

**Инструкция
по применению ветеринарного препарата «Биолинк Mast»**

1 Общие сведения

1.1 Биолинк Mast (Biolincum Mast).

Международное непатентованное наименование: линкомицин.

Лекарственная форма: стерильная суспензия для внутрицистернального введения.

1.2 Препарат представляет собой однородную массу от бледно-желтого до желтого цвета.

1.3 В 7,0 г (одна доза) препарата содержит: 0,35 г линкомицина (в виде гидрохлорида), вспомогательные вещества: микрокристаллический воск, полиоксиглицериды, соевое масло.

1.4 Препарат выпускают в одноразовых полимерных шприцах для внутрицистернального введения по 7,0 г.

1.5 Препарат хранят в упаковке предприятия-изготовителя по списку Б в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 2°C до плюс 25°C. Препарат хранят отдельно от продуктов питания и кормов, в недоступном для детей месте.

1.6 Срок годности препарата – 2 года от даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортировки.

2 Фармакологические свойства

2.1 Линкомицина гидрохлорид, входящий в состав препарата, обладает антимикробным действием в отношении большинства грамположительных микроорганизмов, в том числе *Streptococcus* spp., *Staphylococcus* spp., *Pasteurella multocida*, *Clostridium* spp., а также *Mycoplasma* spp. На грамотрицательные микроорганизмы, патогенные грибы и вирусы не действует.

2.2 Механизм действия препарата связан с подавлением синтеза белка микробной клетки на уровне рибосом.

2.3 Выведение антибиотика при внутрицистернальном введении из организма происходит с молоком.

3 Порядок применения

3.1 Препарат применяют лактирующим коровам с лечебной целью при клинических и субклинических маститах, вызванных микроорганизмами, чувствительными к линкомицину.

3.2 Перед введением препарата секрет из больных долей вымени выдаивают и утилизируют путем кипячения или смешивания с дезинфицирующим средством, кожу соска обрабатывают антисептиком.

Препарат вводят внутрицистернально по 7,0 г (содержимое 1 шприца) два раза в сутки с интервалом 12 часов, в течение 2–3 дней. Канюлю шприца помещают в канал соска и осторожно выдавливают содержимое в пораженную долю вымени. Вынимают шприц и пальцами пережимают сосок, затем проводят легкий массаж соска для лучшего распределения препарата.

Последующие сдаивания секрета из больной доли молочной железы рекомендуется проводить не ранее чем через шесть часов после введения препарата.

3.3 В случае низкой температуры окружающей среды перед применением препарат следует подогреть на водяной бане до температуры тела животного. Перед применением необходимо шприц с препаратом тщательно встрихнуть.

3.4 В рекомендуемых дозах препарат не вызывает побочных явлений, однако у животных чувствительных к линкозамидам могут возникнуть аллергические реакции

(угнетение, отек тканей вымени, зуд кожи и др.) препарат отменяют и назначают антигистаминные препараты и препараты кальция; проводят симптоматическую терапию.

3.5. Не использовать препарат для лечения животных с повышенной чувствительностью к антибиотикам группы линкозамидов.

3.6 Молоко в пищу людям используют не ранее чем через 72 часа после последнего применения препарата при условии полного клинического выздоровления. До истечения указанного срока молоко скармливают непродуктивным животным после кипячения.

Убой на мясо крупного рогатого скота проводят не ранее чем через двое суток после последнего введения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления непродуктивных животных.

4 Меры профилактики

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые меры личной гигиены и правила техники безопасности.

5 Порядок предъявления рекламаций

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

Ветеринарными специалистами этого учреждения проводится изучение соблюдения всех правил применения этого препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимых количествах для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005 г. Минск, ул. Красная 19А) для подтверждения на соответствие нормативным документам.

6 Полное наименование изготовителя

6.1 Изготовлено «Баодин Джихонг Биотекнолоджи Ко., Лтд.», 3715, Саус Чанчэн стрит, Циньюань дистрикт, Баодин, Провинция Хэбэй, Китай для ООО «БИОМИКА», 210039, Республика Беларусь, г. Витебск, ул. Петруся Бровки, 34/33.

Инструкция по применению препарата разработана РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С. Н. Вышлесского» (А.Э. Высоцкий) и ООО «Биомика» (д. И. Сидорович).

Департамент ветеринарного и продовольственного
надзора Министерства сельского хозяйства и
продовольствия Республики Беларусь

Совет по ветеринарным препаратам

ОДОБРЕНО 

Председатель 
Секретарь 
Эксперт 

« 1 . 0 4 . 2 0 2 0 » протокол № 109