

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «МЕТРИМАСТ ЗВС»

1 Общие сведения

- 1.1 МетриМаст ЗВС (MetriMast ZVS).
Международные непатентованные наименования действующих веществ: полигексамителенбигуанид, ретинол.
- 1.2 В 1,0 мл препарата содержится действующее вещества 3,0 мг полигексамителенбигуанида гидрохлорида, 8 000 МЕ витамина А (ретинола пальмитата), вспомогательные вещества: поверхностноактивные вещества (алифатические полиамины и этоксилированные спирты), поливинилпирролидон, триглицериды жирных кислот и вода.
Лекарственная форма: суспензия для интрацестерального введения.
- 1.3 Препарат представляет собой непрозрачную жидкость от белого до желтого цвета.
- 1.4 Препарат выпускают в одноразовых полимерных шприцах (шприцах-тубах) по 10,0 мл.
- 1.5 Препарат хранят по списку Б в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 4°C до плюс 25°C. Хранить в недоступном для детей месте!
- 1.6 Срок годности – 3 года от даты изготовления. Не применять по истечении срока годности.

2 Фармакологические свойства

2.1 Полигексамителенбигуанид гидрохлорид - антибактериальное вещество, состоящее из полимерных молекул с многократно повторяющимися элементарными звеньями, химическая формула которых идентична хлоргексидину. Полигексамителенбигуанид гидрохлорид практически не всасывается через слизистые оболочки. В зависимости от используемой концентрации проявляет как бактериостатическое, так и бактерицидное действие.

Эффективен в отношении широкого спектра грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов - *Staphylococcus aureus*, *Staphylococcus epidermidis*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Pseudomonas vulgaris*, *Pseudomonas mirabilis*, *Streptococcus pyogenes*, *Clostridium spp.*, *Klebsiella spp.*, *Chlamydia spp.*, *Ureaplasma spp.*, *Escherichia coli* и др. Сохраняет активность (хотя несколько сниженную) в присутствии крови, гноя, различных секретов и органических веществ.

2.2 Витамин А - участвует в регуляции процессов обмена веществ, регенерации кожного покрова и слизистых оболочек, участвует в формировании местного иммунитета.

2.3 Препарат не обладает аллергизирующими свойствами, не проявляет кумулятивные свойства.

3 Порядок применения

- 3.1 Препарат применяют лактирующим коровам при остром и подостром мастите.
- 3.2 Перед использованием шприц с препаратом рекомендуется тщательно встряхнуть и подогреть до температуры тела животного.
- 3.3 Содержимое одного шприца (10 мл) вводят в большую долю вымени после каждого доения в течение 4-7 дней (в зависимости от тяжести заболевания).

Порядок применения. Полностью освободить четверть вымени от содержимого; обработать кожу соска вымени антисептиком; снять колпачок с канюли шприца, ввести канюлю в сосковый канал и выдавить содержимое шприца в полость пораженной четверти; извлечь канюлю шприца, пережать верхушку соска и провести легкий массаж четверти вымени для более полного распределения препарата по внутренней среде доли молочной железы.

3.4 При применении препарата в рекомендованных дозах в соответствии с инструкцией побочных реакций и осложнений не выявлено.

3.5 Противопоказаний при применении препарата не выявлено.

3.6 Ограничений по использованию животноводческой продукции нет. Молоко разрешается использовать в пищу людям без ограничений. Молоко из большой доли сдаивают в отдельную ёмкость.

4 Меры профилактики

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными средствами для животных.

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 соблюдения всех правил по применению препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного или несоответствии препарата по внешнему виду, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, РБ, г. Минск, ул. Красная, 19^а) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 Полное наименование производителя

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «ЗападВетСервис»
Республика Беларусь, 222162, Минская обл., г. Жодино, ул. Куприянова, д.7а

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Красочко П. П.) и ООО «ЗападВетСервис» (Федоров С. М.)

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	_____
Секретарь	_____
Эксперт	_____
05 09 2012	протокол № 122