



**МОСАГРОГЕН**  
вeterинарные препараты

УТВЕРЖДАЮ

Председатель Комитета  
ветеринарного контроля  
и надзора МСХ РК

Б. Розенбаум

« 10 . 08 . 2021 г.



**НАСТАВЛЕНИЕ  
по ветеринарному применению  
лекарственного препарата Ципромаг® лакт**

Организация-разработчик: АО «Мосагроген»  
117545, г. Москва, проезд Дорожный 1-й, д.1, стр.1, пом. IV эт.1 ком 6.

**I. Общие положения**

Торговое наименование лекарственного препарата: Ципромаг® лакт (Cipromag lact).

Международное непатентованное наименование: цiproфлоксацин.

Лекарственная форма: раствор для инъекций.

Ципромаг® лакт в 1 мл содержит в качестве действующего вещества цiproфлоксацина лактат (в пересчёте на цiproфлоксацин) - 100 мг, а также вспомогательные вещества: пропиленгликоль, трилон Б, бензиловый спирт, уксусную кислоту ледяную и воду для инъекций.

По внешнему виду препарат представляет собой прозрачный раствор от светло-желтого до желтого цвета.

Ципромаг® лакт выпускают расфасованным по 100 мл в стеклянные флаконы соответствующей вместимости, укупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками. Каждую потребительскую упаковку сопровождают инструкцией по применению.

**Этикетирование и маркировка.** На каждый флакон наклеивают этикетку из бумаги писчей или бумаги этикеточной. Текст этикеток соответствует требованиям законодательства.

**Хранение и транспортировка.** Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения – 2 года с даты производства. После первого вскрытия – 28 суток. Запрещается применение препарата по истечении срока годности.



Хранят препарат в закрытой упаковке производителя в защищенном от прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре от 5 °C до 25 °C.

Ципромаг® лакт следует хранить в недоступном для детей месте.

Препарат транспортируют всеми видами транспорта в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на соответствующем виде транспорта, при температуре от 5 °C до 25°C.

**Методы уничтожение неиспользованного/недоиспользованного препарата.**

Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

**Краткая характеристика.**

Ципромаг® лакт относится к фармакотерапевтической группе: производные нафтиридина, хинолоны, фторхинолоны.

Цiproфлоксацин, входящий в состав лекарственного препарата, обладает широким спектром антибактериального и антимикоплазменного действия. Активен в отношении грамположительных и грамотрицательных бактерий следующих видов: *Echerichia coli*, *Salmonella* spp., *Shigella* spp., *Klebsiella* spp., *Enterobacter* spp., *Proteus* spp., *Yersinia* spp., *Haemophilus* spp., *Pseudomonas aeruginosa*, *Pasteurella multocida*, *Plesiomonas shigelloides*, *Campylobacter jejuni*, *Brucella* spp., *Bordetella* spp., *Chlamydia trachomatis*, *Listeria monocytogenes*, *Mycobacterium* spp., *Corynebacterium diphtheriae*, *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp., *Erysipelothrix* spp., *Actinobacillus* spp., *Clostridium* spp., *Bacteroides* spp., *Fusobacterium* spp., *Corina* spp., а также *Mycoplasma* spp.

Механизм действия цiproфлоксацина основан на блокировании фермента ДНК-гиразы, влияющего на репликацию спирали ДНК в ядре бактериальной клетки, что приводит к нарушению синтеза ДНК и гибели микроорганизма.

После внутримышечного введения лекарственного препарата цiproфлоксацин легко всасывается в кровь из места инъекции и поступает в большинство органов и тканей (исключая ткани, богатые жирами), проникает в плевру, брюшину, лимфу, глазную жидкость и плаценту.

Максимальная концентрация цiproфлоксацина в сыворотке крови отмечается через 0,5-2 часа, терапевтическая концентрация сохраняется в течение 24 часов после парентерального применения лекарственного препарата. Выводится цiproфлоксацин из организма в основном в неизменном виде и частично в форме метаболитов с мочой и желчью, у лактирующих животных также и с молоком.



Ципромаг<sup>®</sup> лакт по степени воздействия на организм теплокровных животных относится к веществам малоопасным (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

Ципромаг<sup>®</sup> лакт отпускается без рецепта ветеринарного врача.

## **II. Порядок применения ветеринарного препарата**

### **Подготовительные процедуры перед использованием препарата.**

Перед использованием следует ознакомиться с настоящей инструкцией по применению ветеринарного препарата. Назначать и применять его имеет право дипломированный специалист ветеринарной медицины.

При работе с препаратом Ципромаг<sup>®</sup> лакт следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. По окончании работы с препаратом руки следует вымыть теплой водой с мылом. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом. Во время работы с лекарственным препаратом запрещается пить, курить и принимать пищу.

Пустые флаконы из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, они подлежат утилизации с бытовыми отходами. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаза, их необходимо промыть большим количеством воды. В случае возникновения аллергических реакций или при случайном попадании лекарственного препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

Запрещается применение Ципромага<sup>®</sup> лакт дойным животным, молоко от которых используется в пищевых целях, беременным и кормящим самкам.

Ципромаг<sup>®</sup> лакт не рекомендуется применять одновременно с бактериостатическими антибиотиками (левомицетином, макролидами и тетрациклинами), теофиллином и нестероидными противовоспалительными средствами.

Особенностей действия лекарственного препарата при его первом применении и отмене не выявлено.

Следует избегать пропуска очередной дозы препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска одной дозы необходимо ввести препарат как можно скорее.

### **Процедура применения ветеринарного препарата.**

Ципромаг<sup>®</sup> лакт применяют крупному и мелкому рогатому скоту (как взрослым, так и молодняку) подкожно или внутримышечно, а свиньям



внутримышечно в дозе 0,5 мл на 10 кг массы животного в течение 3-5 дней. При лечении метрит-мастит-агалактии свиноматок препарат вводят внутримышечно 1 раз в сутки в течение 1-2 дней. Ввиду возможной болевой реакции лекарственный препарат следует вводить в одно место крупным животным не более 5 мл и мелким не более 2,5 мл.

**Показания для вынужденного применения ветеринарного препарата.**

Ципромаг<sup>®</sup> лакт назначают крупному рогатому скоту, овцам, козам и свиньям при инфекционных болезнях желудочно-кишечного тракта, дыхательных путей, мочеполовой системы, суставов, мягких тканей и кожи, некробактериозе, пупочных инфекциях, атрофическом рините, бронхопневмонии, колибактериозе, сальмонеллезе, пастереллезе, микоплазмозе, синдроме метрит-мастит-агалактия и других первичных и вторичных инфекциях бактериальной этиологии, возбудители которых чувствительны к цiproфлоксацину.

**Содержание и использование животных после применения ветеринарного препарата, включая период до следующей обработки животных другими ветеринарными препаратами.**

Специальные мероприятия отсутствуют.

**Сроки наступления иммунитета и его длительности при разных способах применения ветеринарного препарата.**

Не применимо.

**Реакция животных на ветеринарный препарат, включая реакцию в месте введения ветеринарного препарата и общей температурной и клинической реакций животного, а также их интенсивность и длительность.**

При применении препарата Ципромаг<sup>®</sup> лакт в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений у сельскохозяйственных животных, как правило, не наблюдается. У некоторых животных на месте введения возможно появление местной воспалительной реакции в виде отека и эритемы, которые исчезают в течение нескольких дней без применения терапевтических средств.

При повышенной индивидуальной чувствительности животного к фторхинолонам и появлении побочных явлений (отказ от корма, рвота, отеки, нарушение координации движений) использование лекарственного препарата прекращают и проводят десенсибилизирующую терапию.

**Меры предотвращения возможных осложнений в результате применения ветеринарного препарата (включая причину осложнений, их вид, интенсивность и длительность).**



**МОСАГРОГЕН**  
вeterинарные препараты

Запрещается применение лекарственного препарата при индивидуальной повышенной чувствительности животного к фторхинолонам, животным с заболеваниями почек и печени и выраженными нарушениями развития хрящевой ткани, при поражениях нервной системы, сопровождающихся судорогами.

Симптомы передозировки у животных не выявлены.

**Использование сырья и продукции от животных, на которых применялся ветеринарный препарат (с указанием вида сырья и продукции и периода их использования после применения ветеринарного препарата).**

Убой на мясо крупного и мелкого рогатого скота разрешается не ранее, чем через 14 суток после внутримышечного введения и через 21 сутки после подкожного применения. Убой свиней - не ранее, чем через 14 суток после последнего применения лекарственного препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанных сроков, может быть использовано в корм пушным зверям.

**Учет реакции на ветеринарный препарат, процедуры определения причин возникновения осложнений у животных после применения ветеринарного препарата или его неэффективности и порядка оформления рекламаций.**

В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают, и потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которого он находится.

Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения. АО «Мосагроген»  
Российская Федерация, 117545, г.  
Москва,  
1-ый Дорожный проезд, д. 1.

Наименование, адрес организации, уполномоченной держателем или владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя. АО «Мосагроген»  
Российская Федерация, 117545, г.  
Москва, проезд Дорожный 1-ый,  
д. 1, стр. 1, пом. IV эт. 1 ком 6.  
т/ф (495) 744-06-45.

Зам. генерального директора  
АО «Мосагроген»



И.А. Казакова