

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «Интраклекс DC»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Интраклекс DC (Intraclox DC).
Международное непатентованное название: клоксациллин.
- 1.2 Лекарственная форма: интрацистернальная суспензия.
- 1.3 В 4,5 г препарата в качестве действующего вещества содержится 500 мг клоксациллина (в форме клоксациллина бензатина), в качестве вспомогательных веществ: алюминия стеарат, парафин, среднецепочечные триглицериды.
- 1.4 Препарат представляет собой суспензию белого или почти белого цвета.
- 1.5 Интраклекс DC расфасовывают по 4,5 г в одноразовые шприцы-инъекторы объемом 7 мл для интрацистернального введения, которые упаковывают в коробки по 24 штуки.
- 1.6 Препарат хранят в упаковке производителя в защищенном от света месте, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре от плюс 15 °С до плюс 25 °С.
- 1.7 Препарат следует хранить в недоступном для детей месте.
- 1.8 Срок годности препарата при соблюдении условий хранения – 3 года со дня производства.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1 Препарат относится к антибактериальным средствам группы полусинтетических пенициллинов.
- 2.2 Клоксациллин, входящий в состав препарата, обладает широким спектром бактерицидного действия, активен в отношении грамположительных бактерий, как правило, выделяемых из секрета вымени коров во время сухостойного периода: *Streptococcus spp.* (в том числе *Streptococcus agalactiae*), *Staphylococcus spp.* (включая штаммы устойчивые к пенициллину) и *Trueperella (Corynebacterium) pyogenes*.
- 2.3 Механизм антимикробного действия препарата заключается в подавлении функциональной активности бактериальных ферментов транспептидаз, участвующих в связывании основного компонента клеточной стенки микроорганизмов – пептидогликана, что приводит к гибели бактерий.
- 2.4 Препарат, благодаря использованию в его составе малорастворимой соли клоксациллина и специальной основы, обладает длительным бактерицидным действием. Интрацистернальное введение препарата при лечении коров в сухостойный период позволяет обеспечить терапевтическое действие на протяжении 3–4 недель. Выводится клоксациллин из организма с мочой и фекалиями, у лактирующих животных также с молоком.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

- 3.1 Интраклекс DC применяют для лечения коров при мастите бактериальной этиологии при запуске и в сухостойный период.
- 3.2 Препарат вводят интрацистернально во все четверти вымени сразу по завершении лактационного периода в разовой дозе 4,5 г (один шприц) в каждую четверть вымени. Перед применением препарата из всех четвертей вымени выдаивают молоко, кожу сосков обрабатывают дезинфицирующим раствором, затем в канал соска вводят канюлю шприца и осторожно выдавливают содержимое. В каждую четверть вымени вводят содержимое одного шприца. После этого канюлю извлекают, верхушку соска пережимают пальцами на 1–2 минуты и слегка массируют сосок снизу вверх для лучшего распределения препарата. Применение препарата не исключает использование других средств кроме препаратов для интрацистернального введения.

3.3 При применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается.

3.4 Противопоказанием является непереносимость антибиотиков группы пенициллинов. При появлении аллергических реакций введение препарата прекращают, животным назначают адреналин или антигистаминные средства.

3.6 Симптомы передозировки при применении препарата не выявлены.

3.7 Особенности действия при начале введения и отмене препарата не выявлено.

3.8 Препарат запрещается применять лактирующим коровам. Если препарат ввели данным животным, то молоко нельзя использовать в пищевых целях в течение 32 суток.

3.9 Убой животных на мясо разрешается не ранее чем через 28 суток после последнего введения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до указанного срока, может быть использовано в корм плотоядным животным.

Молоко в пищевых целях можно использовать не ранее, чем через 10 суток после отела. Молоко, полученное ранее установленного срока, можно использовать в корм животным после кипячения.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные для работы с ветеринарными препаратами.

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 которого 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 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 нормативных документов.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 «Интерхеми Веркен «Де Аделаар» Эсти АС», Ванапере 14, Деревня Пююнси, Виймси, Харьюмаа, 74013, Эстония / «Interchemie Werken «De Adelaar» Eesti AS», Vanapere tee 14, Puunsi village, Viimsi, Harju county, 74013, Estonia.

Инструкция по применению препарата подготовлена сотрудником «Интерхеми Веркен «Де Аделаар» Эсти АС» (Анна Гер) и РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С. Н. Вышелесского» (Кузьминский И.И., Степанова Е.А.).

