

ИНСТРУКЦИЯ
по применению Мамифорта для лечения мастита у коров, овец и коз в период
лактации.

(организация – разработчик: «Laboratorios SYVA s.a.u.», Avda. Parroco Pablo Diez, 49-57, 24010 Leon, Spain/«Лабораториос СИВА с.а.ю.», Пр. Парроко Пабло Диэс, 49-57, 24010, Леон, Испания)

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Мамиорт (Mamifort).
Международное непатентованное наименование: ампициллин, клоксациллин.
2. Лекарственная форма: суспензия для интрацистернального введения.
Мамиорт в 1 шприце-дозаторе (8 г) содержит в качестве действующих веществ ампициллин (натриевую соль) – 75 мг и клоксациллин (натриевую соль) – 200 мг; вспомогательные вещества: бутилгидрокситолуол, белый мягкий парафин, жидкий парафин.
3. По внешнему виду препарат представляет собой суспензию белого цвета.
Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке производителя – 2 года со дня производства.
Запрещается применение препарата после истечения срока годности.
4. Выпускают расфасованным в шприцы-дозаторы по 8 г, упакованные в полиэтиленовые ведра вместе с инструкцией по применению.
5. Хранят в закрытой упаковке производителя, в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре от 4°C до 25°C.
6. Мамиорт следует хранить в местах, недоступных для детей.
7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.
8. Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Фармакотерапевтическая группа: антибактериальные комбинированные лекарственные препараты.
10. Входящая в состав Мамифорта комбинация полусинтетических пенициллинов – ампициллина и клоксациллина – активны в отношении грамположительных – *Staphylococcus aureus* (в т.ч. резистентных к действию бензилпенициллина), *Streptococcus spp.*, *Clostridium perfringens*, *Cl.pseudotuberculosis*, *Listeria monocytogenes*, *Bacillus anthracis*, и грамотрицательных бактерий – *Haemophilus influenza*, *Escherichia coli*, *Salmonella spp.*, *Shigella spp.*, *Proteus mirabilis*, *P.morganni*, *Brucella spp.*, *Neisseria spp.*, *Bordetella pertussis*.

Механизм бактерицидного действия ампициллина и клоксациллина заключается в подавлении функциональной активности бактериальных ферментов транспептидаз, участвующих в связывании пептидогликана, что препятствует синтезу клеточной стенки бактерий и приводит к нарушению осмотического баланса и гибели бактерий.

Интрацистернальное введение Мамифорта позволяет обеспечить бактерицидные концентрации действующих веществ лекарственного средства в пораженной четверти вымени на протяжении 12 ч.

Мамиорт по степени воздействия на организм относится к малоопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76), в рекомендуемых дозах не оказывает местно-раздражающего действия на ткани молочной железы.

III. Порядок применения

11. Мамиорт назначают коровам, овцам и козам в период лактации для лечения мастита бактериальной этиологии.

12. Противопоказанием к применению препарата является индивидуальная повышенная чувствительность животного к антибиотикам группы пенициллинов и/или к одному из компонентов препарата (в том числе в анамнезе).

13. Мамиорт вводят трехкратно с интервалом 12 часов, интрацистернально, коровам в разовой дозе 8 г (содержимое шприца-дозатора), овцам и козам – 4 г (содержимое ½ шприца-дозатора) на четверть вымени.

Перед обработкой лекарственным препаратом молоко из больных четвертей вымени выдаивают и утилизируют, сосок обрабатывают антисептическим средством. Канюлю шприца-дозатора вводят в канал соска и осторожно выдавливают содержимое в пораженную четверть вымени. Вынимают шприц-дозатор и пальцами пережимают сосок на 1-2 минуты. Проводят легкий массаж соска для лучшего распределения препарата.

14. Симптомы передозировки не выявлены.

15. Особеностей действия препарата при его первом применении и отмене не выявлено.

16. Отсутствуют противопоказания к применению препарата беременным животным и в период лактации.

17. Следует избегать пропусков введения очередной дозы препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. При пропуске введения одной или нескольких доз лекарственного препарата его применение возобновляют в тех же дозировках и по той же схеме.

18. Побочных явлений и осложнений при применении Мамифорта в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдается. В случае появления аллергических реакций использование препарата прекращают и при необходимости назначают десенсибилизирующую терапию.

19. Мамиорт не следует назначать одновременно с другими антибактериальными препаратами для интрацистернального введения.

20. В пищевых целях молоко дойных животных разрешается использовать не ранее, чем через 3 суток после последнего введения лекарственного препарата. Молоко, полученное от дойных животных в период лечения и в течение 3 суток после последнего введения Мамифорта, из здоровых четвертей вымени разрешается использовать после кипячения в корм животным; молоко из больных четвертей вымени после обеззараживания утилизируют.

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

IV. Меры личной профилактики

21. При работе с Мамифортом следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными средствами.

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

Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с Мамифортом.

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

23. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз, немедленно промыть большим количеством воды. В случае проявления аллергических реакций и/или при случайном попадании препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

С утверждением настоящей инструкции утрачивает силу инструкция по применению Мамифорта, утвержденная Россельхознадзором 29.02.2016 г.

Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения:

«Laboratorios SYVA s.a.u.»,

Avda. Parroco Pablo Diez, 49-57, 24010 Leon, Spain/

«Лабораториос СИВА с.а.ю.»,
Пр. Парроко Пабло Диэс, 49-57, 24010,
Леон, Испания.

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

ООО «Урсус»,
109428, Россия, Москва, Рязанский проспект, д. 8 А, стр. 14, этаж 13.

Номер регистрационного удостоверения:

724-3-7.14-2216 № ПВИ-3-1.4/01587