

Рассмотрена и одобрена на заседании  
Ветбиофармсовета

Протокол №71 от 19 марта 2014 г.

Инструкция по применению препарата ветеринарного "Мастиокс"

#### 1 Общие сведения

1.1 Мастиокс (Mastioxum).

1.2 Мастиокс-комплексный антимикробный препарат, содержащий эритромицин, окситетрациклина гидрохлорид и основу.

1 шприц содержит:

эритромицина - 200 мг;

окситетрациклина - 200 мг;

основы - до 10 г.

1.3 Мастиокс представляет собой однородную гелеобразную массу от светло-желтого до темно-желтого цвета. Допускается расслоение при хранении.

1.4 Препарат выпускают по 10,0 г в пластиковых шприцах-инъекторах, закрытых колпачками. Препарат хранят (по списку Б) в сухом, защищенном от света месте, при температуре от плюс 2°C до плюс 25°C.

Срок годности препарата-1 год при указанных условиях хранения и транспортирования.

#### 2 Фармакологические свойства

2.1 Мастиокс имеет широкий спектр антимикробного действия: подавляет рост и развитие микроорганизмов, вызывающих маститы у коров. Эритромицин, входящий в состав препарата, действует бактериостатически, активен в отношении кокковых микроорганизмов и грамположительных бактерий. Окситетрациклина гидрохлорид действует бактериостатически на грамотрицательные микроорганизмы, тормозит синтез белков в бактериальной клетке.

#### 3 Порядок применения препарата

3.1 Препарат предназначен для лечения коров, больных маститом.

3.2 При лечении коров, больных субклиническим, серозным и катаральным маститами, препарат вводят в пораженную часть вымени через сосковый канал в дозе  $\frac{1}{2}$  шприца-инъектора однократно, с интервалом в 12 ч, в течение 3-4 дней. При гнойно-катаральном мастите-первое введение 1 шприц-инъектор, далее по  $\frac{1}{2}$  шприца-инъектора с интервалом в 24 ч, в течение 5-8 дней. Перед введением препарата содержимое больной четверти вымени выдаивается, сосок вымени обрабатывается антисептиками, разрешенными для этой цели.

Затем снимают колпачок с наконечника шприца-инъектора и вводят его в сосковый канал, выдавливая содержимое в пораженную долю вымени. После этого наконечник извлекают, пережимают верхушку соска и проводят массаж доли вымени снизу-вверх.

3.3 Контроль эффективности лечения проводят через 7-10 дней после последнего введения препарата быстрым маститным тестом, используя диагностический препарат и молочно-контрольную пластинку.

3.4 Побочное действие. При интрацистернальном введении в молочную железу клинически здоровых лактирующих коров проявляется быстро протекающее раздражение тканей вымени.

3.5 Противопоказания. Не допускается применение препарата при индивидуальной повышенной чувствительности к окситетрациклину и эритромицину.

3.6 Препарат совместим с другими лекарственными препаратами, однако не следует применять одновременно с другими антибактериальными препаратами для интрацистернального введения.

3.7 Молоко от коров из больных четвертей вымени, подвергающихся лечению и до истечения 7 суток после последнего введения препарата, запрещается использовать для пищевых и кормовых целей. Его направляют на утилизацию. Из здоровых четвертей-используют в корм животных после кипячения. Мясо животных, убитых в период лечения, не разрешается использовать в пищу людям. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано на корм плотоядным животным.

#### 4 Меры личной профилактики

4.1 При работе с препаратом должны выполняться общие требования по технике безопасности и личной гигиены.

#### 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, 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 производителя

6.1 Общество с ограниченной ответственностью "ТМ" (Республика Беларусь). 220000, г. Минск, ул. Скрыганова, д.6, к.1016 а.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками отдела экологии и ветсанитарии РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С.Н. Вышелесского» Каменской Т.Н., Богушем А.А., Ивановым В.Е., Лукьянчиком С.А. и ООО «ТМ» Щурок С.Е., Кривко В.Г.

