

*Заместитель председателя*

УТВЕРЖДАЮ

Комитет ветеринарного контроля и  
надзора Министерства сельского  
хозяйства Республики Казахстан

*С. Абдымомунов* *С. Абдымомунов*  
« 22 » 02 2019

## ИНСТРУКЦИЯ

по применению препарата Цефамаст в качестве антибактериального  
препарата для лечения маститов у коров, кобыл, верблюдиц, овец и коз

(организация –разработчик: ООО Фирма «БиоХимФарм», Владимирская обл., г.  
Радужный)

### I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Цефамаст  
(Cefamaste).

Международное непатентованное наименование: цефотаксим натрия,  
преднизолон.

2. Лекарственная форма: суспензия для интрацистернального применения.

По внешнему виду Цефамаст представляет собой густую вязкую  
суспензию от белого до светло-желтого цвета разных оттенков, при 35 °С-40 °С  
приобретающую текучесть и прозрачность. Препарат в качестве действующих  
веществ в 1 мл содержит цефотаксим натрия - 50 мг, преднизолон - 1 мг и  
вспомогательные вещества: стеариновая кислота, стеарат алюминия и масло  
взвешенное до 1 мл.

3. Цефамаст выпускают расфасованным в герметически закрытые  
пластмассовые шприцы-тюбики для интрацистернального введения  
емкостью 10 мл.

Запрещается применение Цефамаста по истечении срока годности.

4. Хранят препарат в закрытой упаковке производителя, в сухом,  
защищенном от света месте, при температуре от минус 25 °С до 25 °С.

Срок годности при соблюдении условий хранения – 3 года с даты  
производства.

5. Цефамаст следует хранить в местах, недоступных для детей.

6. Препарат утилизируют в соответствии с действующим  
законодательством.

### II. Фармакологические свойства

7. Фармакотерапевтическая группа препарата: комбинированные  
антибактериальные препараты.

Цефотаксим натрия, входящий в состав Цефамаста, имеет широкий спектр

антибактериального (бактерицидного) действия. Активен по отношению к грамположительным микроорганизмам (*Staphylococcus* spp., образующим и не образующим пенициллиназу, большинству штаммов *Streptococcus* spp., в том числе пневмококкам, *Corinebacterium diphtheriae*), грамотрицательным микроорганизмам (*Escherichia coli*, *Salmonella* spp., *Shigella* spp., *Proteus mirabilis*, *Klebsiella* spp., *Haemophilus influenzae*, *Enterobacter aerogenes*, *Neisseria gonorrhoeae*). Устойчивы к антибиотику индолположительные штаммы протей (*P. morganii*, *P. vulgaris*, *P. rettgeri*), не действует на риккетсии, вирусы, грибы, простейшие. Как и пенициллины, угнетает синтез клеточной стенки бактерий.

Преднизолон оказывает противовоспалительное и слабое обезболивающее действие.

Консистенция лекарственной формы препарата способствует равномерному его распределению по слизистой оболочке пораженного органа, транспортировки активных компонентов в патологический очаг и максимальному контакту активных компонентов с очагом поражения.

Цефамаст по степени воздействия на организм относится к 3 классу опасности - вещества умеренно опасные (по ГОСТ 12.1.007-76).

### III. Порядок применения

8. Цефамаст назначают интрацистернально при лечении коров, кобыл, верблюдиц, овец и коз, больных субклиническими и клиническими формами маститов, как в лактационный, так и в сухостойный периоды.

9. Противопоказан животным с повышенной индивидуальной чувствительностью к компонентам препарата.

10. Препарат подогревают до 35 °С, тщательно встряхивают. Снимают шприц и полностью вводят содержимое шприца (10 мл) в молочный канал пораженной доли вымени. Пережимая верхушку соска, осторожно извлекают шприц и проводят легкий массаж больной доли вымени. Лактирующим животным Цефамаст вводят интрацистернально с интервалом в 12 часов до выздоровления, при субклиническом течении 1 раз в сутки в течение 3 дней. В сухостойный период препарат вводят 3 раза с интервалом в 3-4 суток.

11. Симптомов передозировки при применении лекарственного препарата в соответствии с настоящей инструкцией не установлено.

12. В случае проявления у животного признаков индивидуальной повышенной чувствительности к препарату в начале лечения, его применение следует отменить и назначить средства симптоматической терапии.

13. Несоблюдение рекомендуемого интервала при повторном введении Цефамаста может привести к снижению эффективности его применения. При пропуске очередной дозы его применение возобновляют как можно скорее.

14. Побочных явлений и осложнений при правильном использовании и дозировке препарата не наблюдается. У животных, чувствительных к Цефамасту возможны аллергические реакции.

15. Применение Цефамаста не исключает использования других лекарственных препаратов специфической, патогенетической и

симптоматической терапии.

16. Убой животных на мясо разрешается через 7 суток после последнего введения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления пушных зверей.

Использование молока в пищевых целях разрешается не ранее, чем через 3 суток после последнего введения Цефамаста. Молоко из здоровых долей вымени, полученное ранее установленного срока, можно использовать после выпаривания в корм животным. Молоко из больных долей - только после полного клинического выздоровления, подтвержденного маститными тестами, но не ранее указанного срока.

#### IV. Меры личной профилактики

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

18. При работе с лекарственным препаратом запрещается пить, курить и принимать пищу. После работы с Цефамастом следует вымыть руки с мылом.

19. При попадании препарата на кожу и слизистые оболочки необходимо промыть их большим количеством водопроводной воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам Цефамаста следует избегать прямого контакта с лекарственным препаратом. В случае появления аллергических реакций и/или при случайном попадании лекарственного препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение.

Инструкция разработана ООО Фирма «БиоХимФарм» (Россия)

|                                                                                                                                                         |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Наименование и адреса производственных площадок производителя лекарственного препарата для ветеринарного назначения                                     | ООО Фирма «БиоХимФарм», Российская Федерация, 600910, Владимирская область, г. Радужный, квартал 16, тел.: (49254) 32-650<br><br>ОсОО Фирма «БиоХимФарм», Республика Киргизия, г. Бишкек, проспект Ден-Сяопина, д 304, тел.: (49254) 32-650<br><br>ООО «ТМ», Республика Беларусь, 220000, г. Минск, 1-й Твёрдый переулок, 13, помещение 1, тел.: +375 17 285 39 85 |
| Наименование, адрес организации, уполномоченной владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя | ООО Фирма «БиоХимФарм», Российская Федерация, 600910, Владимирская область, г. Радужный, квартал 16, тел.: (49254) 32-650                                                                                                                                                                                                                                          |