

ИНСТРУКЦИЯ
по применению Кеностарта для антисептической обработки сосков
вымени коров после доения

(организация – разработчик: «CID LINES NV/SA», Бельгия)

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Кеностарт (Kenostart).

Международное непатентованное наименование: йод

2. Лекарственная форма: раствор для наружного применения.

Кеностарт содержит в качестве действующего вещества йод – 0,3%, а в качестве вспомогательных веществ бисульфит натрия 40% раствор – 0,03%, йодид натрия – 0,18%, этоксилированный жирный спирт – 2,5%, ксантановую камедь – 0,5%, ланолин 50% раствор – 0,25%, глицерол – 6%, сорбитол 70% раствор – 6%, амидет N – 0,25 %, йодат натрия – 0,16%, хлорид натрия – 0,24%, лимонную кислоту – 0,1%, гидроксид натрия 30% – 0,16%, воду дистиллированную – 83,33%

По внешнему виду Кеностарт представляет собой однородную непрозрачную жидкость тёмно-коричневого цвета.

3. Лекарственный препарат выпускают расфасованным по 1, 5, 10, 20, 25 л в полимерные канистры соответствующей вместимости, укупоренные навинчиваемыми полимерными крышками с контролем первого вскрытия, по 60 и 200 л в полимерные бочки. Каждую упаковку сопровождают инструкцией по применению.

Срок годности препарата при соблюдении условий хранения – 1,5 года со дня производства, после вскрытия упаковки – 6 месяцев. Запрещается применять лекарственный препарат по истечении срока годности.

4. Хранят Кеностарт в закрытой упаковке производителя в сухом, защищённом от прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов при температуре от минус 10°C до 40°C.

5. Кеностарт следует хранить в недоступном для детей месте.

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

II. Фармакологические свойства

7. Кеностарт относится к группе антисептических препаратов.

Препарат эффективен против бактерий *Streptococcus agalactiae*, *Streptococcus dysgalactiae*, *Streptococcus uberis*, *Staphylococcus aureus*, *Echerichia coli* и *Corynebacterium bovis*, вызывающих мастит.

Действие свободного (молекулярного) йода, входящего в состав лекарственного препарата, основано на окислительно-восстановительном механизме (окисляющее действие уничтожает микроорганизмы) и на формировании солей с протеинами бактерий; окислительно-восстановительная реакция происходит с различными компонентами клеточной оболочки, что приводит к их необратимым трансформациям и гибели бактерий.

Йод, содержащийся в препарате, при нанесении на кожу, быстро реагирует с любыми органическими веществами, практически не всасывается в системный кровоток. После длительного применения препарата наблюдается крайне низкое увеличение концентрации йода в сыворотке крови.

Кеностарт по степени воздействия на организм относится к умеренно опасным веществам (3 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76), не обладает местно-раздражающим и сенсибилизирующим действием.

III. Порядок применения

8. Кеностарт применяют коровам для антисептической обработки сосков вымени после доения с целью профилактики маститов.

9. Противопоказанием к применению является индивидуальная повышенная чувствительность животного к компонентам препарата.

10. Кеностарт наносят на соски вымени в неразведенном виде путем полного погружения соска в емкость с препаратом ежедневно после каждого доения сразу после снятия доильного аппарата. Обработку следует проводить так, чтобы сосок вымени был полностью смочен препаратом. После работы емкость для препарата следует тщательно вымыть теплой водой. Для перелива необходимого количества лекарственного препарата из фасовок больших объемов применяют специальные дозирующие насосы, препятствующие контаминации препарата микроорганизмами.

11. Симптомы, возникающие при передозировке препарата, не установлены.

12. Особенности действия лекарственного препарата при первом приеме или при его отмене не выявлено.

13. Следует избегать пропусков очередной обработки, так как это может привести к снижению эффективности. В случае пропуска одной обработки применение препарата возобновляют как можно скорее в той же дозе и по той же схеме.

14. Побочных явлений и осложнений при применении препарата согласно настоящей инструкции, как правило, не наблюдается.

15. Кеностарт не следует смешивать с другими лекарственными средствами или химическими веществами. Сведения о несовместимости Кеностарта с другими лекарственными препаратами и кормовыми добавками отсутствуют.

16. Продукцию животноводства после применения Кеностарта используют в пищевых целях без ограничений.

IV. Меры личной профилактики

17. При работе с Кеностартом следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. По окончании работы руки следует вымыть тёплой водой с мылом.

18. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаза, немедленно промыть большим количеством воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с Кеностартом. В случае появления аллергических реакций и/или при случайном попадании препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению или этикетку).

19. Упаковку из-под препарата запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

20. Организация-производитель: «CID LINES NV/SA» (Бельгия).

Адрес места производства: Waterpoortstraat 2, 8900 Ieper, Бельгия.

Инструкция по применению разработана «CID LINES NV/SA», Waterpoortstraat 2, 8900 Ieper, Бельгия.

Рекомендовано к регистрации в Российской Федерации ФГБУ «ВГНКИ»

Номер регистрационного удостоверения: