

Заместитель председателя

УТВЕРЖДАЮ

Комитет ветеринарного контроля и
надзора Министерства сельского
хозяйства Республики Казахстан

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 интрацестерального 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
выселиновое до 1 мл.

3. Цефамаст выпускают расфасованным в герметически закрытые
пластмассовые шприцы-тюбики для интрацестерального 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 протея (*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, жеребят, 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 прекращения лактации, 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 ОсОО Фирма «БиоХимФарм», Республика Киргизия, г. Бишкек, проспект Ден-Сяопина, д 304, тел.: (49254) 32-650 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