

ИНСТРУКЦИЯ по применению препарата ветеринарного «Триолакт»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Триолакт (Triolaktum).

1.2 Препарат представляет собой маслянистую суспензию белого цвета. 1 мл препарата содержит действующие вещества: амоксициллин – 26,7 мг/мл (в форме амоксициллина тригидрата), клоксациллин – 44,5 мг/мл (в форме клоксациллина натриевой соли), преднизолон - 2,67 мг/мл и вспомогательные вещества: моноглицерины дистиллированные, эмульгатор и масло вазелиновое – до 1 мл.

1.3 Триолакт выпускают расфасованным по 100 мл во флаконы из оранжевого стекла, укупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками; по 5 мл в шприцы-дозаторы, снабженные канюлей для интрацистернального введения, укупоренные защитными колпачками.

1.4 Триолакт хранят в закрытой упаковке производителя, в защищённом от прямых солнечных лучей месте, вдали от огня и нагревательных приборов, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре от плюс 5°C до плюс 25°C. После вскрытия флакона препарат можно использовать в течение 30 суток при условии соблюдения правил асептики и хранения. Срок годности препарата при соблюдении условий хранения 2 года с даты производства.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Триолакт относится к комбинированным антибактериальным препаратам.

2.2 Входящая в состав триолакта комбинация полусинтетических антибиотиков группы пенициллинов – амоксициллина и клоксациллина - обладает широким спектром бактерицидного действия в отношении грамположительных - *Staphylococcus spp.* (в т.ч. резидентных к действию бензилпенициллина), *Streptococcus spp.* (в т.ч. *Str. agalactiae*, *Str. dysgalactiae*, *Str. uberis*), *Clostridium spp.*, *Corynebacterium spp.* и грамотрицательных бактерий - *Haemophilus spp.*, *Escherichia coli*, *Salmonella spp.*, *Proteus spp.*

2.3 Преднизолон, обладая противовоспалительным действием, уменьшает воспаление и отек тканей вымени.

2.4 Механизм антибактериального действия амоксициллина и клоксациллина заключается в подавлении функциональной активности бактериальных ферментов транспептидаз, участвующих в связывании основного компонента клеточной стенки микроорганизмов - пептидогликана, что препятствует синтезу клеточной стенки бактерий и приводит к нарушению осмотического баланса и гибели бактерий.

2.5 Интрацистернальное введение триолакта позволяет обеспечить бактерицидные концентрации действующих веществ в пораженной четверти вымени на протяжении 12 часов.

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

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Триолакт применяют коровам в период лактации для лечения мастита бактериальной этиологии.

3.2 Триолакт вводят интрацистернально по 5 мл (1 шприц-дозатор) в пораженную четверть вымени 3-6 раз (в зависимости от тяжести заболевания) с интервалом 12 часов.

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

Триолакт перед применением подогревают до 36-39 °C и взбалтывают.

При использовании шприца-дозатора его канюлю вводят в канал соска и осторожно выдавливают препарат в пораженную долю вымени. После введения вынимают шприц-дозатор и пальцами пережимают сосок на 1-2 минуты. Затем проводят легкий массаж вымени снизу-вверх для лучшего распределения препарата. Из флакона препарат набирают стерильным шприцем и вводят в сосок пораженной четверти вымени при помощи стерильного катетера.

3.3 Симптомы передозировки лекарственного препарата не установлены.

3.4 Ограничения к использованию триолакта в период беременности и лактации отсутствуют.

3.5 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.

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

3.7 При применении триолакта в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений у коров, как правило, не наблюдается. В случае появления аллергических реакций использование препарата прекращают и при необходимости назначают десенсибилизирующую терапию.

3.8 Применение триолакта не исключает использование других лекарственных средств, за исключением антибактериальных препаратов для интрацистернального введения.

3.9 Молоко в пищевых целях можно использовать не ранее, чем через 60 часов после последнего введения триолакта. Молоко, полученное во время лечения или ранее установленного срока из здоровых четвертей вымени, может быть использовано 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 препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано в корм пушным зверям.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с триолактом следует соблюдать меры личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами.

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

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

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

4.3 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).

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 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 нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Изготовитель: ООО НПП «Агрофарм», Россия. 1. 394087, Воронежская обл., г. Воронеж ул. Ломоносова, д. 114Б; 2. 394033, Воронежская обл., г. Воронеж, ул. Витрука, д. 1А.

Инструкцию по применению препарата «Триолакт» разработали сотрудники ООО НПП «Агрофарм» (Вострилова Г.А., Близнецова Г.Н., Климов Н.Т. и Корчагина А.А.).