ОЛОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам протокол от «11» апреля 2018 г. № 94

Инструкция по применению ветеринарного препарата «Пенстрепвет»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Пенстрепвет (Penstrepvetum).
- 1.2 Препарат представляет собой суспензию от белого до кремового цвета. Допускается расслоение при хранении.
- В 1 мл препарата содержится: 200 000 МЕ прокаина бензилпенициллина, 200 мг дигидрострептомицина сульфата и вспомогательные компоненты.
- 1.3 Препарат выпускают расфасованным по 10, 20, 50, 100 и 200 мл во флаконы из нейтрального стекла.
- 1.4 Хранят по списку \overline{b} в сухом, защищенном от прямого солнечного света месте, при температуре от плюс 8 $^{\circ}$ C до плюс 15 $^{\circ}$ C в упаковке предприятия-изготовителя.
- 1.5 Срок годности 2 (два) года от даты изготовления, при условии соблюдения правил хранения и транспортирования. После первого вскрытия флакон хранить при температуре от плюс 2 $^{\circ}$ С до плюс 8 $^{\circ}$ С не более 14 дней.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1 Прокаина бензилиенициллин препятствуют синтезу пептидогликана, являющегося основным компонентом клеточной стенки бактерий, блокирование синтеза которого приводит к гибели бактерии. Пенициллин обладает высокой активностью главным образом в отношении грамположительных микроорганизмов (Streptococcus spp., Staphylococcus spp., Clostridium spp.), грамотрицательных кокков и некоторых патогенных грибов. Устойчивыми к действию пенициллина являются Rickettsia spp., грамотрицательные микроорганизмы, вирусы, простейшие и почти все грибы, а также некоторые штаммы возбудителей, образующие фермент пенициллиназу.
- 2.2 Дигидрострептомицин относится к аминогликозидам, оказывает бактериостатическое действие в отношении многих грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов. Антимикробная активность связана с угнетением синтеза белка на уровне рибосом в микробной клетке. Дигидрострептомицин не эффективен при инфекциях, вызываемых Rickettsia spp., анаэробными микроорганизмами, грибами и вирусами.
- 2.3 Комбинация действующих веществ препарата замедляет развитие резистентных штаммов микробов.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

- 3.1 Пенстрепвет применяют для лечения крупного и мелкого рогатого скота, свиней, собак и кошек при маститах, артритах, заболеваниях желудочно-кишечного тракта и мочеполовых путей, вызванных чувствительными к нему микроорганизмами.
 - 3.2 Препарат применяют внутримышечно в следующих дозах:

Вид животных	Дозы
Крупный рогатый скот	1 мл препарата на 20 кг массы тела животного один раз в день в течение 3 дней, но не более 20 мл препарата на одну инъекцию.
Свиньи	1 мл препарата на 20 кг массы тела животного один раз в день в течение 3 дней, но не более 10 мл препарата на одну инъекцию
Телята, поросята, овцы, козы	1 мл препарата на 10 кг массы тела животного один раз в день в течение 3 дней, но не более 5 мл препарата на одну инъекцию.

Перед употреблением флакон тщательно встряхнуть до получения однородной суспензии.

- 3.3 Не применять животным с повышенной чувствительностью к пенициллину и/или аминогликозидам и при нарушении функции почек. В период лечения не применять нефротоксичные вещества.
- 3.4 При аллергических реакциях применение препарата отменяют, назначают антигистаминные средства и препараты кальция.

3.5 Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 21 сутки после последнего введения препарата. Субпродукты (почки) используют в пищу людям не ранее 45 суток. Мясо и субпродукты от животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано на корм плотоядным. Молоко запрещается использовать для пищевых целей в период лечения и до истечения 7 суток после последнего введения препарата.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 Во время применения препарата следует соблюдать правила личной гигиены и технику безопасности при работе с лекарственными средствами.

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 которой он находится. Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение 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, составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (г. Минск, ул. Красная 19-а, тел. 290-42-75) для подтверждения на соответствие нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Производственное унитарное предприятие «Гомельский завод ветеринарных препаратов», Республика Беларусь, 246013, г. Гомель, пер. Технический, д. 1, по заказу Частного торгового унитарного предприятия «Биоветпром», Республика Беларусь, Минская область, Минский район, д. Королищевичи, ул. Коммунистическая, 41 а, к. 11.

Инструкция по применению разработана сотрудниками ЧТУП «Биоветпром» (Каменский Γ . И), УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Красочко Π . Π .).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь Совет по ветеринарным препаратам

ОДОБРЕНО

Председатель
Секретарь

1» апрелого протокол №