

СОГЛАСОВАНО
Заместитель Руководителя
Россельхознадзора

16 ОКТ 2023

ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата Колимаст

(Организация-разработчик: ООО НПП «Агрофарм»; Россия,
394061, Воронежская обл., г. Воронеж, проспект Труда, д.10, к 18)

Номер регистрационного удостоверения 15-3-30.12-3304№ПВР-3-0.2/01045

I. Общие сведения

1. Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения:

- торговое наименование: Колимаст (Colimastum).
- международное непатентованное наименование действующего вещества: неомицин.

2. Лекарственная форма: суспензия для интрацестерального введения.

Лекарственный препарат в качестве действующего вещества содержит неомицина сульфат - 35 мг/мл и вспомогательные вещества: воск пчелиный или воцина и масло вазелиновое - до 1 мл.

3. По внешнему виду препарат представляет собой маслянистую суспензию светло-желтого цвета.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения – 2 года с даты производства.

Запрещается применение Колимаста по истечении срока годности.

4. Колимаст выпускают расфасованным по 10 мл в шприц-дозаторы, снабженные канюлей для интрацестерального введения, укупоренные защитными колпачками. Каждая единица фасовки сопровождается инструкцией по применению.

5. Колимаст хранят в закрытой упаковке производителя в защищённом от света месте, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре от 5°C до 25°C. После вскрытия упаковки использовать препарат в течение 28 суток.

6. Колимаст следует хранить в местах, недоступных для детей.

7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

8. Отпускается Колимаст без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Колимаст относится к фармакотерапевтической группе: аминогликозиды.

10. Неомицин активен в отношении ряда грамположительных и грамотрицательных аэробных микроорганизмов: *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp., *Corynebacterium diphtheriae*, *Listeria monocytogenes*, *Escherichia coli*, *Salmonella* spp., *Shigella* spp., *Proteus* spp., *Enterobacter aerogenes*, *Klebsiella pneumoniae*, *Vibrio cholerae*, *Micobacterium tuberculosis*, *Haemophilus influenzae*.

Механизм бактерицидного действия обусловлен необратимым связыванием неомицина со специфическими рецепторами бактериальных рибосом и нарушением синтеза цитоплазматических мембран, что приводит к гибели бактериальных клеток.

При интрацистернальном введении препарата неомицин плохо всасывается и оказывает антибактериальное действие в основном в паренхиме молочной железы.

Выводится неомицин из организма животного в неизменной форме в основном с молоком и в незначительной степени с мочой.

Колимаст по степени воздействия на организм относится к веществам «малоопасным» (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76). При интрацистернальном введении в молочную железу клинически здоровых лактирующих коров препарат вызывает незначительное, быстро проходящее раздражение тканей вымени.

III. Порядок применения

11. Колимаст применяют для лечения мастита у лактирующих коров.

12. Противопоказанием к применению препарата является повышенная индивидуальная чувствительность животного к аминогликозидам.

13. При проведении лечебных мероприятий с использованием Колимаста следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными средствами.

Во время работы с препаратом запрещается пить, курить и принимать пищу. По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом.

Пустую тару из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

Людам с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с Колимастом. При случайном попадании препарата на кожу или слизистые оболочки его необходимо смыть струей проточной воды. В случае появления аллергических реакций, а также попадания лекарственного препарата внутрь следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

14. Ограничения к использованию препарата беременным животным и в период лактации отсутствуют.

15. Колимаст вводят интрацистернально:

- при субклиническом, серозном и катаральном мастите по 5 мл один раз в сутки в течение 3-4 дней;
- при гнойно-катаральном мастите - первое введение 10 мл, далее по 5 мл с интервалом 24 часа в течение 5-6 дней.

Перед введением препарата из больной четверти вымени секрет выдаивают, а сосок дезинфицируют 70 % этиловым спиртом.

Колимаст перед применением подогревают до 36-39 ° С и взбалтывают. Канюлю шприца-дозатора плотно прижимают к отверстию соскового канала и вводят препарат. После введения проводят легкий массаж вымени снизу вверх.

Перед введением второй дозы препарата, оставшейся в шприце-дозаторе, канюлю шприца-дозатора обрабатывают 70 % этиловым спиртом.

16. При применении Колимаста в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений у коров, как правило, не наблюдается. В случае появления аллергических реакций использование препарата прекращают и назначают животному антигистаминные и симптоматические средства.

17. Симптомов передозировки у животных не выявлено.

18. Запрещается применять Колимаст одновременно с другими ото- и нефротоксичными препаратами (стрептомицином, мономицином, канамицином, гентамицином).

19. Особенности действия лекарственного препарата при его первом применении и отмене не установлено.

20. Следует избегать пропуска очередной дозы препарата, так как это может привести к снижению его терапевтической эффективности. В случае пропуска одной дозы применение препарата возобновляют в той же дозировке и по той же схеме.

21. Убой коров на мясо разрешается не ранее, чем через 7 суток после последнего введения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано в корм пушным зверям.

В пищевых целях молоко используют не ранее, чем через 7 суток после последнего введения Колимаста при условии полного исчезновения признаков мастита, подтвержденных маститными тестами.

Во время лечения и в течение 7 дней после последнего применения препарата молоко из пораженных четвертей утилизируют, а из остальных - используют после кипячения в корм животным.

Наименование и адрес
производственной площадки
производителя лекарственного
препарата для ветеринарного
применения

ООО НПП «Агрофарм», Россия,
394033, Воронежская обл.,
г. Воронеж, ул. Витрука, д.1 А

Наименование, адрес организации,
уполномоченной держателем или
владельцем регистрационного
удостоверения лекарственного
препарата на принятие претензий
от потребителя

ООО НПП «Агрофарм»; Россия,
394061, Воронежская обл., г.
Воронеж, проспект Труда, д.10, к 18

Директор ООО НПП «Агрофарм»



Т.Д. Блинецова