

Инструкция рассмотрена и одобрена
на заседании Ветбиофармсовета
«15» 07.2013 г.
Протокол № 67.

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «ПЕНИКАН П»

1. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1. Пеникан П (Penikanum P).
- 1.2. В 10,0 г препарата содержится канамицина 100 мг в виде канамицина сульфата, прокайна бензилпенициллина 300 000 МЕ, преднизолона 20 мг.
- 1.3. Пеникан П представляет собой гомогенную светло-желтую мазь.
- 1.4. Препарат выпускают по 10 г в шприцах-инъекторах, упакованных по 20 шт. в коробки.
- 1.5. Хранят с предосторожностью (список Б) в защищенном от света месте при температуре от + 8 до + 15°C.
- 1.6. Срок годности – 2 года со дня изготовления.

2. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1. Пенициллин обладает высокой антибиотической активностью, главным образом, в отношении грамположительных микроорганизмов (стрептококков, пневмококков, стафилококков, дифтерийных и сибиреязвенных палочек, клостридий), грамотрицательных кокков, спирохет и некоторых патогенных грибов. Резистентными к действию пенициллина являются грамотрицательные микроорганизмы, риккетсии, вирусы, простейшие и почти все грибы. К действию пенициллина устойчивы штаммы стафилококка, кишечной палочки, синегнойной палочки и других микроорганизмов, образующие фермент пенициллиназу. Пенициллин в форме прокайна бензилпенициллина создает первоначально высокую концентрацию пенициллина в тканях.

2.2. Канамицина сульфат оказывает бактерицидное действие на многие грамположительные и грамотрицательные микроорганизмы, в т.ч. резистентные к другим антибиотикам (пенициллин, стрептомицин, левомицетин, тетрациклин). К антибиотику чувствительны микобактерии туберкулеза. На патогенные грибы, вирусы, анаэробную флору препарат не действует. Резистентность микроорганизмов к канамицину развивается медленно и в небольшой степени.

2.3. Глюкокортикоид преднизолон оказывает общее противовоспалительное и слабое обезболивающее действие.

3. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ВЕТЕРИНАРНОГО ПРЕПАРАТА

3.1. «Пеникан П» применяют интрацистернально для лечения острых маститов у лактирующих коров, коз и овец.

Коровам – 1 инъектор на инфицированную четверть вымени. При необходимости повторить обработку через 12 – 24 часа.

Овцам, козам – $\frac{1}{2}$ инъектора на инфицированную четверть вымени. При необходимости повторить обработку через 12 – 24 часа.

3.2. Перед лечением секрет вымени из пораженных долей сдаивают, соски очищают и дезинфицируют. Канюлю инъектора осторожно вводят в канал соска и выдавливают содержимое шприца. Затем, зажав отверстие соска, проводят легкий массаж пораженной доли вымени снизу вверх для равномерного распределения препарата. Интервал между введением препарата и следующим доением должен составлять не менее 6 часов.

3.3. Противопоказания: не допускается применение препарата при

индивидуальной повышенной чувствительности к его компонентам; не рекомендуется вводить Пеникан П вместе с тетрациклинами и макролидами (возможен антагонизм).

3.4. Побочные действия: при введении препарата иногда проявляются быстро развивающиеся аллергические реакции.

3.5. Убой животных на мясо допускается не ранее, чем через 4 суток после последнего введения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано на корм плотоядным животным.

Молоко запрещается использовать для пищевых целей в период лечения и до истечения 3 суток после последнего введения препарата.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1. При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые 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, 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 (не менее 3-х невскрытых упаковок препарата от серии, вызвавшей осложнения) для проведения лабораторных испытаний, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6. ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

6.1. «Кела Лаборатория Н.В.», индустриальная зона «Де Клюис», Синт-Ленаарцевег 48, 2320 Хегстратен, БЕЛЬГИЯ

(Kela Laboratoria N.V., Industrial Zone “De Kluis”, St. Lenaartseweg 48, 2320 Hoogstraten, BELGIUM).

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками ГУ «Белорусский государственный ветеринарный центр» на основании досье, предоставленного «Кела Лаборатория Н.В.» (Бельгия).

Ветбиофармсовет при Департаменте ветеринарного и продовольственного контроля МСХ и П РБ	
ОДОБРЕНО	
Председатель	<i>Л.Л.</i>
Секретарь	<i>С.В.Рис</i>
Эксперт	<i>Л.Г.Рад</i>
«15»	04 2013 г., протокол № 67