Инструкция рассмотрена и одобрена на заседании Ветбиофармсовета « <u>27</u> » февраля 20<u>15</u> г. Протокол № <u>77</u>

ИНСТРУКЦИЯ

по применению ветеринарного препарата МУЛЬТИДЖЕКТ ИММ 1. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Мультиджект ИММ (Multijectum IMM).
- 0.2 В 5,0 г ветеринарного препарата содержится: прокаина бензилпенициллина 100 мг, стрептомицина сульфата 100 мг, неомицина сульфата 100 мг, преднизолона 10 мг, вспомогательные компоненты до 5.0 г.
- 0.3 По внешнему виду препарат представляет собой маслянистую суспензию от белого до светло-желтого цвета.
- 0.4 Мультиджект ИММ расфасовывают по 5,0 г в одноразовые шприцы для интрацистернального введения, которые упаковывают по 24 штуки в коробку.
- 0.5 Хранят с предосторожностью по списку Б в сухом темном месте при температуре от плюс 5°C до плюс 25°C. Срок годности 2 года со дня изготовления.

2. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1 Препарат имеет широкий спектр антибактериального действия, подавляет рост и развитие стрептококков, стафилококков, кишечной палочки и других патогенных микроорганизмов благодаря комбинации трех антибиотиков: пенициллина, стрептомицина, неомицина. Прокаин бензилпенициллин подавляет размножение бактерий в период формирования клеточной стенки; эффективен против грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов (стафилококки, β-гемолитические стрептококки, Corinebacterium spp., Haemophilus spp., Pasteurella spp.). Стрептомицина сульфат и неомицина сульфат – аминогликозидные антибиотики, которые, после проникновения в клетку, прикрепляется к 30S субъединицам бактериальных рибосом, вызывая считывание ошибочного генетического кода информационной РНК. Активны в отношении большинства грамотрицательных и грамположительных микроорганизмов, в т.ч. резистентных к другим антибиотикам (пенициллину, левомицетину, тетрациклину). Преднизолон – глюкокортикоид, обладающий противовоспалительными свойствами.
- 2.2 Выводится с молоком, мочой.

3. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ВЕТЕРИНАРНОГО ПРЕПАРАТА

- 3.1 Показанием для применения ветеринарного препарата Мультиджект ИММ являются субклинические и клинические маститы коров в лактационный период.
- 3.2 Мультиджект ИММ применяют интрацистернально в дозе 5 г (содержимое одного шприца) на каждую пораженную четверть вымени один раз в день в течение трех дней. Перед введением препарата из больной четверти вымени секрет выдаивают, а сосок дезинфицируют.

После введения проводят легкий массаж доли вымени снизу вверх. 3.3 Противопоказания: гиперчувствительность к компонентам препарата, заболевания почек, печени.

3.4 Возможное побочное действие и осложнение: не отмечалось. Препарат безопасен при использовании во время беременности. 3.5 Сроки ожидания: Запрещено использовать в пищевых целях молоко, полученное в период лечения препаратом и в течение 4,5 суток после его последнего применения. Не допускается убой животных для пищевых целей в период лечения препаратом и в течение 7 дней после его последнего применения. В случае вынужденного убоя до истечения срока ожидания мясо животных может быть использовано на корм плотоядным

4. МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

животным.

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные для работы с ветеринарными 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 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» для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6. ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

6.1 «Норбрук Лабораториез Лимитед», Стейшн Воркс, г. Ньюри, Каунти Даун ВТЗ5 бЈР, Северная Ирландия. (Norbrook Laboratories Limited, Station Works, Newry, Co. Down, ВТЗ5 бЈР, Northern Ireland)

Инструкция по применению препарата разработана ветеринарным врачом Представительства ЗАО «Magnum Veterinarija» (Литовская Республика) в Республике Беларусь (г. Минск, ул. П. Бровки 15, корп. 2, комн. 518) Крайней Е. С. на основании досье, предоставленного изготовителем («Норбрук Лабораториез Лимитед», Стейшн Воркс, г. Ньюри, Каунти Даун ВТ35 6ЈР, Северная Ирландия).

012766l03



Client Artwork Approval - Proof 1 - Norbrook Designer: Matt Brady (2/4/2015		
Customer	COLOURS USED: PMS Black PMS 072	Norbrook Norbrook Laboratories Limited Newry, BT35 6QQ, Northern Ireland Tel: +44 (0)28 30264435 Email: matt.brady@norbrook.co.uk Web: www.norbrook.com
Revision Level	PLEASE READ THIS IMPORTANT INFORMATION: Please ensure this proof matches you artwork requirements. Please check all aspects of the proof i.e. text, fonts, spelling, colours size, construction, copy position, barcodes, pharma codes, orientation of graphics etc. Mar clearly any amendments which you identify. Receiving the signed approval of this proof will authorise Norbrook Laboratories to proceed with your order. Norbrook Laboratories will nobe liable for the costs of an order produced where any amendments required were no identified on the signed proof, Please return the signed approval at your earliest convenience.	Signature:
Keyline (Die) Ref A6 D/S	to enable us to proceed with the order and meet your requested delivery date.	Date:

