

Одобрено на заседании  
Ветбиофармсовета  
Минсельхозпрода Республики Беларусь  
Протокол № 64 от «13» ноября 2012 года

**ИНСТРУКЦИЯ**  
**по применению препарата НАФПЕНЗАЛ DC**

**1. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ**

- 1.1. Нафпензал DC (Nafpenzal DC).
- 1.2. Нафпензал DC представляет собой антимаститный препарат, в состав одной дозы (шприц) которого входят 300 мг бензилпенициллина прокаина, 100 мг дигидрострептомицина (в форме сульфата), 100 мг нафциллина (в форме натриевой соли) и наполнитель.
- 1.3. По внешнему виду препарат представляет собой суспензию от белого до кремового цвета.
- 1.4. Препарат выпускается расфасованным в пластиковые шприцы массой по 3 г.
- 1.5. Препарат хранят с предосторожностью (список Б) в сухом, защищенном от света месте, при температуре от плюс 2° до плюс 25°С.
- 1.6. Срок годности препарата при соблюдении условий хранения и транспортировки — 2 года со дня изготовления.

**2. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА**

2.1. Нафпензал DC — это комплексный препарат широкого спектра действия, состоящий из трех антибиотиков: пенициллина, нафциллина и дигидрострептомицина. Представленная комбинация антибактериальных препаратов обладает синергидным действием, повышая антимикробную активность в отношении основных возбудителей маститов, в том числе пенициллиноустойчивых штаммов стафилококков, стрептококков и других возбудителей, которые проявляют чувствительность к данной композиции антибиотиков.

**3. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ**

- 3.1. Нафпензал DC применяют для профилактики и лечения клинического и субклинического маститов у коров, овец и коз в сухостойный период, а также консервации вымени с целью перевода коров на сухостойный период.
- 3.2. Перед введением препарата секрет из четверти вымени выдаивают с последующей утилизацией. Сосок дезинфицируют.
- 3.3. Препарат вводят с профилактической целью коровам в здоровые четверти вымени однократно в дозе одного шприца за шесть недель до предполагаемого отела, а с лечебной — в больные однократно в той же дозе. Овцам и козам препарата вводят в каждую половину вымени по той же схеме.
- 3.4. Перед переводом в сухостойный период препарат вводят в здоровую четверть вымени после последней дойки.
- 3.5. В случае обнаружения в одной или нескольких долях вымени признаков мастита животное лечится и после ее выздоровления подвергается консервации.
- 3.6. Побочных действий и осложнений при применении препарата не наблюдается.
- 3.7. Период выведения.

**Коровы:**

- Молоко : интервал «лечение-отел» более 42 дней — 1 день (3 доения) после отела  
: интервал «лечение-отел» менее 42 дней — молоко необходимо проверить на содержание остаточных уровней антибиотиков до отела
- Мясо : 14 дней после применения Нафпензала DC.

#### Овцы:

Молоко : интервал «лечение-ягнение» более 85 дней – 6 дней после ягнения.  
: интервал «лечение-ягнение» менее 85 дней – молоко необходимо проверить на содержание остаточных уровней антибиотиков до ягнения

Мясо : 21 день после применения Нафпензала DC

#### Козы:

Молоко : интервал «лечение-ягнение» более 61 дня – 7 дней после ягнения.  
: интервал «лечение-ягнение» менее 61 дня – молоко необходимо проверить на содержание остаточных уровней антибиотиков до ягнения

Мясо : 21 день после применения Нафпензала DC

В случае вынужденного убоя ранее указанного срока, мясо животных можно использовать для производства мясокостной муки.

3.8. Препарат не рекомендуют применять животным, которые имеют повышенную чувствительность к антибиотикам, входящим в состав Нафпензала DC.

3.9. Препарат нельзя применять для лечения коров в период лактации.

### **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.

### **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 которой он находится.

Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение 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» для подтверждения на соответствие нормативных документов.

### **6. ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ**

6.1. «Интервет Интернэшнл Б.В.» (Intervet International B.V.), Wim de Körverstraat 35, 5830 AA, Voxtmeer, Нидерланды.

Инструкция подготовлена Представительством компании «Интервет Интернэшнл Б.В.» (Нидерланды) в Республике Беларусь.

Ветбиофармсовет при Департаменте ветеринарного и продовольственного контроля МСХ И П РБ	
<b>ОДОБРЕНО</b>	
Председатель _____	
Секретарь _____	
Эксперт _____	
13.11.2012 г., протокол № 64	