

СОГЛАСОВАНО
Заместитель Руководителя
Россельхознадзора



ВЛАСОВ

03.2017

ИНСТРУКЦИЯ

по применению препарата Байоклав IMM LC для лечения мастита у коров в период лактации

(Организация-разработчик: компания «Norbrook Laboratories Limited, Великобритания»)

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Байоклав IMM LC (Bayoclav IMM LC).

Международное непатентованное наименование: амоксициллин, клавулановая кислота и преднизолон.

2. Лекарственная форма: суспензия для интрацистернального введения.

В одном шприце – дозаторе препарата Байоклав IMM LC в качестве действующих веществ содержится: амоксициллин (в форме амоксициллина тригидрата) - 200 мг, клавулановая кислота (в форме калия клавуланата) - 55 мг, преднизолон - 10 мг, а в качестве вспомогательных компонентов: жидкий парафин, белый мягкий парафин и ксилоид.

3. По внешнему виду лекарственный препарат представляет собой однородную суспензию светло - кремового цвета. Срок годности препарата при соблюдении условий хранения - 12 месяцев со дня производства.

Запрещается применение препарата Байоклав IMM LC по истечении срока годности.

4. Выпускают Байоклав IMM LC расфасованным по 3 г в пластиковых одноразовых шприцах-дозаторах для интрацистернального введения, упакованных по 24 штуки в картонные коробки с инструкцией по применению.

5. Препарат хранят в закрытой упаковке производителя, в защищенном от влаги и прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре от 0⁰С до 25⁰С.

6. Байоклав IMM LC следует хранить в недоступном для детей месте.

7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

8. Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Байоклав IMM LC относится к комбинированным противомаститным антибактериальным препаратам.

10. Байоклав IMM LC представляет собой комбинацию амоксициллина и клавулановой кислоты, что обеспечивает широкий спектр противомикробного действия в отношении большинства возбудителей мастита коров.

Амоксициллин – полусинтетический антибиотик пенициллинового ряда. Обладает бактерицидными свойствами, активен против большинства грамположительных и грамотрицательных бактерий, выделяемых из секрета вымени коров, больных маститом, в том числе стафилококков и стрептококков, включая *S. agalactiae*, *S. uberis*, *S. dysagalactiae*, коринебактерий - *C. pyogenes*, а также *E.coli*, *Bacillus cereus*, *Bacteroides*, *Campilobacter spp*, *Klebsiellae*, *Pasterellae*.

Клавулановая кислота, инактивируя пенициллазу пенициллин-резистентных микроорганизмов, восстанавливает чувствительность бактерий к действию амоксициллина.

Преднизолон обладает противовоспалительным действием, уменьшает воспаление и отек тканей вымени.

Действующие вещества препарата Байоклав IMM LC при интрацистернальном пути введения всасываются в системный кровоток в незначительной степени.

Выводятся активные компоненты лекарственного средства из организма с молоком, а также в незначительном количестве - с мочой и фекалиями.

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

III. Порядок применения

11. Байоклав IMM LC применяют для лечения мастита бактериальной этиологии у коров в период лактации.

12. Противопоказанием к применению препарата Байоклав IMM LC является индивидуальная повышенная чувствительность животного к компонентам препарата.

13. Перед применением лекарственного средства молоко (секрет) из больных четвертей вымени выдаивают и утилизируют, сосок обрабатывают дезинфицирующим раствором, затем в канал соска вводят канюлю шприца-дозатора и осторожно выдавливают содержимое в пораженную четверть вымени. После этого канюлю извлекают, верхушку соска пережимают пальцами на 1-2 минуты

и слегка массируют сосок снизу вверх для лучшего распределения лекарственного средства.

Вводят в пораженную четверть вымени содержимое одного шприца-дозатора (3 г). Обработки проводят трехкратно с интервалом 12 часов.

14. Симптомы передозировки у животных не выявлены.

15. Особенности действия при начале приема и при отмене препарата не выявлено.

16. Препарат Байоклав IMM LC разрешен к применению беременным и лактирующим животным.

17. Следует избегать пропуска применения очередной дозы препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае несоблюдения установленного срока повторных обработок применение препарата следует возобновить в той же дозировке по той же схеме.

18. При применении препарата Байоклав IMM LC 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 антигистаминные препараты или другое симптоматическое лечение.

19. Не следует применять препарат Байоклав IMM LC одновременно с другими лекарственными препаратами для интрацистернального введения.

20. В пищевых целях молоко разрешается использовать не ранее, чем через 84 часа после последнего введения лекарственного средства.

Молоко, полученное от коров в период лечения и в течение 84 часов после последнего введения препарата Байоклав IMM LC, из здоровых четвертей вымени разрешается использовать в корм животным после кипячения; молоко из больных четвертей вымени после обеззараживания утилизируют.

Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 7 суток после последнего введения препарата Байоклав IMM LC. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано в корм пушным зверям.

IV. Меры личной профилактики

21. При работе с лекарственным препаратом Байоклав IMM LC следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными средствами для животных.

22. Во время работы с препаратом не разрешается курить, пить и принимать пищу. По окончании работы следует тщательно вымыть руки теплой водой с мылом, вымыть и просушить перчатки.

23. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз, их необходимо промыть большим количеством воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать

прямого контакта с препаратом Байоклав IMM LC. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

Наименования и адреса производственных площадок производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения. «Norbrook Laboratories Limited» ; Station Works, Newry, Co. Down, BT35 6JP, Northern Ireland

Наименование, адрес организации, уполномоченной держателем или владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя. АО «БАЙЕР» Москва, 107113, 3-я Рыбинская ул., 18, стр. 2; тел. (495) 234-2000

Номер регистрационного удостоверения 826-3-36.12-1202 N17B4-3-4.5/01826

С согласованием настоящей инструкции утрачивает силу инструкция по применению препарата Байоклав IMM LC, утвержденная Россельхознадзором 31.10.2011 года.