

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата
Мастижет Форте

1. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1. Мастижет Форте (Mastijet Forte).

1.2. Мастижет Форте - комбинированный антибактериальный ветеринарный препарат, в одной упаковке (шприц-тюбик 8 г) которого содержится 200 мг тетрациклина гидрохлорида, 250 мг неомидина (в форме сульфата), 2000 МЕ бацитрацина, 10 мг преднизолона и вспомогательные вещества.

1.3. По внешнему виду представляет собой маслянистую суспензию желтого цвета.

1.4. Препарат выпускают в шприцах-тюбиках массой 8 г, упакованными в коробки по 20 штук вместе с 20 очищающими салфетками или по 4 штуки вместе с 4 очищающими салфетками.

1.5. Препарат хранят в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 2°C до плюс 8°C. Не замораживать.

1.6. Срок годности препарата - 24 месяца с даты изготовления при соблюдении условий хранения.

2. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1. Мастижет Форте - антибактериальный препарат, с широким спектром бактерицидного действия. Комбинация антибиотиков, входящих в его состав, обеспечивает высокую эффективность в отношении практически всех известных микроорганизмов, вызывающих маститы. Наличие в составе препарата кортикостероида преднизолона позволяет максимально снизить воспалительную реакцию тканей вымени при маститах и восстановить молочную продуктивность.

3. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1. Мастижет Форте применяется для лечения дойных коров, больных клиническим и субклиническим маститом, в период лактации.

3.2. Препарат применяется следующим образом: перед применением молоко выдаивают из больной четверти вымени, сосок дезинфицируют, снимают колпачок с наконечника шприца и вводят наконечник в молочный канал, после чего осторожно выдавливают содержимое шприца в пораженную четверть вымени. После введения препарата наконечник шприца извлекают, сосок пережимают и проводят легкий массаж соответствующей доли вымени. Препарат применяют с интервалом 12 часов до исчезновения признаков заболевания. Максимальный курс лечения – 4 введения.

3.3. Мастижет Форте может использоваться у стельных коров.

3.4. Препарат нельзя применять животным с повышенной чувствительностью к его компонентам. Не применять очищающие салфетки для очистки на сосках с видимыми незажившими порезами или ранами.

3.5. При применении препарата в соответствии с инструкцией побочных явлений и осложнений не выявлено.

3.6. Убой животных на мясо допускается не ранее, чем через 14 дней после прекращения применения препарата, а употребление молока в пищевых целях – через 4 дня. В случае вынужденного убоя животных ранее установленного срока мясо может быть использовано в корм плотоядным животным. Молоко, полученное от животных в период лечения препаратом и до истечения указанного срока, может быть использовано для

кормления животных.

4. МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1. При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные для работы с ветеринарными лекарственными средствами.

4.2. При аллергических реакциях на составные компоненты — избегать прямого контакта препарата с открытыми участками кожи.

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, 19а) для подтверждения на соответствие требованиям нормативных документов.

6. ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1. «Интервет Интернэшнл Б.В.» (Intervet International B.V.), Вим де Кёрверстраат 35, а/я 31, 5830 АА, Боксmeer, Нидерланды.

Инструкция подготовлена специалистом по регистрации и сертификации Представительства «Интервет Интернэшнл Б.В.» (Королевство Нидерландов) в Республике Беларусь Плинда А.А. (адрес представительства: 220092, г. Минск, пр-т Пушкина, 39-311)

