

ИНСТРУКЦИЯ
по применению Нороклава IMM LC для лечения мастита
у коров в период лактации

(Организация-разработчик: «Norbrook Laboratories Limited», Station Works,
Camlough Road, Newry, Co Down, BT35 6JP, Northern Ireland, United Kingdom)

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Нороклав IMM LC (Noroclav IMM LC).

Международное непатентованное наименование: амоксициллин, клавулановая кислота, преднизолон.

2. Лекарственная форма: суспензия для интрацистернального введения.

Нороклав IMM LC содержит в качестве действующих веществ (в 3 г): амоксициллин (в форме амоксициллина тригидрата) – 200 мг, клавулановую кислоту (в форме кальция клавуланата) – 50 мг, преднизолон – 10 мг, а также вспомогательные вещества: силоид и парафиновую основу.

3. По внешнему виду лекарственный препарат представляет собой суспензию от белого до кремового цвета. Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения – 2 года с даты производства.

Запрещается применение препарата Нороклав IMM LC по истечении срока годности.

4. Выпускают Нороклав IMM LC расфасованным по 3 г в одноразовые пластиковые инъекторы для интрацистернального введения. Инъекторы помещают в картонные пачки по 24 штуки. Каждая потребительская упаковка препарата сопровождается инструкцией по применению.

5. Хранят Нороклав IMM LC в закрытой упаковке производителя, в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте, отдельно от пищевых продуктов и кормов, при температуре от 5°C до 25°C.

6. Лекарственный препарат следует хранить в местах, недоступных для детей.

7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

8. Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Нороклав IMM LC – комбинированный антибактериальный лекарственный препарат для интравистернального введения.

10. Входящая в состав Нороклава IMM LC комбинация амоксициллина и клавулановой кислоты обеспечивает широкий спектр антибактериального действия лекарственного препарата в отношении большинства возбудителей мастита коров.

Амоксициллин – полусинтетический антибиотик пенициллинового ряда, обладает бактерицидными свойствами, активен против большинства грамположительных и грамотрицательных бактерий, выделяемых из секрета вымени коров, больных маститом, в том числе стафилококков и стрептококков, включая *S. agalactiae*, *S. uberis*, *S. dysgalactiae*, коринебактерий – *C. pyogenes*, а также *E.coli*, *Bacillus cereus*, *Bacteroides*, *Campilobacter* spp., *Klebsiella* spp., *Pasterella* spp.

Клавулановая кислота, инактивируя пенициллазу пенициллин-резистентных микроорганизмов, восстанавливает чувствительность бактерий к действию амоксициллина.

Преднизолон, обладая противовоспалительным действием, уменьшает воспаление и отек тканей вымени.

Выводятся активные компоненты лекарственного препарата из организма с мочой и фекалиями, у лактирующих животных также с молоком.

Нороклав IMM LC по степени воздействия на организм относится к веществам малоопасным (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76), в рекомендуемых дозах не оказывает местно-раздражающего действия на ткани молочной железы.

III. Порядок применения

11. Нороклав IMM LC назначают для лечения мастита бактериальной этиологии у коров в период лактации.

12. Противопоказанием для применения препарата является индивидуальная повышенная чувствительность животного к антибиотикам группы пенициллина.

13. Перед применением лекарственного препарата молоко (секрет) из больных четвертей вымени выдаивают и утилизируют, сосок обрабатывают дезинфицирующим раствором, затем в канал соска вводят канюлю инъектора и осторожно выдавливают содержимое в пораженную четверть вымени. После этого канюлю извлекают, верхушку соска пережимают пальцами на 1-2 минуты и слегка массируют сосок снизу вверх для лучшего распределения лекарственного препарата.

Введение Нороклава IMM LC в пораженную четверть вымени проводят в разовой дозе 3 г (содержимое 1 инъектора) трехкратно с интервалом 12 часов.

14. Симптомы передозировки у коров не установлены.

15. Особеностей действия при первом применении препарата и при его отмене не выявлено.

16. Лекарственный препарат предназначен для применения лактирующим животным.

17. Следует избегать пропусков при введении очередной дозы препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска одной дозы применение препарата возобновляют в той же дозировке и по той же схеме.

18. При применении препарата в соответствие с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается. При повышенной индивидуальной чувствительности животного к компонентам Нороклава IMM LC и появлении признаков аллергии, применение лекарственного средства прекращают и назначают животным антигистаминные препараты и средства симптоматической терапии.

19. Применение Нороклава IMM LC не исключает использование других лекарственных препаратов, за исключением средств для интравибрального введения.

20. В пищевых целях молоко разрешается использовать не ранее, чем через 60 часов после последнего введения Нороклава IMM LC.

Молоко, полученное от коров ранее установленного срока из здоровых четвертей вымени, разрешается использовать в корм животным после кипячения; молоко из больных четвертей вымени после обеззараживания утилизируют.

Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 7 суток после последнего введения Нороклава IMM LC. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано в корм пушным зверям.

IV. Меры личной профилактики

21. При работе с Нороклавом IMM LC следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. Запрещается использование пустых инъекторов из-под лекарственного препарата для бытовых целей, они подлежат утилизации с бытовыми отходами.

22. При работе с Нороклавом IMM LC запрещается пить, курить и принимать пищу. После работы с лекарственным препаратом вымыть руки с мылом. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с Нороклавом IMM LC.

23. При случайном контакте препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз их необходимо промыть большим количеством проточной воды. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании лекарственного препарата в организм человека необходимо немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению или этикетку).

Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения

«Norbrook Laboratories Limited», Station Works, Camlough Road, Newry, Co Down, BT35 6JP, Northern Ireland, United Kingdom / «Норбрук Лабораториес Лимитед», Стейшн Уоркс, Ньюри, Кемлоу роуд, Графство Даун BT35 6JP, Северная Ирландия, Соединенное Королевство.

Наименование и адрес организации, уполномоченной держателем или владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя

ООО «АВК» (111399, Москва, Федеративный проспект 9 корп. 2), Т/Ф +7 495 256-08-81.

С утверждением настоящей инструкции утрачивает силу инструкция по применению Нороклава IMM LC, утвержденная Россельхознадзором 30 декабря 2010 г.

Номер регистрационного удостоверения 826-3-2.16-3054 Н1734-3-7.0/03306