

СОГЛАСОВАНО
Заместитель Руководителя
Россельхознадзора
К.А. САВЕНКОВ
03.02.2020

ИНСТРУКЦИЯ
по ветеринарному применению лекарственного препарата
Мамифорт

(Организация-разработчик: «Laboratorios SYVA s.a.u.»,
Avda. Parroco Pablo Diez, 49-57, 24010 Leon, Spain / «Лабораториос СИВА с.а.ю.»,
Пр. Парроко Пабло Диэс, 49-57, 24010, Леон, Испания)

Номер регистрационного удостоверения: 724-3-7.14-2216№ПВИ-3-1.4/01587

1. Общие сведения

1. Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения:
 - торговое наименование: Мамифорт (Mamifort).
 - международное непатентованное наименование: ампициллин, клоксациллин.
2. Лекарственная форма: суспензия для интрацестерального введения.
Мамифорт в 1 шприце-дозаторе (8 г) содержит в качестве действующих веществ: ампициллин (в форме натриевой соли) - 75 мг, клоксациллин (в форме натриевой соли) – 200 мг, а также вспомогательные вещества: бутилгидрокситолуол, белый мягкий парафин, жидкий парафин.
3. По внешнему виду препарат представляет собой суспензию белого цвета.
Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке производителя - 2 года со дня производства.
Не применять по истечении срока годности.
4. Мамифорт выпускают расфасованным в шприцы-дозаторы по 8 г, упакованные в полиэтиленовые ведра вместе с инструкцией по применению.
5. Хранят в закрытой упаковке производителя в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре от 4 °С до 25 °С.
6. Мамифорт следует хранить в местах, недоступных для детей.
7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.
8. Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Фармакотерапевтическая группа: комбинированные антибактериальные лекарственные препараты.

10. Комбинация ампициллина и клоксациллина, входящих в состав Мамифорта, обладает широким спектром антибактериального действия в отношении большинства грамположительных и грамотрицательных бактерий, наиболее часто выделяемых при мастите коров, в том числе *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus agalactiae*, *Streptococcus disagalactiae*, *Streptococcus uberis*, *Arcanobacterium pyogenes*, *Escherichia coli*.

Механизм бактерицидного действия ампициллина и клоксациллина основан на ингибировании транспептидазы и карбоксипептидазы микроорганизмов, что препятствует синтезу клеточной стенки бактерий, приводит к нарушению осмотического баланса и гибели бактерий.

После введения Мамифорт, бактерицидные концентрации действующих веществ в пораженной четверти вымени сохраняются на протяжении 12 ч.

Мамифорт по степени воздействия на организм относится к малоопасным веществам (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. Мамифорт назначают коровам, овцам и козам в период лактации для лечения мастита бактериальной этиологии.

12. Противопоказанием к применению лекарственного препарата является индивидуальная повышенная чувствительность животного к антибиотикам группы пенициллинов и/или к одному из компонентов препарата (в том числе в анамнезе).

13. Меры предосторожности при применении: при работе с препаратом следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами.

Людам с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с Мамифортом. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз, их необходимо промыть большим количеством 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).

Пустую тару из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

14. Отсутствуют противопоказания к применению препарата беременным животным и в период лактации.

15. Мамифорт вводят трехкратно интрацистернально с интервалом 12 часов, коровам в разовой дозе 8 г (содержимое шприца-дозатора), овцам и козам - 4 г (половину содержимого шприца-дозатора) в каждую пораженную четверть вымени.

Перед введением лекарственного препарата молоко из больных четвертей вымени выдаивают и утилизируют, сосок обрабатывают антисептическим средством. Канюлю шприца-дозатора помещают в канал соска и осторожно выдавливают содержимое в пораженную четверть вымени. Вынимают шприц-дозатор и пальцами пережимают сосок на 1-2 минуты. Проводят легкий массаж соска снизу-вверх для лучшего распределения препарата.

16. Побочных явлений и осложнений при применении Мамифорта в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдается. В случае появления аллергических реакций, использование препарата прекращают и при необходимости назначают десенсибилизирующую терапию.

17. Симптомы передозировки не выявлены.

18. Мамифорт не следует назначать одновременно с другими антибактериальными препаратами для интрацистернального введения.

19. Особенности действия лекарственного препарата при его первом применении и отмене не выявлено.

20. Следует избегать пропусков введения очередной дозы препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. При пропуске введения одной или нескольких доз лекарственного препарата его применение возобновляют в тех же дозировках и по той же схеме.

21. В пищевых целях молоко дойных животных разрешается использовать не ранее, чем через 3 суток (7 доек) после последнего применения лекарственного препарата. Молоко, полученное от дойных животных в период лечения и в течение 3 суток после последнего введения Мамифорта, из здоровых четвертей вымени разрешается использовать после кипячения в корм животным; молоко из больных четвертей вымени после обеззараживания утилизируют.

Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 7 суток после последнего введения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанных сроков, может быть использовано в корм пушным зверям.

Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения:	«Laboratorios SYVA s.a.u.», Avda. Parroco Pablo Diez, 49-57, 24010 Leon, Spain/ «Лабораториос СИВА с.а.ю.», Пр. Парроко Пабло Диез, 49-57, 24010, Леон, Испания
---	---

Наименование, адрес уполномоченной регистрационного лекарственного препарата претензий от потребителя	организации, ООО «РегНива», владельцем 111141, г. Москва, ул. Плеханова, д.17, офис 709б, удостоверения тел.: +7 (495) 407-09-13 на принятие pharmacovigilance@regniva.com.
---	--