Додаток 1

до реєстраційного посвідчення АВ-01273-01-10

**Коротка характеристика препарату**

**1. Назва**

Бровамаст С

**2. Склад**

5 г препарату (1 доза) містять діючу речовину:

клоксациліну бензатину - 600 мг.

Допоміжні речовини: емульгатор Т-2, пропіленгліколь, арквад 50, пропілпарабен, метилпарабен, вода високоочищена.

**3. Фармацевтична форма**

Суспензія інтрацистернальна.

**4. Фармакологічні властивості**

АТС vet класифікаційний код: QJ51 – антибактерійні ветеринарні препарати для інтрамамарного застосування. QJ51CF02 Клоксацилін.

Клоксациліну бензатин – це синтетична сполука, похідне з групи ізоксазолілів пеніциліну. Препарат діє бактерицидно, перешкоджає синтезу зовнішньої оболонки клітинної мембрани мікроорганізму. Має широкий спектр антибактеріальної дії, активний відносно грампозитивних бактерій, які зазвичай виділяються з секрету вимені в сухостійних період. Спектр дії поширюється на грампозитивні *(Staphylococcus aureus, Streptococcus agalactiae, Str. uberis, Str. dysgalactiae, Corinebacterium pyogenes, Clostridium perfringens, Cl. pseudotuberculosis, Bacillus anthracis)* і деякі грамнегативні бактерії *(Neiserria spp.).*

В організмі тварини клоксацилін швидко всмоктується і розподіляється по всьому організму. Він добре проникає в тканини і рідини організму (синовіальна, плевральна, перикардіальна, жовч), де швидко досягає терапевтичної концентрації. Клоксацилін швидко виводяться з організму, переважно нирками шляхом клубочкової фільтрації і канальцевої секреції. Період напіввиведення короткий (30-90 хв), концентрація в сечі – висока.

Бровамаст С створює високий рівень антибіотика в тканинах вимені і не чинить подразнюючої дії. Завдяки комбінованій дії малорозчинної бензатинової солі клоксациліну високого ступеня дисперсності та спеціальної основи пролонгованої дії, терапевтичний вплив лікарського засобу у сухостійних корів триває не менше 7 тижнів.

По ступеню дії на організм препарат відноситься до помірно небезпечних (3 клас токсичності згідно ГОСТ 12.1.007).

**5. Клінічні особливості**

**5.1 Вид тварин**

Велика рогата худоба.

**5.2 Показання до застосування**

Лікування корів в сухостійний період хворих на субклінічні та клінічні форми маститів та для профілактики можливих інфекцій в період сухостою.

**5.3 Протипоказання**

Не застосовувати лактуючим коровам. Не застосовувати коровам, яким до отелення залишилося менше 28 діб. Не застосовувати тваринам, у яких є гіперчутливість до діючої речовини.

**5.4 Побічна дія**

У тварин з підвищеною чутливістю до клоксациліну можуть виникнути алергічні реакції.

**5.5 Особливі застереження при використанні**

Перед введенням вміст флакона (туби) підігрівають до температури тіла та активно збовтують до отримання однорідної суміші.

**5.6 Використання під час вагітності, лактації, несучості**

Препарат не застосовувати коровам в період лактації.

**5.7 Взаємодія з іншими засобами або інші форми взаємодії**

Не слід застосовувати з антибіотиками антагоністами діючих речовин препарату (амфотерицин В, поліміксин В, ванкоміцин та разом з цефалоспоринами, тетрациклінами та левоміцетином).

**5.8 Дози і способи введення тваринам різного віку**

Бровамаст С застосовують одноразово після останнього видоювання перед переводом корів в сухостійний період, але не пізніше 42 діб до передбачуваного отелу.

З профілактичною метою в кожну долю вимені вводять по 5 г препарату. Перед введенням із кожної чверті вимені слід видоїти залишки молока, вимити дійки та провести їх асептичну обробку. Вміст флакона (туби) підігрівають до температури тіла та збовтують до отримання однорідної суміші. Безпосередньо із шприц-туби (або за допомогою молочного катетера і шприца відповідного розміру) препарат повільно вводять інтрацистернально. Відразу ж після цього, проводять легкий масаж дійки знизу до верху, витискаючи препарат із цистерни дійки в молочну цистерну вимені.

**5.9 Передозування (симптоми, невідкладні заходи, антидоти)**

Не має.

**5.10 Спеціальні застереження**

Препарат не застосовувати тваринам з підвищеною чутливістю до клоксациліну бензатину. Не застосовувати препарат тваринам, яким до отелення залишилося менше 28 діб, а також коровам в період лактації.

**5.11 Період виведення (каренції)**

Споживання м`яса в їжу дозволяється через 28 діб після останнього введення препарату. До зазначеного терміну м’ясо згодовують непродуктивним тваринам або утилізують (залежно від висновку ветлікаря). Молоко для вживання в їжу людям придатне через 96 годин після отелу. Якщо отел відбувся раніше, ніж через 28 діб після введення препарату, то молоко потрібно вживати в їжу у будь-якому випадку через 28 діб та 96 годин після лікування.

**5.12 Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу**

Дотримуватися правил роботи з ветеринарними препаратами.

**6. Фармацевтичні особливості**

**6.1 Форми несумісності (основні)**

Препарат не слід застосовувати з антибіотиками антагоністами діючих речовин препарату (амфотерицин В, поліміксин В, ванкоміцин та разом з цефалоспоринами, тетрациклінами та левоміцетином).

**6.2 Термін придатності**

18 місяців.

**6.3 Особливі заходи безпеки при зберіганні**

Сухе, темне, недоступне для дітей місце за температури від 4 до 20 °С.

**6.4 Природа і склад контейнера первинного пакування**

Шприц-туби по 5 г.

**6.5 Особливі заходи безпеки при поводженні з невикористаним препаратом або із його залишками**

Невикористаний і протермінований продукт утилізують у відповідності з національними вимогами.

**7. Назва та місцезнаходження реєстраційного посвідчення**

ТОВ «БРОВАФАРМА»

б-р Незалежності 18-а, м. Бровари, Київська обл., 07400

**8. Назва та місцезнаходження виробника (виробників)**

ТОВ «БРОВАФАРМА»

б-р Незалежності 18-а, м. Бровари, Київська обл., 07400

**9. Додаткова інформація**