

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата «Лактико профи»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Лактико профи (Laktico profi).

Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: клоксациллин.

Лекарственная форма – суспензия для интрацистернального введения.

1.2 Препарат представляет собой суспензию от белого до серовато-белого цвета. Допускается расслоение суспензии, исчезающее при взбалтывании.

В 3,0 г препарата содержится 500 мг клоксациллина (в форме бензатиновой соли) и вспомогательные вещества (ионол, бензиловый спирт, коллоидный оксид кремния, пчелиный воск, смесь среднепочечных триглицеридов).

1.3 Препарат выпускают расфасованным по 3 г в полиэтиленовые шприцы-дозаторы, герметично закупоренные колпачками, которые упакованы вместе с очищающими одноразовыми салфетками в картонные коробки по 12 шт., 24 шт. и 200 шт.

1.4 Препарат хранят с предосторожностью (список Б) в закрытой упаковке производителя при температуре от плюс 2 °С до плюс 25 °С в защищенном от прямых солнечных лучей месте.

Срок годности - 18 (восемнадцать) месяцев от даты изготовления при условии соблюдения правил хранения. Не применять по истечению срока годности.

Хранить в местах, недоступных для детей.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Лактико профи относится к группе антибактериальных лекарственных препаратов (антибиотики пенициллины).

2.2 Клоксациллин – бактерицидный антибиотик из группы полусинтетических пенициллинов.

Клоксациллин активен в отношении грамположительных бактерий, обычно выделяемых из секрета вымени в сухостойный период. Антибиотик проявляет высокую активность в отношении стрептококков (особенно *Streptococcus agalactiae*), стафилококков (в том числе штаммов, резистентных к пенициллину) и коринебактерий (*Corynebacterium ruogenes*).

Механизм противомикробного действия клоксациллина связан с блокадой синтеза клеточной стенки микроорганизмов.

2.3 Благодаря специальной основе обеспечивается пролонгированное действие, сохраняющееся у сухостойных коров в течение до 4 недель.

Выводится клоксациллин в основном с мочой и у лактирующих животных с молоком.

2.4 В рекомендуемых дозах препарат не оказывает местно-раздражающего и резорбтивно-токсического действия.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Лактико профи применяют при мастите у коров в сухостойный период.

3.2 Препарат вводят интрацистернально, однократно всем коровам после последней дойки перед переводом в сухостойный период, но не позднее, чем за 30 дней до предполагаемого отела.

3.3 Перед обработкой препаратом молоко из больных четвертей вымени выдаивают и утилизируют, сосок обрабатывают антисептическим раствором или специальной антисептической салфеткой, поставляемой с препаратом. Канюлю шприца-дозатора вводят в канал соска и осторожно выдавливают содержимое в пораженную четверть вымени.

Вынимают шприц-дозатор и пальцами пережимают сосок на 1-2 минуты. Проводят легкий массаж соска для лучшего распределения препарата.

В каждую четверть вымени вводят содержимое одного шприца-дозатора.

3.4 Препарат противопоказан животным с гиперчувствительностью к антибиотикам группы пенициллинов.

Не следует назначать препарат одновременно с другими антибактериальными средствами для интрацестерального введения.

3.5 Побочные явления при применении препарата в соответствии с инструкцией, как правило, не отмечаются. В редких случаях возможны аллергические реакции. При наличии аллергических реакций назначают антигистаминные средства и, при необходимости, средства симптоматической терапии.

3.6 Препарат не предназначен для лечения лактирующих коров.

Запрещается применять препарат позднее, чем за 30 дней до предполагаемого отела.

3.7 Молоко можно использовать для пищевых целей не ранее чем через 6 суток после отела.

В случае, если препарат был ошибочно введен лактирующим коровам или менее, чем за 30 суток до отела, молоко нельзя использовать в пищу в течение 36 суток.

Молоко, полученное от коров ранее этого срока, может быть использовано после термической обработки для кормления животных.

Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 30 дней после последнего введения препарата.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать правила личной гигиены и техники безопасности.

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 или несоответствии препарата по внешнему виду, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора проб и направляются в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Иностранное производственное унитарное предприятие «ВИК – здоровье животных», 210040, Республика Беларусь, г. Витебск, ул. 1-я Журжевская, д. 29.

Инструкция подготовлена сотрудниками кафедры фармакологии и токсикологии (И.А. Ятусевич) УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» и иностранного унитарного предприятия «ВИК – здоровье животных» (О.Г. Устинова) на основании документов, предоставленных ООО «ВИК – здоровье животных» (Россия).

