Додаток 2

 до реєстраційного посвідчення АВ-08016-01-18

**Ветамаст**

**(суспензія інтрацистернальна)**

листівка-вкладка

**Опис**

Масляниста суспензія блідо жовтого кольору зі специфічним запахом.

**Склад**

1 шприц-туба (10 мл) містить діючі речовини (мг):

енрофлоксацин – 200,0;

неоміцину сульфат – 200,0;

преднізолон – 10,0.

Допоміжні речовини: парафін м’який білий, парафін рідкий.

**Фармакологічні властивості**

***АТС vet класифікаційний код: QJ5I – антибактеріальні ветеринарні препарати для інтрацистернального застосувння. QJ51RV01 – Протимікробні і кортикостероїди.***

Комплексний протимікробний препарат, що володіє високою антибактеріальною активністю щодо грампозитивних і грамнегативних мікроорганізмів, також проявляє протизапальну дію. Застосовується для лікування маститів у лактуючих корів.

Енрофлоксацин належить до антибіотиків групи фторхінолонів, має широкий спектр антибактеріальної дії. Активний відносно більшості грампозитивних (*Staphylocoсcus spp., Streptococcus spp., Clostridium perfringes, Corynebacterium spp.*) та грамнегативних (*Еscherichia coli, Haemophilus spp., Pasteurella spp., Salmonella spp., Pseudomonas aerugenosa, Proteus spp., Bordetella spp., Campylobacter spp.,*) мікроорганізмів. Механізм дії енрофлоксацину полягає в інгібуванні активності ферменту гірази, що впливає на реплікацію спіралі ДНК в ядрі бактеріальної клітини.

Неоміцин сульфат – аміноглікозидний антибіотик широкого спектру дії, який діє проти грампозитивних (*Staphylococcus spp., Corynebacterium spp., Bacillus spp.*) та грамнегативних бактерій (*Escherichia coli, Klebsiella spp., Salmonella spp., Shigella spp., Proteus spp.*). Механізм дії неоміцину полягає у гальмуванні синтезу білка на рівні рибосом в мікробній клітині.

Преднізолон – синтетичний глюкокортикостероїд, дегідротований аналог гідрокортизону. Проявляє протизапальну, десенсибілізуючу і антиалергічну дію, а також володіє протишоковими та антитоксичними властивостями. Стимулюючи стероїдні рецептори, він індукує утворення особливого класу білків - ліпокортинів, які володіють протинабряковою активністю, а також знижує активність гіалуронідази і сприяє зниженню проникності капілярів.

Після інтрацистернального введення препарату діючі речовини рівномірно розподіляються в тканинах вимені.

Енрофлоксацин частково метаболізується в печінці до ципрофлоксацину, який також володіє антибактеріальною активністю. Виводиться з організму переважно із сечею та жовчю.

Неоміцин погано розчиняється в жирах, має високий ступінь зв’язування з тканиною вимені та низьку системну абсорбцію, тому зберігається у вимені протягом тривалого періоду після введення. Виводиться неоміцин, головним чином, з молоком та в незначній мірі з сечею.

При iнтрацистернальному введеннi преднiзолон швидко проникає в паренхiму вименi та у незначній мірі абсорбується в кров, досягаючи максимального рівня в плазмі крові через 3 години. Він виводиться, головним чином, із сечею.

**Застосування**

Лікування корів у період лактації, хворих на клінічно виражені (гострі) мастити, що спричинені мікроорганізмами, чутливими до енрофлоксацину та неоміцину.

**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. Повторне введення через 24 години протягом 3-5 діб.

**Протипоказання**

Не застосовувати тваринам з підвищеною чутливістю до компонентів препарату.

Продовження додатку 2

 до реєстраційного посвідчення АВ-08016-01-18

Не застосовувати у сухостійний період.

**Застереження**

*Побічна дія*

При застосуванні препарату відповідно до листівки-вкладки побічної дії та ускладнень, як правило, не спостерігається. У рідкісних випадках можливі алергічні реакції.

*Особливі застереження при використанні*

Перед застосуванням препарату рекомендовано провести тест на чутливість мікроорганізмів-збудників до енрофлоксацину та неоміцину.

*Використання під час вагітності, лактації, несучості*

Без обмежень.

*Взаємодія з іншими засобами та інші форми взаємодії*

Не відома.

*Період виведення (каренції)*

Забій тварин на м’ясо дозволяється через 7 діб після останнього введення препарату. Споживання молока в їжу людям дозволяється через 5 діб після останнього введення препарату. Отримане, до зазначеного терміну, м'ясо та молоко утилізують або згодовують непродуктивним тваринам, залежно від висновку лікаря ветеринарної медицини.

**Форма випуску**

Полімерні шприц-туби по 10 мл.

**Зберігання**

Сухе темне, недоступне для дітей місце за температури 15 до 25 °C.

Термін придатності – 2 роки.

**Для застосування у ветеринарній медицині!**

**Власник реєстраційного посвідчення:**

ТОВ “Укрветпромпостач”

07400, Київська обл., м. Бровари, вул. Гельсінської групи 23 А

Україна

**Виробник готового продукту:**

ТОВ “Укрветпромпостач”

07400, Київська обл., м. Бровари, вул. Гельсінської групи 23 А

Україна