

**ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата «Лактико профи лонг»**

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Лактико профи лонг (Laktico profi long).

Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: клоксациллин.

Лекарственная форма – суспензия для интрацистернального введения.

1.2 Препарат представляет собой суспензию от белого до серовато-белого цвета. Допускается расслоение суспензии, исчезающее при взбалтывании.

В 3,6 г препарата содержится 600 мг клоксациллина (в форме бензатиновой соли) и вспомогательные вещества (ионол, бензиловый спирт, коллоидный оксид кремния, пчелиный воск, смесь среднечепочечных триглицеридов).

1.3 Препарат выпускают расфасованным по 3,6 г в полиэтиленовые шприцы-дозаторы, герметично укупоренные колпачками, которые упакованы вместе с очищающими одноразовыми салфетками и инструкцией по применению в картонные коробки по 12 шт., 24 шт. и 200 шт.

1.4 Препарат хранят с предосторожностью (список Б) в закрытой упаковке производителя при температуре от плюс 2 °C до плюс 25 °C в защищенном от прямых солнечных лучей месте.

Срок годности - 18 (восемнадцать) месяцев от даты изготовления при условии соблюдения правил хранения. Не применять по истечении срока годности.

Хранить в местах, недоступных для детей.

1.5 Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Лактико профи лонг относится к группе антибактериальных лекарственных препаратов - антибиотики пенициллины.

2.2 Клоксациллин – бактерицидный антибиотик из группы полусинтетических пенициллинов.

Клоксациллин активен в отношении грамположительных бактерий, обычно выделяемых из секрета вымени в сухостойный период. Антибиотик проявляет высокую активность в отношении стрептококков (особенно *Streptococcus agalactiae*), стафилококков (в том числе штаммов, резистентных к пенициллину) и коринебактерий (*Corynebacterium pyogenes*).

Механизм противомикробного действия клоксациллина связан с блокадой синтеза клеточной стенки микроорганизмов.

2.3 Благодаря специальной основе обеспечивается пролонгированное антимикробное действие, сохраняющееся у сухостойных коров не менее 7 недель.

Выделяется клоксациллин в основном с мочой и у лактирующих животных с молоком.

В рекомендуемых дозах препарат не оказывает местно-раздражающего, резорбтивно-токсического и сенсибилизирующего действия.

Препарат по степени воздействия на организм относится к вещества малоопасным (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007).

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Лактико профи лонг применяют коровам перед переводом в сухостойный период, при мастите бактериальной этиологии во время сухостойного периода.

3.2 Перед введением препарата молоко из каждой четверти вымени тщательно сдаивают, сосок обрабатывают раствором антисептического средства или специальной антисептической салфеткой, поставляемой с препаратом. После этого канюлю шприца-дозатора вводят в канал соска и, осторожно выдавливают все содержимое. После введения препарата необходимо провести массаж соска вымени снизу-вверх для лучшего распределения препарата.

3.3 Препарат вводят интрацистернально, однократно всем коровам после последнего доения перед переводом в сухостойный период, но не позднее, чем за 42 дня до предполагаемого отела.

В каждую четверть вымени вводят содержимое одного шприца (3,6 г).

3.4 Побочные явления при применении препарата в соответствии с инструкцией, как правило, не отмечаются. В редких случаях возможны аллергические реакции.

При наличии аллергических реакций вводят антигистаминные средства и препараты кальция.

Препарат не предназначен для лечения лактирующих коров.

Запрещается применять препарат позднее, чем за 42 дня до предполагаемого отела.

3.5 Молоко можно использовать для пищевых целей не ранее чем через 5 суток после отела.

В случае ошибочного введения препарата лактирующим коровам, то молоко запрещается использовать в пищу людям в течение 46 суток. Молоко, полученное от коров ранее этого срока, может быть использовано после термической обработки для кормления животных.

Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 28 дней после последнего введения препарата.

4 МЕРЫ 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 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 или несоответствии препарата по внешнему виду, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора проб и направляются в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Иностранные производственное унитарное предприятие «ВИК – здоровье животных», 210040, Республика Беларусь, г. Витебск, ул. 1-я Журжевская, д. 29.

Инструкция подготовлена сотрудниками кафедры фармакологии и токсикологии (И.А. Ятусевич) УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» и иностранного унитарного предприятия «ВИК – здоровье животных» (О.Г. Устинова) на основании документов, предоставленных ООО «ВИК – здоровье животных» (Россия).

Государственное учреждение
Министерства здравоохранения
Беларусь
представительство Республики Беларусь
Совет по ветеринарным препаратам
ОДОБРЕНО
Беларусь
Председатель _____
Секретарь _____
Эксперт _____
03.02.2023, протокол № 126