

06.08.2019

Мастієт форте
(суспензія інтрацистернальна)
листівка-вкладка

Опис

Масляниста суспензія жовтувато-білого кольору зі специфічним запахом.

Склад

1 шприц-туба (8 г) містить діючі речовини:

тетрацикліну гідрохлорид	- 200 мг
неоміцин (у формі сульфату)	- 250 мг
бацитрацин	- 2000 МО
преднізолон	- 10 мг.

Допоміжні речовини: магнію стеарат, парафін рідкий.

Фармакологічні властивості

ATC vet класифікаційний код QJ51 – антибактерійні ветеринарні препарати для інтрацистернального застосування. QJ5IRV01 – Протимікробні і кортикоステроїди.

Тетрациклін – антибіотик широкого спектру дії. Бактеріостатично діє на грампозитивні (*Streptococcus uberis*, *Staphylococcus aureus*) та грамнегативні мікроорганізми (*E.coli*, *Klebsiella spp.*). Діє на рибосоми бактерій, перешкоджаючи синтезу білка.

Неоміцин – аміноглікозидний антибіотик широкого спектру бактерицидної дії стосовно грамнегативних (*E. coli*, *Klebsiella spp.*, *Pasteurella spp.*, *Salmonella spp.* та ін.) мікроорганізмів, в меншій мірі грампозитивних (*Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Arcanobacterium pyogenes* та ін.). Механізм дії полягає в зв'язуванні з білками мікроорганізму, що призводить до порушення утворення комплексу транспортої та матричної РНК і зупиняє білковий синтез.

Бацитрацин – бактерицидний антибіотик, який діє на грампозитивні (*Staphylococcus aureus*, *Streptococcus agalactiae*, *S. dysgalactiae*, *S. uberis*, *Arcanobacterium pyogenes*) та деякі грамнегативні бактерії (*E. coli*, *Klebsiella spp.*). Механізм дії полягає у перешкодженні синтезу пептидоглікану стінок бактеріальних клітин.

Преднізолон - синтетичний глюокортикоїд, що діє протизапально, протиалергічно та антиексудативно. Протизапальна дія обумовлена пригніченням метаболізму арахідонової кислоти та вивільнення медіаторів запалення. Після введення в уражену долю молочної залози преднізолон сприяє зменшенню набухання та нормалізацію її розміру; також сприяє нормалізації температури у інфікованих тварин.

Після інтрацистернального введення препарату тетрациклін, неоміцин і бацитрацин абсорбується в кров в дуже малих кількостях. В основному, вони виводяться в активній формі через молоко і незначна кількість їх, виділяється з сечею і фекаліями.

Після інтрацистернального введення преднізолон швидко, але погано абсорбується у кров, досягаючи максимального рівня в плазмі крові через 3 години після лікування. Він виводиться, головним чином, із сечею.

Застосування

Лікування корів під час лактації, хворих на клінічні та субклінічні мастити, що спричинені мікроорганізмами (*Staphylococcus aureus*, *Streptococcus dysgalactiae*, *Streptococcus uberis* і *Escherichia coli*), чутливими до неоміцину, тетрацикліну, бацитрацину.

Дозування

Вміст однієї шприц-туби вводять в уражену чверть молочної залози, яку попередньо видоюють і дезінфікують. Після введення препарату чверть молочної залози масажують для рівномірного розподілу його по всій цистерні. Процедуру повторюють тричі з інтервалом 12 годин.

Протипоказання

Підвищена чутливість до неоміцину, тетрацикліну, бацитрацину. Препарат не застосовувати в сухостійний період.

Застереження

Використання під час вагітності, лактації, несучості

0 6. 0 8. 2019

Препарат призначений для використання в період вагітності та лактації.

Період виведення (каренції)

Забій тварин на м'ясо дозволяють через 14 діб після останнього застосування препарату. Споживання молока в їжу дозволяють не раніше як через 8 здоювань після останнього застосування препарату. Отримане, до зазначеного терміну, м'ясо та молоко утилізують або згодовують непродуктивним тваринам, залежно від висновку лікаря ветеринарної медицини.

Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу

Особам з алергією до компонентів препарату уникати потрапляння на шкіру. За виникнення симптомів алергійної реакції у людини, звернутися до лікаря, показавши йому листівку-вкладку або упакування препарату.

Форма випуску

Картонна коробка, яка містить 20 поліетиленових шприців-тубів по 8 г, упаковані в алюмінієвий пакет.

У картонну коробку можуть додаватися серветки, зволожені миочім розчином на основі ізопропілового спирту і запаковані в окремий пакет.

Зберігання

Сухе темне, недоступне для дітей місце за температури від 2 °C до 8 °C.

Термін придатності – 24 місяці.

Для застосування у ветеринарній медицині!

Власник реєстраційного посвідчення:

Інтервейт СА

Intervet SA

Рю Олівер де Серрес

Rue Olivier de Serres

Андже технополе

Angers technopole

49071 Бьюкузе цеде, Франція

49071 Beaucouze cedex, France

Виробник готового продукту:

Інтервейт Інтернейшнл Б.В.

Intervet International B.V.

Вім де Корверштрафт, 35

Wim de Korverstraat, 35

5831 АН Боксmeer,

5831 AN Boxmeer,

Нідерланди

The Netherlands