

## ИНСТРУКЦИЯ

по применению ветеринарного препарата  
«Фуромаст ДС»

### 1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Фуромаст ДС (Furomastum DC).

Международное непатентованное наименование: цефтиофур.

1.2 Лекарственная форма: суспензия для интрацистернального введения.

1.3 По внешнему виду препарат представляет собой маслянистую суспензию от белого до желтого цвета.

1.4 В одном шприце-дозаторе (9 г) содержится 535 мг цефтиофура гидрохлорида, вспомогательные вещества (бутилгидроксианизол, алюминия стеарат), основа (твердый парафин, жидкий парафин) до 9 г.

1.5 Препарат выпускают в шприцах-дозаторах из полимерного материала номинальной массой 9 г.

1.6 Препарат хранят по списку Б в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 5 °С до плюс 25 °С. Срок годности препарата – 2 года от даты производства при условии соблюдения правил хранения и транспортирования. Не использовать после истечения срока годности. Хранить в недоступном для детей месте.

### 2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Цефтиофур, входящий в состав препарата, относится к цефалоспориновым антибиотикам третьего поколения широкого спектра действия. Активен в отношении грамотрицательных и грамположительных бактерий, в том числе *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Corynebacterium spp.*, *Escherichia coli*, *Klebsiella spp.* и других. Механизм действия цефтиофура заключается в нарушении синтеза клеточной стенки бактерии (ингибирует фермент транспептидазу, нарушая синтез пептидогликана).

2.2 При интрацистернальном введении действующее вещество препарата слабо всасывается, что обеспечивает его высокие концентрации в вымени. После применения препарата высокая концентрация цефтиофура в секрете вымени сохраняется в течение 19 – 28 суток.

2.3 Цефтиофур и его метаболиты выводятся из организма животного преимущественно почками.

### 3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Фуромаст ДС применяют для одномоментного запуска и лечения коров, больных маститами, в сухостойный период, вызванных микроорганизмами, чувствительными к антибиотикам цефалоспоринового ряда.

3.2 Препарат вводят интрацистернально для одномоментного запуска в здоровые, а с лечебной целью в пораженные четверти вымени, однократно, после последней дойки перед переводом в сухостойный период, но не позднее, чем за 30 суток до предполагаемого отела, в дозе содержимое одного шприца-дозатора (9 г) на одну четверть вымени.

Перед использованием шприц-дозатор с препаратом рекомендуется тщательно встряхнуть, а при необходимости подогреть до температуры тела животного.

Перед введением препарата полностью освобождают четверти вымени от содержимого; обрабатывают кожу соска антисептиком (очищающей салфеткой); снимают колпачок с канюли шприца-дозатора, вводят канюлю в сосковый канал и полностью выдавливают содержимое шприца-дозатора в каждую четверть вымени. Затем извлекают канюлю шприца-дозатора из соскового канала и пальцами пережимают сосок на 1 – 2 минуты. Проводят легкий массаж соска снизу вверх для лучшего распределения препарата.

3.3 Фуромаст DC запрещается использовать в период лактации и менее чем за 30 суток до отела. Противопоказано применение препарата животным с гиперчувствительностью к антибиотикам цефалоспоринового и пенициллинового ряда.

3.4 При применении препарата в рекомендованных дозах в соответствии с инструкцией побочные реакции и осложнения не наблюдаются.

3.5 При возникновении аллергических или других побочных реакций препарат следует отменить, назначить антигистаминные препараты и препараты кальция.

3.6 После отела молоко в пищевых целях используют без ограничений. Молоко, полученное ранее установленного срока (менее 30 суток), может быть использовано для кормления непродуктивных животных после термической обработки. Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 16 суток после последнего применения препарата. В случае вынужденного убоя животных ранее установленного срока мясо используют для кормления непродуктивных животных.

#### 4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать меры личной гигиены и правила 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 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 нормативных документов.

#### 6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Частное производственно-торговое унитарное предприятие «Белветфарма» (247050, Республика Беларусь, Гомельская обл., г. Добруш, ул. Фрунзе, 17). Тел./факс: 8 (02333) 5-47-61, 8 (0232) 26-36-29.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Петров В.В., Готовский Д.Г., Романова Е.В., Щигельская Е.С.) и сотрудником Частного предприятия «Белветфарма» (Бобрик У.А.).

Департамент ветеринарного и продовольственного  
надзора Министерства сельского хозяйства и  
продовольствия Республики Беларусь  
Совет по ветеринарным препаратам

ОДОбРЕНО

Председатель \_\_\_\_\_  
Секретарь \_\_\_\_\_  
Эксперт \_\_\_\_\_

23 12 2018 г. протокол № 118