

СОГЛАСОВАНО

Заместитель Руководителя
Россельхознадзора



Н.А. ВЛАСОВ

17.12.2018

ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата
Нафпензал DC

(Организация-разработчик: Интервет Интернешнл Б.В.,
Вим Де Кёрверстраат 35, а/я 31 5830 АА Боксмеер, Нидерланды/
Intervet International B.V., Wim de K rverstraat 35, P.O. Box 31 5830 AA Boxmeer,
The Netherlands).

Номер регистрационного удостоверения: *528-3-27.12-1087 NTPB 3-4.0/00489*

I. Общие сведения

1. Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения:

торговое наименование: Нафпензал DC (Nafpenzal DC);

группировочное наименование: прокаина бензилпенициллин, дигидрострептомицина сульфат, нафциллин.

2. Лекарственная форма: суспензия для интракостерального введения.

Нафпензал DC в 1 шприце-дозаторе в качестве действующих веществ содержит: прокаина бензилпенициллин – 300 мг, дигидрострептомицин (в форме сульфата) – 100 мг, нафциллин (в форме натриевой соли) – 100 мг, в качестве вспомогательных веществ: алюминия дистеарат и жидкий парафин.

3. По внешнему виду лекарственный препарат представляет собой маслянистую суспензию от белого до почти белого цвета.

Срок годности лекарственного препарата в закрытой упаковке производителя при соблюдении условий хранения и транспортирования – 2 года с даты производства.

Запрещается применение Нафпензал DC по истечении срока годности.

4. Нафпензал DC выпускают расфасованным по 3 г в пластиковые шприцы-дозаторы одноразового применения, наконечники которых снабжены защитными колпачками. Шприцы-дозаторы упаковывают по 4 штуки в защитные алюминиевые пакеты и помещают в картонные коробки вместе с очищающими салфетками и инструкцией по применению препарата на русском языке.

5. Нафпензал DC хранят и транспортируют при температуре от 2 до 25 °С.

6. Нафпензал DC хранят в недоступном для детей месте.
7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.
8. Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Нафпензал DC относится к комбинированным антибактериальным лекарственным препаратам для интрацистернального введения.

10. Комбинация антибиотиков, входящих в состав Нафпензал DC, обладает синергидным действием в отношении основных возбудителей маститов, в том числе пенициллиноустойчивых штаммов стафилококков, стрептококков, эшерихий и коринебактерий.

Механизм действия пенициллина и нафциллина заключается в подавлении функциональной активности бактериальных ферментов транспептидаз, участвующих в связывании основного компонента клеточной стенки микроорганизмов – пептидогликана. Блокирование синтеза пептидогликана приводит к разрушению клеточной стенки и гибели бактерий.

Механизм действия дигидрострептомицина связан с нарушением синтеза белка на рибосомах бактериальной клетки, что приводит к гибели микробной клетки.

В кровь из молочной железы антибиотики всасываются в незначительной степени и выводятся с молоком. Эффективный уровень нафциллина в секрете вымени крупного рогатого скота сохраняется до 4-х недель, бензилпенициллина – до 8 недель, дигидрострептомицина – до 13 недель после введения препарата.

Нафпензал DC по степени воздействия на организм относится к малоопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76) и не оказывает раздражающего действия на ткани вымени в рекомендуемых дозах.

III. Порядок применения

11. Нафпензал DC применяют с лечебной и лечебно-профилактической целью при маститах у коров в сухостойный период.

12. Противопоказанием для применения лекарственного препарата является индивидуальная повышенная чувствительность животного к компонентам препарата, к β -лактамам или к дигидрострептомицину. Не применять Нафпензал DC коровам в период лактации и менее чем за 5 недель до отела.

13. При работе с Нафпензал DC следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными средствами.

Людам с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с Нафпензал DC. Во время работы с лекарственным препаратом запрещается пить, курить и принимать пищу; после работы следует вымыть руки теплой водой с мылом.

Запрещается использование пустых шприцев-дозаторов из-под лекарственного препарата для бытовых целей, они подлежат утилизации с бытовыми отходами.

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

14. Нафпензал DC предназначен для применения стельным коровам в сухостойный период. Не применять Нафпензал DC коровам в период лактации и менее чем за 5 недель до отела.

15. Нафпензал DC применяют для профилактики и лечения мастита у коров в сухостойный период. Нафпензал DC вводят с профилактической целью в здоровые, а с лечебной целью в пораженные четверти вымени интрацистернально, однократно в дозе 1 шприц-дозатор на 1 четверть вымени после последней дойки перед переводом в сухостойный период, но не позднее, чем за 35 суток до предполагаемого отела.

Перед применением лекарственного препарата четверть вымени полностью освобождают от молока (секрета), сосок дезинфицируют очищающей салфеткой (поставляемой в комплекте с лекарственным препаратом). Затем удаляют верхушку защитного колпачка с наконечника шприца-дозатора, вводят наконечник в молочный канал (на 5 мм) или удаляют колпачок полностью и вводят наконечник в сосковый канал на всю его длину. Предпочтительным способом является частичное введение, при невозможности его выполнения наконечник шприца-дозатора вводят на всю его длину, при этом эффективность лечения не снижается. Содержимое шприца-дозатора (1 дозу) осторожно выдавливают в четверть вымени, затем наконечник шприца-дозатора извлекают, верхушку соска пережимают пальцами и массируют сосок снизу вверх для лучшего распределения лекарственного препарата.

16. Побочных явлений и осложнений при применении Нафпензал DC в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдается. При повышенной индивидуальной чувствительности животного к компонентам препарата и появлении признаков аллергии, применение Нафпензал DC прекращают и животному назначают антигистаминные препараты и средства симптоматической терапии.

17. Симптомы передозировки при применении Нафпензал DC не выявлены.

18. Применение Нафпензал DC не исключает использование других лекарственных средств для животных. При совместном применении Нафпензал DC с препаратами, обладающими бактериостатическим действием, возможно снижение эффективности терапии вследствие антагонистического эффекта.

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

20. Лекарственный препарат вводится однократно, курсовое применение препарата не предусмотрено.

21. Для пищевых целей молоко можно использовать через 60 часов после отела. Молоко, полученное после отела коров до истечения установленного срока, разрешается использовать после кипячения в корм плотоядным животным. В случае если препарат был ошибочно введен лактирующим коровам, молоко нельзя использовать в пищу в течение 38 суток.

Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 14 суток после последнего применения Нафпензал DC. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано в корм пушным зверям.

Наименование производственной производителя препарата для применения:	и площадки лекарственного ветеринарного	адрес Интервет Интернешнл Б.В., Вим Де Кёрверстраат 35, 5831 AN Боксмеер, Нидерланды / Intervet International B.V., Wim de Körverstraat 35, 5831 AN Boxmeer, The Netherlands.
---	--	--

Наименование, уполномоченной владелец удостоверения препарата на потребителя:	адрес организации, держателем или регистрационного лекарственного препарата на принятие претензий от	ООО «Интервет» (Россия, 143345, Московская область, Наро-Фоминский район, пос. Селятино, ул. Промышленная, дом 81/1).
--	---	--

С согласованием настоящей Инструкции утрачивает силу Инструкция по применению Нафпензал DC, согласованная Россельхознадзором 11.01.2018 г.