пенициллины и цефалоспорины могут вызывать аллергические реакции после парентерального введения, случайного проникновения в дыхательные пути, потребления и контакта с кожей. Гиперчувствительность к пенициллину может привести к перекрестной гиперчувствительности к цефалоспоринам и наоборот. В некоторых случаях аллергическая реакция на эти вещества может быть серьезной.

Лица с известной гиперчувствительностью или люди, которым было рекомендовано не вступать в контакт с такими веществами, не должны касаться этого продукта.

Следует обращаться с препаратом с осторожностью, принимая все рекомендуемые меры предосторожности во избежание случайного воздействия препарата.

Если в результате случайного контакта с препаратом появились такие симптомы, как кожная сыпь, необходимо проконсультироваться с врачом,



показав упаковку или информационный лист. Отек лица, рта, вокруг глаз или затрудненного дыхания представляет собой гораздо более серьезные симптомы и может потребовать немедленной медицинской помощи.

Мойте руки после работы с препаратом.

11 Дозы и способ введения

Содержимое 1 шприца (8 г) следует вводить один раз в каждую пораженную четверть вымени. Продукт следует вводить в вымя после доения и дезинфекции области соска. Обычно достаточно введения 1 шприца. В тяжелых или хронических случаях процедуру следует повторять через 24-48 часов. Рекомендуется регулярное опорожнение пораженного вымени, что не приводит к значительному снижению уровня антибиотика в среде молочной железы.

12 Сроки изъятия продукции

Съедобные ткани - 7 дней,

Молоко – 4 дня.

13 Любые неиспользованные ветеринарные лекарственные продукты или отходы, полученные от использования ветеринарных лекарственных продуктов, следует утилизировать в соответствии с местными правилами. Должны приниматься меры с целью недопущения попадания препарата и отходов от его использования в окружающую среду.

Организация- разработчик и производитель – Drwalewskie Zakłady Przemysłu Bioweterynarnego S.A., Poland, 05-651 Drwalew, ul. Gròjecka 6, Poland / АО Дрвалевские Предприятия Биоветеринарной Промышленности, Польша.