

Рассмотрена и одобрена на
заседании Ветбиофармсовета
Минсельхозпрода РБ
«3 » марта 2017 г.
Протокол № 89

ИНСТРУКЦИЯ **по применению препарата ветеринарного «ОФЛОКСАМАСТ»**

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Офлорксамаст (Ofloxamastum).

1.2 Офлорксамаст – противомикробный препарат, представляющий собой эмульсию от белого до светло-желтого цвета, при хранении расслаивающуюся, со слабым специфическим запахом.

1,0 см³ препарата содержит 0,05 г офлорксацина и основу.

1.3 Препарат выпускают во флаконах из темного стекла по 100,0 и 200,0 см³.

1.4 Офлорксамаст хранят по списку Б в упаковке изготовителя в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 4⁰С до плюс 25⁰С.

Срок годности – 12 месяцев от даты изготовления, при условии соблюдения правил хранения.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Офлорксацин относится к клинико-фармакологической группе фторхинолонов, обладает широким спектром действия, активен в отношении большинства грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов: *Staphylococcus spp.*, *Escherichia coli*, *Klebsiella spp.*, *Enterobacter spp.*, *Proteus spp.*, *Salmonella spp.*, *Campylobacter spp.*, *Haemophilus spp.*, *Legionella spp.*, *Brucella spp.*, *Streptococcus spp.*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Mycobacterium spp.*, *Clostridium perfringens*, *Corynebacterium spp.*, *Listeria monocytogenes*, а также в отношении *Chlamydia*, *Mycoplasma* и *Ureaplasma*.

2.2 Офлорксацин, входящий в состав препарата, полностью блокирует ДНК-гиразу (подавляет обе субъединицы ДНК-гиразы); разрушает клеточную стенку бактерий, приводя, таким образом, к быстрому и надежному уничтожению бактериальных клеток.

2.3 Офлорксацин хорошо проникает в органы, ткани и жидкости организма, проявляя высокий терапевтический эффект. Выделяется офлорксацин через почки до 80%.

2.4 По классификации ГОСТ 12.1.007-76 препарат относится к 4 классу опасности – вещества малоопасные.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Офлорксамаст применяют для лечения коров, больных клиническим и субклиническим маститом.

3.2 При клинически выраженном мастите препарат вводят внутрикостерально в дозе 5,0 см³ в большую долю вымени два раза в сутки в течение 4-6 дней. При субклиническом мастите препарат применяют одно- или двукратно интеркостерально в большую долю вымени в дозе 5,0 см³.

Перед применением флакон с препаратом необходимо встряхнуть.

3.3 В рекомендуемых дозах офлорксамаст не вызывает побочных явлений.

При появлении аллергических реакций препарат следует отменить и назначить антигистаминные средства и препараты кальция.

3.4 Противопоказано совместное применение препарата с антибиотиками групп макролидов, тетрациклина, нестероидными противовоспалительными средствами.

3.5 Молоко допускается к использованию в пищу людям не ранее чем через 96 часов после последнего применения препарата. Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 14 суток после последнего введения препарата. В случае вынужденного убоя мясо используют на корм плотоядным животным.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ 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 которой 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 направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (г. Минск, ул. Красная, 19^а) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Унитарное предприятие «Минский завод ветеринарных препаратов»,
223016 Минский район, а/г Новый Двор, д. 52/Б.

Инструкция подготовлена сотрудниками кафедры акушерства, гинекологии и биотехнологии размножения животных (Р.Г. Кузьмич, Д.С. Ятусевич, О.И. Ятусевич)
УО «Витебская ордена «Знак Почёта» государственная академия ветеринарной медицины».

Ветбиофармсовет при Департаменте ветеринарного и продовольственного надзора МСХиП РБ	
ОДОВОЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
«3» 03 2014 г. протокол № 89	