



КАТАЛОГ ВЕТЕРИНАРНЫХ ПРЕПАРАТОВ ДЛЯ КРУПНОГО РОГАТОГО СКОТА



ИСТОРИЯ КОМПАНИИ



zoetis

Zoetis является глобальной компанией в ветеринарной отрасли, нацеленной на поддержку своих клиентов и их бизнеса.

Основываясь на своем 60-летнем опыте, мы поставляем качественные вакцины и фармацевтические препараты, а также оказываем всестороннюю техническую поддержку. Мы ежедневно работаем над решением реальных проблем, с которыми вы, как ветеринарный врач, сталкиваетесь в своей ветеринарной практике.

Наше название, Zoetis (зо-Э-тис), имеет в себе корень зо-, знакомый по таким словам, как зоопарк и зоология, и происходит от слова zoetic, что означает «относящееся к жизни». Это название – символ предназначения нашей компании – повсеместно поддерживать ветеринарных врачей, от которых зависит здоровье домашних любимцев.

Zoetis, став автономной компанией, сосредоточил свою деятельность исключительно на здоровье животных и на достижении одной цели – всесторонней поддержке бизнеса наших клиентов.

Наша работа – поддерживать вас ресурсами, необходимыми для максимального роста вашего бизнеса. Это включает в себя: производство высококачественных продуктов для ветеринарии, ориентированных на результат; техническое обучение и бизнес-поддержка, направленная на помощь в решении повседневных реальных проблем клиентов.

Двигаясь вперед, мы работаем над тем, чтобы помочь вам, нашим клиентам, решить насущные проблемы. Мы ориентированы на разработку новых продуктов и технологий, а также на всестороннюю поддержку ветеринарных врачей во всем мире.

СОДЕРЖАНИЕ

ВАКЦИНЫ

Дефенсор-3	5
Скоугард 4КС	6
Инфорс 3	7
Кэтлмастер Голд FP5 L5	8
Бови-шилд Голд FP5 L5	9
Ван Шот Ультра 8	10
Схемы вакцинации	11

АНТИМАСТИТНЫЕ ПРЕПАРАТЫ

<i>Сухостойный период</i>	
Спектрамаст DC (Новый препарат!)	14
Орбесил	15
Орбенин DC	16
Орбенин EDC	17
<i>Период лактации</i>	
Спектрамаст LC (Новый препарат!)	18
Синулокс LC	19
Тетра Дельта	20

ГОРМОНАЛЬНЫЕ ПРЕПАРАТЫ

Ацегон (Новый препарат!)	22
СИДР	23
Динолитик	24
Схемы синхронизации полового цикла	25

АНТИБАКТЕРИАЛЬНЫЕ ПРЕПАРАТЫ

Драксин.....	27
Эксид	28
Кламоксил LA	29
Террамицин LA	30
Террамицин Аэрозоль спрей	31

ВИТАМИННО-МИНЕРАЛЬНЫЙ КОМПЛЕКС

Дюфалайт	33
----------------	----

АНТИПАРАЗИТАРНЫЕ ПРЕПАРАТЫ

Флектрон (Новый препарат!)	35
Дектомакс	37

ВАКЦИНЫ

Дефенсор-3

инактивированная вакцина против бешенства. Рекомендована ВОЗ.

Скоугард 4КС

единственная вакцина для максимальной защиты телят от неонатальной диареи, содержит инактивированные ротавирусы серотипов G 6 и G 10, коронавирус (*Hansen isolate*), энтеротоксигенный штамм *E. coli* с фактором адгезии K99, бета-токсоид *Cl. perfringens* тип С. Рекомендована для вакцинации стельных коров. Обеспечивает формирование колострального иммунитета у телят после выпойки молозива от вакцинированных животных.

Инфорс 3

живая вакцина для профилактики респираторно-синцитиальной инфекции, ринотрахеита и парагриппа-3 КРС, интраназальное введение, защита с первых дней жизни.

Кэтлмастер Голд FP5 L5

комплексная вакцина, содержит аттенуированные вирусы возбудителей инфекционного ринотрахеита (ИРТ) КРС, парагриппа-3 (ПГ-3) и респираторно-синцитиальной инфекции (РСИ), и инактивированные возбудители вирусной диареи (ВД) (тип 1 и 2) и лептоспир 5 серогрупп. Оптимальна для "ковровой вакцинации" стада. Профилактика абортос.

Бови-шилд Голд FP5 L5

комбинированная вакцина с живыми вирусными компонентами для профилактики вирусной диареи (тип 1 и 2), ринотрахеита, респираторно-синцитиальной инфекции и парагриппа-3, и инактивированными лептоспирами 5 серогрупп. Профилактика абортос.

Ван Шот Ультра 8

уникальная инактивированная поливалентная вакцина для профилактики клостридиозов и пастереллеза КРС, состоит из двух инактивированного бактерин-токсоида *Mannheimia (pasteurella) haemolytica* и токсоидов *Clostridium chauvoei*, *Cl. septicum*, *Cl. haemolyticum*, *Cl. novyi*, *Cl. sordellii*, *Cl. perfringens* типов С и D.



Дефенсор-3

(Defensor-3)

Рекомендованная ВОЗ вакцина для профилактики бешенства

- Гарантированная защита от бешенства после однократной вакцинации
- Ранняя защита – с 3-месячного возраста
- Длительный напряжённый поствакцинальный иммунитет – 12 месяцев



ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

Вакцина содержит инактивированный вирус бешенства (штамм PV – Paris) в титре не менее $10^{7,25}$ в 1 см³.

ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ

Вакцина предназначена для активной иммунизации КРС, овец, собак и кошек против бешенства. Вакцина имеет высокую степень очистки, а использование высокоиммуногенного штамма позволяет получать напряженный иммунитет через 21 день после вакцинации. Вакцина безвредна, лечебными свойствами не обладает.

ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

Дефенсор-3 применяют для иммунизации КРС, овец, собак и кошек против бешенства, начиная с 3-месячного возраста. Препарат показан для вакцинации только здоровых животных. Иммунный ответ (напряженность иммунитета) может быть снижен, если животное находится в инкубационном периоде инфекционного заболевания или инвазировано. Адекватный иммунный ответ может быть снижен и у животных, перенесших воздействие стресса

(транспортировка, перегруппировка и т. д.), животных, находящихся в неблагоприятных экологических условиях, при неправильном кормлении, а также при нарушении инструкции по применению вакцины.

Вакцину вводят в дозе 1 см³ с соблюдением правил асептики. Кошкам вакцину вводят подкожно, собакам подкожно или внутримышечно. КРС и овцам вакцину вводят внутримышечно в дозе 2 мл.

УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ

Вакцину хранят в сухом темном месте при температуре от 2 °С до 7 °С. Хранение вакцины при более высокой температуре может снизить ее иммуногенные свойства. Не допускается замораживание вакцины. Срок хранения вакцины – 18 месяцев с даты выпуска.

ФОРМА ВЫПУСКА, СПОСОБ ВВЕДЕНИЯ

Вакцина расфасована по 0,5, 5, 12,5 и 25 мл в пластиковые или стеклянные флаконы.

Вакцину Дефенсор-3 крупному рогатому скоту вводят внутримышечно.

Первичная вакцинация	Однократно с 3-х месяцев
Ревакцинация	Ежегодно, 1 раз в год

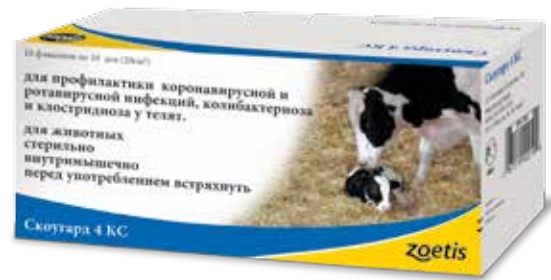


Скоугард 4КС

(ScourGuard 4KC)

Единственная вакцина для максимальной защиты телят от неонатальной диареи

- Комплексная профилактика коронавирусной, ротавирусной инфекций, колибактериоза и клостридиоза
- Содержит оригинальные серотипы G6 и G10 ротавирусов и *Cl. perfringens* тип С
- Предназначена для вакцинации стельных животных
- Способствует формированию колострального иммунитета у телят после выпойки молозива



ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

Вакцина содержит инактивированные корона- (*Hansen isolate*) и ротавирусы (серотипы G6 и G10) КРС, инактивированные бактерии *E. coli* энтеротоксигенного штамма NL 1005, имеющие адгезивный фактор K99, бета-токсид *Clostridium perfringens* типа С, консерванты: гентамицин (не более 30 мкг/мл), мертиолят (не более 0,01%) и адъювант – Quil А. По внешнему виду вакцина представляет собой суспензию белого или бледно-желтого цвета. При хранении вакцины возможно образование рыхлого осадка, который при встряхивании легко разбивается в однородную взвесь.

ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

Вакцина обеспечивает формирование колострального иммунитета у новорожденных телят (после выпойки им молозива от вакцинированных коров) против неонатальной диареи, вызванной корона- и ротавирусами (серотипы G6 и G10), энтеротоксигенными штаммами *E. coli* с фактором адгезии K99 и *Clostridium perfringens* (тип С). Уровень защиты телят зависит от времени выпойки, качества и количества молозива, поэтому необходимо обратить особое внимание на обеспечение телят достаточным количеством молозива от вакцинированных коров (колостральный иммунитет). Рекомендуется выпаивать молозиво телятам сразу после рождения в первый час жизни. Вакцина безвредна, лечебными свойствами не обладает.

ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ

Вакцина предназначена для иммунизации здоровых нетелей и стельных коров с целью профилактики диареи новорожденных телят, вызванной ротавирусом КРС (серотипы G6 и G10), коронавирусом КРС, энтеротоксигенными штаммами *E. coli* с фактором адгезии K99, *Clostridium perfringens* (тип С).

ПЕРВИЧНАЯ ВАКЦИНАЦИЯ И РЕВАКЦИНАЦИЯ

Прививают здоровых стельных животных двукратно с интервалом 3–4 недели. Вторую дозу вакцины необходимо ввести не позже 3–6 недель до отела. Перед применением вакцины содержимое флакона следует встряхнуть до образования однородной взвеси.

Вакцину вводят внутримышечно в область шеи в объеме 2 см³ (1 доза). Место инъекции обрабатывают 70% раствором этилового спирта или другим антисептиком. В редких случаях вакцина может вызывать у отдельных животных анафилаксию или незначительный отек на месте инъекции. При возникновении анафилаксии животным вводят адреналин или антигистаминные препараты в рекомендуемых дозах. Отек исчезает в течение нескольких дней без лечения. После вакцинации у некоторых животных возможно кратковременное повышение температуры тела.

Ревакцинируют привитых животных перед каждым отелом одной дозой вакцины (2 мл) за 3–6 недель до отела. Запрещается введение животным гипериммунных сывороток или иммунодепрессантов в течение 1 месяца до или после вакцинации. Запрещается прививать клинически больных и/или ослабленных животных. При введении вакцины соблюдают правила асептики и антисептики.

СРОКИ ОЖИДАНИЯ

Убой животных на мясо разрешается не ранее чем через 21 день после вакцинации, молоко используют без ограничений.

УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ

Вакцину хранят и транспортируют в сухом темном месте при температуре от 2°C до 7°C в течение 18 месяцев с даты выпуска.

ФОРМА ВЫПУСКА, СПОСОБ ВВЕДЕНИЯ

Флакон 20 мл (10 доз).

Вакцину Скоугард 4КС вводят внутримышечно в область шеи в объеме 2 мл.



Инфорс 3

(Inforce 3)

Защита от респираторно-синцициальной инфекции, ринотрахеита и парагриппа-3 с первых дней жизни

- Интраназальная вакцина для профилактики респираторных болезней КРС
- Содержит уникальные термочувствительные штаммы ИРТ и ПГ-3
- Безопасна для всех групп животных, в том числе стельных
- Рекомендована к применению с первых дней жизни

ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

Вакцина состоит из двух компонентов – лиофилизированной массы для приготовления раствора (сухая масса), содержащая живые аттенуированные вирусы возбудителей ИРТ КРС, ПГ-3 и РСИ КРС с добавлением гентамицина – 30 мкг/мл в качестве консерванта и стабилизаторов: раствора NZ амина – 15%, раствора желатина – 3% и буферного раствора лактозы моногидрата – 15%, а также второй компонент, разбавитель – вода для инъекций. По внешнему виду сухой компонент вакцины представляет собой однородную сухую пористую массу светло-жёлтого цвета, разбавитель – бесцветную прозрачную жидкость.

ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

Вакцина вызывает формирование местного иммунного ответа у КРС к возбудителям ИРТ, ПГ-3 и РСИ, через 3 недели после однократной интраназальной вакцинации. После интраназальной вакцинации новорожденных телят, в организме возникает стойкий местный иммунитет в большей степени обусловленный иммуноглобулинами класса А (Ig A) – антителами, находящимися на слизистой оболочке дыхательных путей. Они обеспечивают защиту телят от инфицирования воздушно-капельным путём вирусами РСИ, ИРТ и ПГ-3. При этом перекрёстного взаимодействия между антителами, поступившими с молозивом от коровы (колотральный иммунитет) и образовавшимися после интраназальной вакцинации, не происходит. Вакцина безвредна, лечебными свойствами не обладает.

ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ

Вакцина предназначена для иммунизации КРС с целью профилактики ИРТ, ПГ-3 и РСИ КРС. Вакцинации подлежат здоровые телята с первого дня жизни, ремонтный молодняк, включая стельных животных.

ПЕРВИЧНАЯ ВАКЦИНАЦИЯ И РЕВАКЦИНАЦИЯ

Перед вакцинацией содержимое флакона с жидким компонентом переносят во флакон с лиофилизированной массой, соблюдая пра-



вила асептики, и взбалтывают до полного растворения сухого компонента. Вакцину применяют интраназально в дозе 2 мл. В каждую ноздрю животного вводят по 1 мл вакцины. В случае появления аллергических реакций использование препарата прекращают и назначают антигистаминные средства, адреналин, кортикостероиды или другое симптоматическое лечение. Запрещено применять вакцину в одном шприце с другими иммунобиологическими препаратами. Запрещено вакцинировать клинически больных и/или ослабленных животных.

Ревакцинацию животных проводят ежегодно однократно. Телят, первично вакцинированных в возрасте моложе 6 месяцев, ревакцинируют по достижении 6-месячного возраста. При введении вакцины соблюдают правила асептики и антисептики.

СРОКИ ОЖИДАНИЯ

Убой животных на мясо разрешается не ранее чем через 21 день после вакцинации, молоко используют без ограничений.

УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ

Вакцину хранят и транспортируют в сухом темном месте при температуре от 2°C до 7°C. Не допускается замораживание компонентов вакцины! Вакцину следует хранить в местах, недоступных для детей. Срок годности вакцины составляет 18 месяцев с даты выпуска при соблюдении условий хранения и транспортирования. По истечении срока годности вакцина к применению непригодна.

ФОРМА ВЫПУСКА, СПОСОБ ВВЕДЕНИЯ

Вакцина расфасована по 10 доз, растворитель – 20 мл в стеклянные и/или пластиковые флаконы соответствующей вместимости. Флаконы с вакциной и разбавителем упакованы в картонную коробку. В каждую коробку с вакциной вложена утверждённая инструкция по ее применению.

Вакцину вводят по 1 мл в каждую ноздрю с помощью шприца и аппликатора.



Кэтлмастер Голд FP5 L5

(CattleMaster Gold FP5 L5)

Комплексная профилактика респираторных болезней и аборт

- Комплексная защита от ИРТ, ВД (тип 1 и 2), ПГ-3, РСИ КРС и лептоспироза 5 серогрупп
- Высокая иммуногенность благодаря уникальному трехкомпонентному адьюванту Present A
- Защита плода от вирусных агентов
- Профилактика рождения персистентно инфицированных телят
- Разрешена к применению с первых недель жизни
- Оптимальна для “ковровой вакцинации” стада



ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

Вакцина Кэтлмастер Голд FP5 L5 (CattleMaster GOLD FP5 L5) состоит из двух отдельно расфасованных компонентов:

лиофилизированный (живой) компонент вакцины (CattleMaster Plus IBR-PI₃-BRSV) изготовлен из культуральной жидкости перевиваемых линий клеток, инфицированных аттенуированными вирусами возбудителей инфекционного ринотрахеита (ИРТ) КРС, парагриппа-3 (ПГ-3) и респираторно-синцициальной инфекции (РСИ), с добавлением в качестве консерванта гентамицина (30 мкг/мл) и стабилизаторов: NZ амин А (15% ± 2%); желатин (3,0% ± 2%); лактозы моногидрат + калия глютамат+ калия фосфат (15% ± 2%).

Жидкий (инактивированный) компонент вакцины (CattleMaster Plus BVD/L5) изготовлен из инактивированных бинарным этиленамином возбудителей вирусной диареи (ВД) тип 1 и 2, и инактивированных 0,03% раствором мертиолята лептоспир серогрупп: *L. canicola*, *L. grippotyphosa*, *L. hardjo*, *L. icterohaemorrhagiae* и *L. pomona* с добавлением консервантов: гентамицина (не более 30 мкг/мл) и мертиолята (не более 0,01%) и адьювантов: Квил А (500 мкг в одной дозе); холестерол (500 мкг в одной дозе) и амфиджен (2,5%).

ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

Вакцина обеспечивает формирование иммунного ответа у КРС против возбудителей ИРТ, ВД, ПГ-3, РСИ и лептоспироза, вызываемого *L. canicola*, *L. grippotyphosa*, *L. hardjo*, *L. icterohaemorrhagiae* и *L. pomona*, через 3 недели после двукратной вакцинации, продолжительностью не менее 12 месяцев. Вакцина безвредна, лечебными свойствами не обладает.

ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ

Вакцина предназначена для профилактики у КРС:

- абортов, вызываемых возбудителем ИРТ;
- рождения телят, персистентно инфицированных ВД КРС (тип 1 и тип 2);
- респираторных болезней, вызываемых возбудителями ИРТ, ВД, ПГ-3 и РСИ КРС;
- лептоспироза, вызываемого лептоспирами пяти указанных серогрупп.

ПЕРВИЧНАЯ ВАКЦИНАЦИЯ И РЕВАКЦИНАЦИЯ

Прививают здоровых животных двукратно с интервалом 3 недели (21 день). Вакцинацию рекомендуется начинать, как только уровень колостральных антител станет ниже нейтрализующего. Для защиты плода от внутриутробного заражения и профилактики абортов; для профилактики рождения телят, постоянно инфицированных ВД КРС; защиты от респираторных болезней, вызываемых вирусами ИРТ и ВД от рождения постоянно инфицированных вирусом диареи КРС (тип 1 и 2) телят, рекомендуется двукратная вакцинация коров за 5 и 2 недели до осеменения. У КРС, вакцинированного в возрасте до 6 месяцев, необходимо проводить ревакцинацию после достижения 6 месячного возраста. Стельных животных можно вакцинировать только при наличии угрозы инфицирования ИРТ, ВД, ПГ-3, РСИ и лептоспирозом. Ревакцинируют привитых животных ежегодно одной дозой вакцины, строго соблюдая интервал в 12 месяцев между вакцинациями. Запрещено прививать клинически больных и/или ослабленных животных. При введении вакцины соблюдают правила асептики и антисептики.

СРОКИ ОЖИДАНИЯ

Убой животных на мясо разрешается не ранее чем через 21 день после вакцинации, молоко используют без ограничений.

УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ

Вакцину хранят и транспортируют в заводской упаковке в сухом защищенном от света месте при температуре от 2°C до 7°C. Не допускают замораживания. Срок годности вакцины составляет 18 месяцев с даты выпуска при указанных условиях хранения.

ФОРМА ВЫПУСКА, СПОСОБ ВВЕДЕНИЯ

Лиофилизированный компонент вакцины расфасован по 25 доз в стеклянные флаконы, а жидкий компонент – в пластиковые флаконы по 125 мл.

После смешивания компонентов вакцины Кэтлмастер Голд FP5 L5 её вводят подкожно в область шеи в дозе 5 см³.



Бови-шилд Голд FP5 L5

(Bovi-Shield Gold FP 5 L5)

Комплексная защита КРС от респираторных болезней и аборт

- Профилактика ИРТ, ВД (тип 1 и 2), ПГ-3, РСИ КРС и лептоспироза 5 серогрупп
- Защита плода от вирусных патогенов
- Профилактика рождения персистоно инфицированных телят (ПИ)
- Разрешена к применению с первых недель жизни



ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

Вакцина состоит из двух компонентов, содержащих живые аттенуированные возбудители инфекционного ринотрахеита (ИРТ) КРС, вирусной диареи (ВД), парагриппа-3 (ПГ-3), респираторно-синцитиальной инфекции (РСИ), а также инактивированные лептоспиры серогрупп: *L. canicola*, *L. grippotyphosa*, *L. hardjo*, *L. icterohaemorrhagiae* и *L. pomona* с добавлением гентамицина (не более 30 мкг/мл) и мертиолята (не более 0,01%) в качестве консервантов. Вирусный компонент вакцины (обозначенный "Бови-шилд Голд FP5") выпускают в лиофилизированном виде. По внешнему виду представляет собой сухую однородную пористую массу белого или светло-желтого цвета. Бактериальный компонент (обозначенный "Лептоферм 5+А") выпускают в виде однородной суспензии белого или желтоватого цвета. В качестве адьюванта использован гидрат оксида алюминия. При хранении данного компонента вакцины образуется рыхлый осадок, который при встряхивании легко разбивается в гомогенную взвесь.

ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

Вакцина обеспечивает формирование иммунитета у КРС против возбудителей ИРТ (IBR-Bovine herpesvirus Type 1), ВД типы 1 и 2, ПГ-3, РСИ и лептоспироза, вызываемого *L. canicola*, *L. grippotyphosa*, *L. hardjo*, *L. icterohaemorrhagiae* и *L. pomona*. Иммунитет у животных развивается через 3 недели после двукратной вакцинации и сохраняется в течение не менее 12 месяцев. Вакцина безвредна, лечебными свойствами не обладает.

ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ

Вакцина предназначена для иммунизации здоровых коров и ремонтного молодняка с целью профилактики:

- абортов, вызываемых вирусами ИРТ и ВД КРС;
- респираторных болезней, вызываемых возбудителями ИРТ, ВД, ПГ-3 и РСИ КРС;
- лептоспироза, вызываемого лептоспирами пяти указанных серогрупп.

ПЕРВИЧНАЯ ВАКЦИНАЦИЯ И РЕВАКЦИНАЦИЯ

Прививают здоровых животных двукратно с интервалом 3–4 недели. При вакцинации молодняка в возрасте до 3 месяцев, колостральные антитела, присутствующие в крови, могут снизить эффективность иммунизации.

Схему вакцинации нужно скорректировать в соответствии с титром ко-

лостральных антител. Вакцинацию рекомендуется начинать, как только уровень колостральных антител станет ниже нейтрализующего. Перед применением вакцины содержимое флакона с бактериальным компонентом переносят во флакон с лиофилизированным вирусным компонентом, соблюдая правила асептики, и встряхивают до полного растворения. Вакцину вводят внутримышечно в область шеи в объеме 2 мл (1 доза). Запрещено вакцинировать клинически больных и/или ослабленных животных. Привитых животных ревакцинируют ежегодно однократно. При введении вакцины соблюдают правила асептики и антисептики.

ПРОФИЛАКТИКА АБОРТОВ

Для профилактики эмбриональной смертности, защиты плода от внутриутробного заражения и абортов рекомендуется вакцинировать животных не позднее чем за 1 месяц до осеменения. Запрещается вакцинировать стельных животных, если они в течение последних 12 месяцев не были вакцинированы Бови-шилд Голд FP5 L5. Запрещено вакцинировать телят на подсосе (для мясного скота), если коровы-матери ранее (до осеменения) не были вакцинированы Бови-шилд Голд FP5 L5. Введение животным гипериммунных сывороток или иммунодепрессантов в течение 1 месяца до или после вакцинации может снизить иммунный ответ.

СРОКИ ОЖИДАНИЯ

Убой животных на мясо разрешается не ранее чем через 21 день после вакцинации, молоко используют без ограничений.

УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ

Вакцину хранят в сухом темном недоступном для детей месте при температуре от 2°C до 7°C в течение 18 месяцев с даты выпуска, не допуская замораживания. Остатки вакцины, не использованные в течение 6 часов после вскрытия флакона, а также флаконы и другие контаминированные препаратом материалы обеззараживают кипячением в течение 15 минут с последующей утилизацией.

ФОРМА ВЫПУСКА, СПОСОБ ВВЕДЕНИЯ

Вирусный компонент вакцины расфасован по 10 доз в стеклянные флаконы, а бактериальный компонент – в пластиковые флаконы вместимостью 20 мл.

После смешивания компонентов вакцины Бови-шилд Голд FP5 L5 её вводят внутримышечно в область шеи в дозе 2 мл.



Ван Шот Ультра 8

(One Shot Ultra 8)

Уникальная поливалентная вакцина для защиты от клостридиозов и пастереллеза

- Высокая иммуногенность благодаря адьюванту Стимуген
- Длительный поствакцинальный иммунитет – 12 месяцев
- Разрешено применять с первых недель жизни



ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

Вакцина Ван Шот Ультра 8 для профилактики клостридиозов и пастереллеза КРС, состоит из двух инактивированных формалином компонентов: лиофилизированного бактериин-токсоид *Mannheimia (pasteurella) haemolytica* и жидкого токсид *Clostridium chauvoei*, *Cl. septicum*, *Cl. haemolyticum*, *Cl. novyi*, *Cl. sordellii*, *Cl. perfringens* типов С и D с добавлением адьюванта Сапонин. Лيوфилизированный компонент по внешнему виду представляет собой однородную пористую массу от белого до бледно-желтого цвета, жидкий компонент – жидкость от желтого до светло-коричневого цвета.

ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

Иммунитет против клостридиозов, вызываемых *Cl. chauvoei*, *Cl. septicum*, *Cl. haemolyticum*, *Cl. novyi*, *Cl. sordellii*, *Cl. perfringens* типов С и D, и пневмонии, вызываемой *Mannheimia haemolytica*, формируется у животных через 3 недели после двукратной вакцинации и сохраняется не менее 12 месяцев. Вакцина безвредна, лечебными свойствами не обладает.

ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ

Вакцина предназначена для профилактики клостридиозов и пастереллеза КРС, включая пневмонию, вызываемую *Mannheimia haemolytica*.

ПЕРВИЧНАЯ ВАКЦИНАЦИЯ И РЕВАКЦИНАЦИЯ

Вакцинации подлежат КРС с первых недель жизни. Вакцину вводят подкожно двукратно с интервалом 4–6 недель в объеме 2 мл. Перед вакцинацией содержимое флакона с жидким компонентом переносят во флакон с лиофилизированным, соблюдая правила асептики, и встряхивают до полного растворения. Симптомов проявления клостридиозов и пастереллеза КРС или других па-

тологических признаков при передозировке вакцины не установлено. Особенностей поствакцинальной реакции при первом и последующих введениях вакцины не установлено. При применении вакцины в соответствии с инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не отмечается. В редких случаях возможно проявление анафилактики, при этом проводят симптоматическую терапию. Взаимодействие вакцины с другими лекарственными препаратами не установлено.

Ревакцинируют привитых животных ежегодно одной дозой вакцины, строго соблюдая интервал в 12 месяцев между вакцинациями. Запрещено прививать клинически больных и/или ослабленных животных. При введении вакцины соблюдают правила асептики и антисептики.

СРОКИ ОЖИДАНИЯ

Убой животных на мясо разрешается не ранее чем через 21 день после вакцинации, молоко используют без ограничений.

УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ

Вакцину хранят и транспортируют в заводской упаковке в сухом темном месте при температуре от 2°C до 7°C. Не допускают замораживания. Срок годности вакцины составляет 18 месяцев с даты выпуска при соблюдении условий хранения. Вакцина не подлежит применению после истечения срока годности.

ФОРМА ВЫПУСКА, СПОСОБ ВВЕДЕНИЯ

Леофилизированный компонент вакцины – стеклянный флакон 10 доз, жидкий компонент – пластиковый флакон 20 мл. После смешивания компонентов вакцину Ван Шот Ультра 8 вводят строго подкожно в область шеи в объеме 2 мл. Попадание компонентов вакцины под фасции или в мышцы – недопустимо!

СХЕМЫ ВАКЦИНАЦИИ

ВАКЦИНОПРОФИЛАКТИКА ИНФЕКЦИОННЫХ БОЛЕЗНЕЙ У ТЕЛЯТ

СХЕМА 1



СХЕМА 2

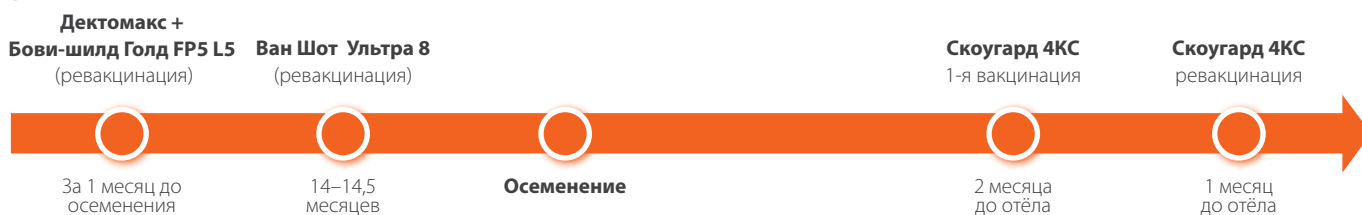


ВАКЦИНОПРОФИЛАКТИКА ИНФЕКЦИОННЫХ БОЛЕЗНЕЙ У ТЕЛОК / НЕТЕЛЕЙ

СХЕМА 1



СХЕМА 2



- Вакцину Инфорс 3 вводят интраназально, в дозе 2 мл, по 1 мл в каждую ноздрю
- Дектомакс вводят подкожно в область шеи, в дозе 1 мл на 50 кг массы животного
- Вакцину Ван Шот Ультра 8 вводят подкожно в область шеи, в дозе 2 мл, можно использовать с первых недель жизни
- Вакцину Бови-шилд Голд FP5 L5 вводят внутримышечно в область шеи, в дозе 2 мл
- Вакцину Кэтлмастер Голд FP5 L5 вводят подкожно в область шеи, в дозе 5 мл
- Вакцину Скоугард 4КС вводят внутримышечно в область шеи, в дозе 2 мл
- Интервал между вакцинациями вакцинами Ван Шот Ультра 8 и Кэтлмастер Голд FP5 L5 или Бови-шилд Голд FP5 L5 составляет не менее 14 дней

СХЕМЫ ВАКЦИНАЦИИ

ПЕРВИЧНАЯ ВАКЦИНАЦИЯ КОРОВ*



РЕВАКЦИНАЦИЯ КОРОВ*



- Дектомакс вводят подкожно в область шеи, в дозе 1 мл на 50 кг массы животного
- Вакцину Ван Шот Ультра 8 вводят подкожно в область шеи, в дозе 2 мл, можно использовать с первых недель жизни
- Вакцину Скоугард 4 КС вводят внутримышечно в область шеи, в дозе 2 мл

* Ревакцинацию вакциной Скоугард 4 КС проводят – ежегодно однократно в сухостойный период

АНТИМАСТИТНЫЕ ПРЕПАРАТЫ

СУХОСТОЙНЫЙ ПЕРИОД

Спектрамаст DC **НОВЫЙ ПРЕПАРАТ**

цефалоспорин третьего поколения, обладает широким спектром действия против Гр+ и Гр- микроорганизмов, в том числе против *E. coli*, *Klebsiella spp.* Универсальный подход для оздоровления вымени в сухостойный период.

Орбесил

единственный препарат имитирующий естественную кератиновую пробку, содержащий висмута субнитрат и длительно сохраняющий эластичность, не является антибиотиком.

Орбенин DC

клоксациллин – бактерицидный антибиотик группы пенициллинов, обладающий широким спектром антибактериального действия. Эффективность в течении профилактики и лечения мастита в сухостойный период.

Орбенин EDC

содержит высокодисперсный Клоксациллин – бактерицидный антибиотик группы пенициллинов. Максимальное проникновение в ткани вымени. Терапевтическая концентрация в течении 7 недель. Максимальная эффективность в отношении *Streptococcus spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Corynebacterium pyogenes*, в том числе штаммов, резистентных к пенициллину.

ПЕРИОД ЛАКТАЦИИ

Спектрамаст LC **НОВЫЙ ПРЕПАРАТ**

цефалоспорин третьего поколения, обладает широким спектром действия против Гр+ и Гр- бактерий, в том числе против *E. coli*, *Klebsiella spp.*

Синулокс LC

уникальная комбинация трех компонентов – амоксициллина тригидрата, клавулановой кислоты и преднизолона для лечения коров с маститом, в том числе с субклиническим течением.

Тетра Дельта

комплексный антибактериальный препарат с преднизолоном, содержит: новобиоцин натрия, дегидрострептомицина сульфат, неомицина сульфат и прокаин пенициллин. Синергическое действие компонентов в тканях вымени.



Спектрамаст DC

(Spectramast DC)

НОВЫЙ ПРЕПАРАТ

Универсальный подход для оздоровления вымени в сухостойный период

- Доказанная эффективность
- Отсутствие риска развития резистентности
- Отсутствие выбраковки по молоку после отела
- Короткий срок ожидания по мясу
- Специальная канюля для предотвращения травм соскового канала при введении



ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

Спектрамаст DC – антибактериальное средство в форме суспензии для интрацистернального введения, содержащее в каждой индивидуальной упаковке в качестве действующего вещества цефтиофура гидрохлорид 500 мг, а в качестве вспомогательных веществ – микрокристаллический воск, олеоил полиоксилглицериды, хлопковое масло.

ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

Цефтиофура гидрохлорид – действующее вещество Спектрамаста DC – обладает широким спектром антибактериального действия, активен в отношении *Staphylococcus* spp. (таких как *Staph. aureus*), *Streptococcus* spp. (таких как *Strept. dysgalactiae* и *Strept. uberis*), *Corynebacterium* spp., *Klebsiella* spp. и *E. coli*. Механизм антибактериального действия цефтиофура гидрохлорида заключается в подавлении функциональной активности бактериальных ферментов транспептидаз, участвующих в связывании основного компонента клеточной стенки микроорганизмов – пептидогликана, что приводит к гибели бактерий. Спектрамаст DC создает высокий уровень антибиотика в тканях вымени и не оказывает раздражающего действия.

ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ

Спектрамаст DC применяют для профилактики и лечения субклинического мастита бактериальной этиологии у коров перед переводом в сухостойный период, но не позднее чем за 30 дней до предполагаемого отела.

ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

Перед введением Спектрамаста DC необходимо выдоить молоко. Сосок обрабатывают 70% раствором этилового спирта или спе-

циальными антисептическими салфетками. После этого канюлю шприца-дозатора вводят в отверстие соска и, осторожно нажимая на поршень, выдавливают все содержимое. В каждую четверть вымени вводят содержимое одного шприца-дозатора. Спектрамаст DC вводят КРС однократно после последней дойки при переводе в сухостойный период. Симптомы передозировки не установлены. Препарат предназначен для однократного применения. При использовании лекарственного препарата в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не отмечается.

СРОКИ ОЖИДАНИЯ

Молоко можно использовать для пищевых целей без ограничений. Убой животных на мясо разрешается не ранее чем через 3 суток после введения препарата.

УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ

Препарат хранят в закрытой упаковке производителя, в сухом, защищенном от света месте, отдельно от продуктов питания и кормов при температуре от 15°C до 25°C.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения составляет 24 месяца с даты выпуска.

ФОРМА ВЫПУСКА, СПОСОБ ВВЕДЕНИЯ

Выпускают в форме стерильной суспензии для интрацистернального введения, расфасованной в пластиковые шприцы по 10 мл.

Надёжная профилактика мастита при сочетании: Спектрамаста DC и Орбесила



- широкий спектр защиты
- снижение числа новых инфекций во время сухостойного периода
- уменьшение частоты маститов после отела, в первые 100 дней лактации
- сохранение продуктивности коров



Орбесил

(OrbeSeal)

Защита вымени от инфицирования в сухостойный период

- Имитирует кератиновую пробку в сосковом канале
- Принимает форму соскового канала, сохраняя эластичность до 100 дней
- Легко удаляется с первой порцией молозива
- Оптимальное решение для высокопродуктивных коров



ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

Орбесил содержит в качестве действующего вещества 2,6 г висмута субнитрата, а в качестве вспомогательных веществ – жидкий парафин, алюминия стеарат и коллоидный кремния диоксид. По внешнему виду Орбесил – однородная маслянистая суспензия серовато-белого цвета.

ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

Орбесил обладает вяжущим, адсорбирующим, противомикробным и противовоспалительным действием. Орбесил коагулирует белки, образуя на поверхности ткани защитную пленку из денатурированных белков, оказывает сосудосуживающее действие, уменьшает воспалительный процесс. После введения Орбесила в сосок вымени образуется неподвижная масса, которая механически предотвращает проникновение возбудителей инфекции в вымя и предупреждает возникновение мастита в период сухостоя. Орбесил не резорбируется и не оказывает отрицательного действия на ткани вымени.

ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ

Орбесил применяют для профилактики возникновения мастита у коров в сухостойный период.

ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

Орбесил применяют однократно. Вводят содержимое одного шприца в каждый сосок вымени всем коровам после последней дойки перед запуском. При субклиническом мастите у сухостой-

ных коров Орбесил назначают после применения противомаститного препарата Орбенин (DC или EDC), который используют согласно инструкции. Перед введением Орбесила необходимо полностью удалить молоко из вымени. Сосок снаружи протирают стерильной марлевой салфеткой, смоченной 70% раствором этилового спирта или специальными антисептическими салфетками. После этого канюлю шприца осторожно вводят в отверстие соска, и, плавно нажимая на поршень, выдавливают препарат. Орбесил вводят исключительно в сосковый канал, но не в вымя. После отела Орбесил легко извлекается из соскового канала с первыми порциями молозива, которое собирают в отдельную посуду. Побочных явлений при применении Орбесила не отмечено. Орбесил не оказывает отрицательного влияния на течение стельности у коров. Запрещается использовать препарат во время лактации.

СРОКИ ОЖИДАНИЯ

Убой животных на мясо разрешается без ограничений. Хранят Орбесил с предосторожностью (список Б) в сухом защищенном от прямых солнечных лучей месте при температуре от 0°C до 40°C. Срок годности при указанных условиях хранения – 5 лет с даты выпуска. Запрещается применять препарат после истечения срока годности.

ФОРМА ВЫПУСКА, СПОСОБ ВВЕДЕНИЯ

Орбесил выпускают в форме стерильной суспензии для введения в сосковый канал, расфасованной по 4 г в пластиковые шприцы. Шприцы упаковывают в картонные коробки по 24 или 60 шт.



Орбенин DC

(Orbenin DC)

Антибактериальный препарат для профилактики и лечения мастита в сухостойный период

- Пролонгированное терапевтическое действие до 4 недель
- Равномерное распределение в тканях вымени
- Эффективен против наиболее распространенных Gr+ патогенов



ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

Орбенин DC – антибактериальное лекарственное средство в форме суспензии для интрацистернального введения, содержащее в каждой индивидуальной упаковке в качестве действующего вещества 500 мг клоксациллина в форме соли бензатиновой кислоты.

ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

Клоксациллин – бактерицидный антибиотик группы пенициллинов, обладающий широким спектром антибактериального действия, активен в отношении грамположительных бактерий, обычно выделяемых из секрета вымени в сухостойный период. Антибиотик проявляет высокую активность в отношении грамположительных бактерий, обычно выделяемых из секрета вымени в сухостойный период, в том числе *Staphylococcus* spp. (в том числе и штаммов, резистентных к пенициллину), *Streptococcus* spp. (включая *Streptococcus agalactiae*) и *Corynebacterium pyogenes*. Орбенин DC создает высокий уровень антибиотика в тканях вымени и не оказывает раздражающего эффекта. Благодаря комбинированному действию малорастворимой бензатиновой соли клоксациллина и специальной основы пролонгированного действия, терапевтический эффект лекарственного средства продолжается до 4 недель.

ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ

Орбенин DC применяют для лечения коров с маститом бактериальной этиологии, находящихся в сухостойном периоде. Препарат используют не позднее 30 дней до предполагаемого отела.

ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

Перед введением Орбенина DC молоко из больных четвертей вымени выдаивают с последующей утилизацией. Сосок обрабатывают 70% раствором этилового спирта или специальными антисептическими салфетками. После этого канюлю шприца-дозатора вводят в отверстие соска и, осторожно нажимая на поршень, выжимают все содержимое в пораженную долю вымени. Орбенин DC вводят однократно после последней дойки перед переводом в сухостойный период. При применении лекарственного препарата в соответствии с инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не отмечается. Орбенин DC не предназначен для лечения лактирующих коров.

СРОКИ ОЖИДАНИЯ

Молоко можно использовать для пищевых целей не ранее чем через 6 дней после отела. Убой животных на мясо разрешается не ранее чем через 30 дней после последнего введения препарата.

УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ

Хранят в сухом защищенном от прямых солнечных лучей месте при температуре от 3°C до 15°C. Срок хранения – 4 года с даты выпуска.

ФОРМА ВЫПУСКА, СПОСОБ ВВЕДЕНИЯ

Орбенин DC выпускают в форме стерильной суспензии, расфасованной по 3 г в пластиковые шприцы.

Орбенин DC вводят однократно, интрацистернально во все четверти вымени сразу же по завершении лактационного периода.



Орбенин EDC

(Orbenin EDC)

Высокодисперсный пролонгированный антибактериальный препарат для профилактики и лечения маститов

- Эффективная профилактика и лечение коров с маститами, вызванными, в том числе *Staph. aureus*
- Длительность терапевтического действия до 7 недель
- Высокодисперсная структура действующего вещества
- Период браковки молока 120 часов после отела
- Максимальное проникновение и распределение в тканях вымени



ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

Орбенин EDC – антибактериальное лекарственное средство в форме суспензии для интрацистернального введения, содержащее в каждой индивидуальной упаковке в качестве действующего вещества 600 мг клоксациллина в форме соли бензатиновой кислоты.

ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

Клоксациллин – бактерицидный антибиотик группы пенициллинов, обладающий широким спектром антибактериального действия, активен в отношении грамположительных бактерий, обычно выделяемых из секрета вымени в сухостойный период. Антибиотик проявляет высокую активность в отношении грамположительных бактерий, обычно выделяемых из секрета вымени в сухостойный период, в том числе *Staphylococcus* spp. (в том числе и штаммов, резистентных к пенициллину), *Streptococcus* spp. (включая *Strep. agalactiae*) и *Corynebacterium pyogenes*. Орбенин EDC создает высокий уровень антибиотика в тканях вымени и не оказывает раздражающего действия. Благодаря комбинированному действию малорастворимой бензатиновой соли клоксациллина высокой степени дисперсности и специальной основы пролонгированного действия, терапевтическое влияние лекарственного средства у сухостойных коров продолжается не менее 7 недель.

ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ

Орбенин EDC применяют однократно при запуске коров для профилактики и лечения мастита всем коровам после последней дойки перед переводом в сухостойный период, но не позднее 42 дней до предполагаемого отёла. Перед введением Орбенина EDC необходимо выдоить молоко.

Сосок снаружи протирают специальными антисептическими салфетками. После этого канюлю шприца вводят в отверстие соска, при этом для спокойных животных снимают только верхнюю часть крышки, закрывающей канюлю шприца, и получают короткую канюлю, которая при введении проходит только сфинктер соска, снижая риск инфицирования вымени. Для беспокойных животных обычно крышку снимают полностью и получают длинную канюлю, при помощи которой можно гарантированно ввести лекарственное средство и, осторожно надавливая на поршень, вводят все содержимое. В каждую четверть вымени вводят содержимое одного шприца. Побочные явления при применении Орбенина EDC в соответствии с инструкцией, как правило, не отмечают. Орбенин EDC не предназначен для лечения лактирующих коров! Если препарат ошибочно ввели лактирующим коровам, то молоко нельзя использовать для пищевых целей в течение 46 суток.

СРОКИ ОЖИДАНИЯ

Молоко можно использовать для пищевых целей не ранее чем через 120 часов после отела. Убой животных на мясо разрешается не ранее чем через 28 дней после последнего введения препарата.

УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ

Хранят в сухом защищенном от прямых солнечных лучей месте при температуре от 3°C до 15°C. Срок хранения – 2 года с даты выпуска.

ФОРМА ВЫПУСКА, СПОСОБ ВВЕДЕНИЯ

Выпускают в форме стерильной суспензии для интрацистернального введения, расфасованной по 3,6 г в пластиковые шприцы.

Совместное применение Орбенина и Орбесила предотвращает инфицирование вымени в сухостойный период



- значительное снижение случаев клинического мастита в первые 100 дней после отела;
- улучшение качества молока

- уменьшение трудозатрат ветврача и доярок
- улучшение здоровья коров
- увеличение прибыли



Спектрамаст LC

(Spectramast LC)

НОВЫЙ ПРЕПАРАТ

Эффективное лечение коров с маститом любой формы и этиологии

- Доказанная эффективность
- Введение 1 раз в сутки
- Возможность длительной терапии
- Отсутствие риска развития резистентности
- Отсутствие выбраковки по мясу, 96 часов выбраковки по молоку после последнего введения



ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

Спектрамаст LC – антибактериальное средство в форме суспензии для интрацистернального введения, содержащее в каждой индивидуальной упаковке в качестве действующего вещества цефтиофура гидрохлорид 125 мг, а в качестве вспомогательных веществ – микрокристаллический воск, олеоил полиоксилглицериды, хлопковое масло.

ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

Цефтиофура гидрохлорид – действующее вещество препарата Спектрамаст LC – обладает широким спектром антибактериального действия, активен в отношении *Staphylococcus* spp. (таких как *Staph. aureus*), *Streptococcus* spp. (таких как *Strept. dysgalactiae* и *Strept. uberis*), *Corynebacterium* spp., *Klebsiella* spp. и *E. coli*. Механизм антибактериального действия антибиотика заключается в подавлении функциональной активности бактериальных ферментов транспептидаз, участвующих в связывании основного компонента клеточной стенки микроорганизмов – пептидогликана, что приводит к гибели бактерий. Спектрамаст LC создает высокий уровень антибиотика в тканях вымени и не оказывает раздражающего действия.

ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ

Спектрамаст LC применяют для лечения мастита бактериальной этиологии у коров в период лактации.

ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

Перед введением препарата Спектрамаст LC необходимо выдоить молоко из пораженной четверти вымени. Сосок снаружи протирают 70% раствором этилового спирта или специальной антисептической салфеткой, поставляемой вместе с лекарственным препаратом. После этого канюлю шприца-дозатора вводят в отверстие соска и, осторожно нажимая на поршень,

выдавливают все содержимое в пораженную долю вымени. Спектрамаст LC вводят КРС двукратно с интервалом 24 часа. При необходимости возможна длительная терапия сроком до 8 дней. Следует избегать пропусков при введении очередной дозы препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска одной дозы препарата необходимо ввести ее как можно скорее. Далее курс лечения необходимо возобновить в предусмотренных инструкцией дозировках и схеме применения. При использовании лекарственного препарата в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений как правило не отмечается.

СРОКИ ОЖИДАНИЯ

Молоко можно использовать для пищевых целей не ранее чем через 96 часов после последнего введения препарата. Молоко из здоровых четвертей вымени, полученное ранее установленного срока, можно использовать в корм животным после кипячения. Молоко из больных четвертей обеззараживают кипячением и утилизируют. Убой животных на мясо во время применения препарата и после его отмены разрешается без ограничений.

УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ

Препарат хранят в закрытой упаковке производителя в сухом защищенном от света месте отдельно от продуктов питания и кормов при температуре от 15°C до 25°C.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения составляет 24 месяца с даты выпуска.

ФОРМА ВЫПУСКА, СПОСОБ ВВЕДЕНИЯ

Выпускают в форме стерильной суспензии для интрацистернального введения, расфасованной в пластиковые шприцы по 10 мл.



Синулокс LC

(Synulox LC)

Уникальная комбинация трех компонентов для лечения мастита

- Широкий спектр антибактериального действия
- Эффективен против пенициллинрезистентных микроорганизмов
- Срок браковки молока – 60 часов
- Выраженное противовоспалительное действие



ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

Синулокс LC – антибактериальное средство, содержащее в 3 г суспензии в качестве действующих веществ: 200 мг амоксициллина (в форме амоксициллина тригидрата), 50 мг клавулановой кислоты (в форме кальция клавуланата), 10 мг преднизолона.

ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

Амоксициллин – бактерицидный полусинтетический пенициллиновый антибиотик широкого спектра действия. Амоксициллин активен в отношении большинства грамположительных и грамотрицательных бактерий, выделяемых из секрета вымени при мастите, в том числе стафилококков и стрептококков (включая *Streptococcus agalactiae* spp., *Strept. uberis* spp., *Strept. dysagalactiae* spp.), коринебактерий (включая *Corynebacterium pyogenes* spp.) и кишечной палочки (*Escherichia coli* spp.), *Bacillus cereus*, видов бактероидес (*Bacteroides* spp.), кампилобактерии (*Campilobacter* spp.), клебсиеллы (*Klebsiella* spp.) и пастереллы (*Pasteurella* spp.). Клавулановая кислота инактивирует пенициллиназу пенициллинрезистентных микроорганизмов и, тем самым, восстанавливает чувствительность бактерий к бактерицидному действию амоксициллина в концентрациях, которые достигаются в тканях вымени животных после интрацистерального введения препарата. Преднизолон оказывает противовоспалительное действие, уменьшает отек и воспаление, характерные при мастите.

ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ

Синулокс LC применяют для терапии маститов бактериальной этиологии у лактирующих коров.

ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

Перед введением Синулокса LC молоко из больных четвертей вымени выдаивают с последующей утилизацией. Сосок снаружи протирают 70% раствором этилового спирта или специальными антисептическими салфетками. После этого канюлю шприца вводят в отверстие соска и, осторожно нажимая на поршень, выдавливают все содержимое в пораженную долю вымени. Синулокс LC вводят трехкратно с интервалом 12 ч.

СРОКИ ОЖИДАНИЯ

Молоко, полученное из здоровых четвертей вымени, в период лечения и в течение 60 часов после последнего введения лекарственного средства используют в корм животным после кипячения. Молоко из больных четвертей обеззараживают и утилизируют. Для пищевых целей молоко можно использовать через 60 часов после последнего введения Синулокса LC. Мясо животных при вынужденном убое используют для приготовления мясокостной муки, может быть использовано для кормления пушных зверей. Убой на мясо животных разрешается проводить через 7 суток после последнего введения Синулокса LC.

УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ

Препарат хранят с предосторожностью (список Б) при температуре от 3°C до 25°C в защищенном от прямых солнечных лучей месте. Срок годности препарата при соблюдении условий хранения составляет 18 месяцев с даты выпуска.

ФОРМА ВЫПУСКА, СПОСОБ ВВЕДЕНИЯ

Синулокс LC выпускают в форме стерильной суспензии, расфасованной по 3 г в пластиковые шприцы для интрацистерального введения.



Тетра Дельта

(Tetra Delta)

Синергизм действия антибактериальных компонентов против всех форм маститов

- Удобство применения – один раз в сутки
- Срок браковки молока – 72 часа
- Выраженное противовоспалительное действие
- Широкий спектр антибактериального действия
- Эффективен против пенициллин-резистентных бактерий и *E. coli*



ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

Тетра Дельта – антибактериальное лекарственное средство в форме суспензии для интрацистернального введения, содержащее в одном шприце-дозаторе объемом 10 мл в качестве действующих веществ 100 мг прокаин пенициллина G, 100 мг новобиоцина натрия, 100 мг дигидростептомицина сульфата, 105 мг неомидина сульфата и 10 мг преднизолона, а в качестве вспомогательных веществ – алюминия моностеарат и арахисовое масло. Тетра Дельта во внешнему виду представляет собой суспензию белого цвета.

ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

Тетра Дельта содержит антибактериальные компоненты и преднизолон. Пенициллин, действие которого потенцировано дигидростептомицином, обеспечивает активность лекарственного средства против стрептококков. Новобиоцин обладает активностью против штаммов золотистого стафилококка как продуцирующих, так и не продуцирующих β-лактамазу и также обеспечивает активность лекарственного средства против пенициллинрезистентных L-форм бактерий, которые образуются в присутствии пенициллина. Дигидростептомицин обеспечивает действие препарата Тетра Дельта на кишечную палочку, устойчивую к действию неомидина, и одновременно потенцирует действие пенициллина на стрептококковую микрофлору. Неомидин – аминогликозидный антибиотик, обладающий широким спектром действия в отношении грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, в том числе стафилококков, стрептококков и эшерихий. Неомидин связывается с 30 S субъединицей бактериальных рибосом и нарушает синтез белка, оказывая бактерицидное действие. Неомидин обеспечивает действие лекарственного средства на кишечную палочку, устойчивую к действию дигидростептомицина. Преднизолон оказывает противовоспалительное действие, уменьшая отек и болезненность вымени. Тетра Дельта не вызывает раздражения тканей вымени.

ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ

Препарат Тетра Дельта применяют для лечения всех форм маститов (кроме гнойно-некротической) у лактирующих коров, вызванных грамположительными и грамотрицательными микроорганизмами, включая *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus agalactiae*, *Strept. dysgalactiae*, *Strept. uberis* и *Escherichia coli*.

ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

Перед введением препарата Тетра Дельта молоко из больных четвертей вымени выдаивают и утилизируют. Сосок снаружи обрабатывают 70% раствором этилового спирта или специальными антисептическими салфетками. При необходимости введения лекарственного средства в два и более сосков, для каждого из них используют отдельную салфетку. После этого вводят канюлю шприца-дозатора в отверстие соска и, осторожно нажимая на поршень, выдавливают его содержимое в пораженную четверть вымени. Препарат применяют однократно, но при тяжелом течении мастита введение лекарственного препарата повторяют через 24 или 48 часов. Побочные явления при применении препарата Тетра Дельта в соответствии с инструкцией не выявлены.

СРОКИ ОЖИДАНИЯ

Во время лечения молоко как из больных, так и из здоровых четвертей вымени утилизируют или скормливают животным после кипячения. Использование молока в пищевых целях разрешается не ранее чем через 72 часа после последнего введения препарата Тетра Дельта. Убой животных на мясо разрешается не ранее чем через 72 часа после последнего введения лекарственного средства.

УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ

Хранят с предосторожностью (список Б) при температуре от 5°C до 25°C в сухом защищенном от прямых солнечных лучей месте. Срок годности препарата при соблюдении условий хранения – 18 месяцев с даты выпуска. Препарат Тетра Дельта нельзя применять по истечении срока годности.

ФОРМА ВЫПУСКА, СПОСОБ ВВЕДЕНИЯ

Препарат Тетра Дельта выпускают в форме стерильной суспензии, в шприцах-дозаторах для интрацистернального введения.

ГОРМОНАЛЬНЫЕ ПРЕПАРАТЫ

Ацегон **НОВЫЙ ПРЕПАРАТ**

синтетический гонадорелин (ГнРГ). Рекомендован для оптимизации времени овуляции (в сочетании с искусственным осеменением) и повышения оплодотворяемости.

СИДР

гестагенный препарат, содержащий прогестерон – уникальный инструмент для синхронизации полового цикла.

Динолитик

простагландин F_{2α} с выраженным лютеолитическим и сократительным действиями.



Ацегон

(Acegon)

НОВЫЙ ПРЕПАРАТ

Оптимизация времени овуляции при искусственном осеменении

- Синтетический аналог гонадорелина
- Оптимизирует овуляцию перед искусственным осеменением
- Повышает оплодотворяемость
- Применяют в схеме лечения фолликулярных кист яичников



ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

Раствор для инъекций. По внешнему виду препарат представляет собой прозрачный бесцветный раствор, не содержащий видимых частиц.

Ацегон в 1 мл содержит в качестве действующего вещества 50 мкг гонадорелина (52,5 мкг гонадорелина ацетата), а в качестве вспомогательных веществ: бензиловый спирт – 9 мг, калия дигидрофосфат – 18 мг, калия гидрофосфат – 2 мг, натрия хлорид – 7,47 мг и воду для инъекций до 1 мл.

ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

Ацегон относится к синтетическим аналогам гонадорелина, он стимулирует синтез и высвобождение гипофизарных гонадотропинов, лютеинизирующего гормона (ЛГ) и фолликулостимулирующего гормона (ФСГ). Инъекция ГнРГ во время эструса увеличивает спонтанный пик ЛГ и предотвращает задержку овуляции (синдром повторной охоты).

После внутримышечного введения коровам гонадорелин быстро всасывается из места инъекции. Период полураспада в плазме составляет 20 мин. Через 30 мин после введения обнаруживают повышение уровня ЛГ, что указывает на быстрое поступление препарата к аденогипофизу. Гормон быстро метаболизируется в неактивные пептиды с меньшей молекулярной массой и аминокислоты. Выделяется из организма, как с мочой, так и с выдыхаемым воздухом.

ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

Для оптимизации времени овуляции (в сочетании с искусственным осеменением) и повышения оплодотворяемости вводят 2 мл внутримышечно Ацегона одному животному. Препарат вводят в один день с искусственным осеменением и/или спустя 12 дней

после него.

Необходимо соблюдать следующий график инъекций препарата и осеменения:

- Инъекцию препарата проводят через 4–10 ч после обнаружения эструса.
- Между инъекцией Ацегона и искусственным осеменением соблюдают интервал – 2 ч.
- Искусственное осеменение проводят спустя 12–24 ч после обнаружения эструса.

Ацегон вводят не ранее, чем через 14 дней после отела, так как в более ранний период восприимчивость гипофиза к препарату отсутствует.

Для стимуляции эструса и овуляции, синхронизации полового цикла и спланированного по времени искусственного осеменения используют схемы, указанные в приложении.

Для лечения коров / тёлочек с фолликулярными кистами яичников внутримышечно вводят 2–3 мл препарата на одно животное и в случае необходимости лечение повторяют через 1–2 недели.

СРОКИ ОЖИДАНИЯ

После введения препарата молоко и мясо животных можно применять в пищу людям без ограничений.

ФОРМА ВЫПУСКА, СПОСОБ ВВЕДЕНИЯ

Ацегон выпускают расфасованным в стеклянные флаконы по 20 мл, закупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками. Каждый флакон упаковывают в картонную коробку.

Препарат вводят внутримышечно.



СИДР

(CIDR)

Уникальный инструмент для синхронизации охоты у коров

- Пролонгированный прогестерон
- Обеспечивает поддержание постоянной концентрации прогестерона в крови животных
- Синхронизация охоты перед искусственным осеменением
- Эффективное планирование воспроизводства в мясном и молочном животноводстве



ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

СИДР – капсула овального сечения Т-образной формы (размером 12х15 см) из силиконового эластомера, нанесенная на нейлоновую основу с полипропиленовым шнуром («хвостом»), служащим для извлечения устройства. СИДР содержит в качестве действующего вещества 1,94 г прогестерона, а в качестве вспомогательных веществ – силиконовый эластомер (Silantic Q7-4840 A\B Medical Grade Liquid Silicone Rubber LSR) и нейлон.

ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

Действующее вещество СИДР относится к группе гестагенных препаратов. При введении препарата СИДР во влагалище прогестерон с постоянной скоростью выделяется из капсулы и проникает через слизистую оболочку влагалища в кровяное русло. Прогестерон ингибирует гипоталамо-гипофизарную систему, вследствие этого не выделяются гонадотропные гормоны – фолликулостимулирующий (ФСГ) и лютеинизирующий (ЛГ) и в результате не происходит созревание фолликулов и овуляция яйцеклеток. После извлечения препарата из влагалища, уровень прогестерона в крови снижается в течение 4–6 часов, в результате происходит созревание фолликулов и их овуляция.

ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ

СИДР применяют с целью синхронизации охоты КРС.

ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

СИДР вводят коровам или телкам во влагалище при помощи специального аппликатора. Перед введением препарата, Т-образные усики складывают вместе, капсулу помещают в аппликатор. Проводят санитарную обработку наружных половых органов коровы, аппликатор смазывают гелем и осторожно вводят во влагалище на глубину 15–20 см. После этого плавно надавливая

на поршень аппликатора, вводят капсулу во влагалище. После введения препарата усики расправляются, и при этом капсула надежно фиксируется во влагалище. После введения препарата СИДР хвостик капсулы отрезают, оставляя 3–5 см для ее извлечения. С целью синхронизации охоты у КРС СИДР вводят во влагалище на срок от 7 до 12 дней. Сразу после извлечения препарата животному вводят Динолитик в дозе 5 мл. Животные приходят в охоту через 36–96 часов после извлечения капсулы СИДР, основная часть коров и телок приходит в охоту через 72 часа. Для лечения анэструса у коров СИДР применяют по следующей схеме: СИДР вводят на 7 дней, после извлечения вводят хорионический гонадотропин в дозе 400 ИЕ. Большинство животных приходят в охоту в течение 48–72 часов после извлечения препарата СИДР.

СРОКИ ОЖИДАНИЯ

Молоко и мясо животных можно применять в пищу людям без ограничений. При вынужденном убое препарат извлекают из влагалища.

УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ

Срок годности лекарственного препарата 30 месяцев с даты выпуска. СИДР хранят в закрытой упаковке, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре от 5°C до 30°C. По истечении срока годности препарат к применению непригоден.

ФОРМА ВЫПУСКА, СПОСОБ ВВЕДЕНИЯ

СИДР выпускают упакованным по 10 или 100 штук в ламинированные пакеты, наружный слой которых состоит из бумаги, а внутренний из алюминиевой фольги, покрытой с двух сторон полиэтиленом.

СИДР предназначен для введения во влагалище коров и телок.



ДИНОЛИТИК

(Dinolytic injectable solution)

Простагландин F_{2α} с выраженным лютеолитическим и сократительным действиями

- Идентичен натуральному простагландину F_{2α}
- Оптимизация и синхронизация полового цикла
- Рекомендован для комплексного лечения метрита и эндометрита
- Стимулирует сократительную способность миометрии



ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

Динолитик – лекарственное средство в форме стерильного раствора для инъекций, содержащее в качестве действующего вещества 5 мг динопроста (простагландин F_{2α} в виде соли с трометаминном), а в качестве вспомогательного вещества – 1,65% бензилового спирта.

ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

Динопрост (природный простагландин F_{2α}) обладает лютеолитической активностью, а также стимулирующим влиянием на гладкую мускулатуру, особенно миометрий, мышцы сосудов, бронхов и желудочно-кишечного тракта. После введения Динолитика, динопроста трометамин быстро метаболизируется с образованием динопроста (F_{2α}). Это соединение обладает крайне малым периодом полувыведения из крови, который составляет всего несколько минут. Остаточные количества лекарственного средства быстро выводятся из организма и не кумулируются в тканях животного, за исключением места инъекции, где сохраняются до 24–48 часов после инъекции.

ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

Динолитик применяют для синхронизации полового цикла, лечения пиометры, хронического метрита и эндометрита (в комплексной терапии в качестве утеротонического средства), стимуляции отела и прерывания стельности у коров.

ДОЗИРОВКА

Дозировка при всех показаниях для коров составляет 5 см³ динолитика (25 мг динопроста). Субэструс – при наличии персистентного желтого тела лекарственное средство вводят однократно внутримышечно. Осеменение проводят через 2–4 дня после инъекции.

Синхронизация охоты – лекарственное средство вводят внутримышечно не ранее чем через 35 дней после отела двукратно с интервалом 10–12 дней. Осеменение проводят через 72–90 часов после второй инъекции. Прерывание стельности – лекарственное средство вводят внутримышечно однократно между 5-м и 120-м днями стельности, выкидыш происходит в течение 4 дней. Стимуляция отела – однократно внутримышечно вводят от 5 до 7 см³ Динолитика после 270-го дня стельности. Отел происходит через 1–8 дней (в среднем через 3 дня). При эндометрите, пиометре у коров Динолитик вводят внутримышечно, однократно.

СРОКИ ОЖИДАНИЯ

Мясо и молоко можно использовать для пищевых целей без ограничений, за исключением места инъекции, которое может быть использовано через 2 суток после введения лекарственного средства.

УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ

При температуре от 15°C до 30°C в темном недоступном для детей месте. После вскрытия флакона препарат можно использовать в течение 28 дней. Срок годности 2 года со дня изготовления при соблюдении условий хранения.

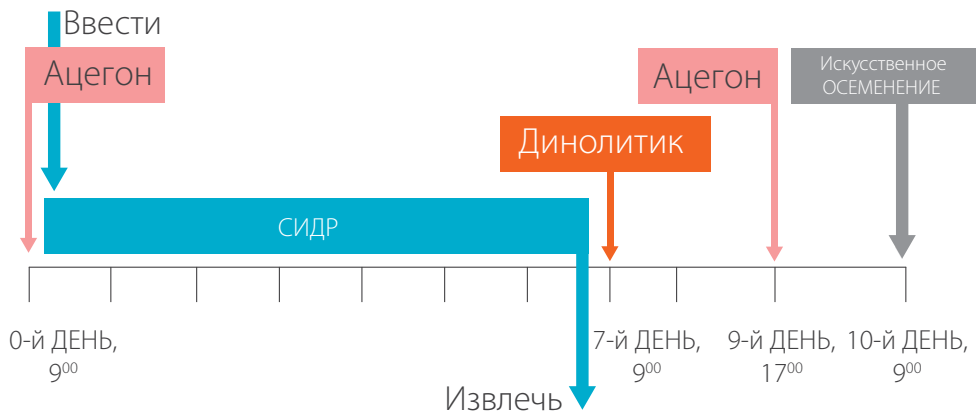
ФОРМА ВЫПУСКА, СПОСОБ ВВЕДЕНИЯ

Динолитик выпускают в стеклянных флаконах, закатанных алюминиевыми колпачками, содержащих по 10 мл лекарственного средства.

Препарат вводят внутримышечно.

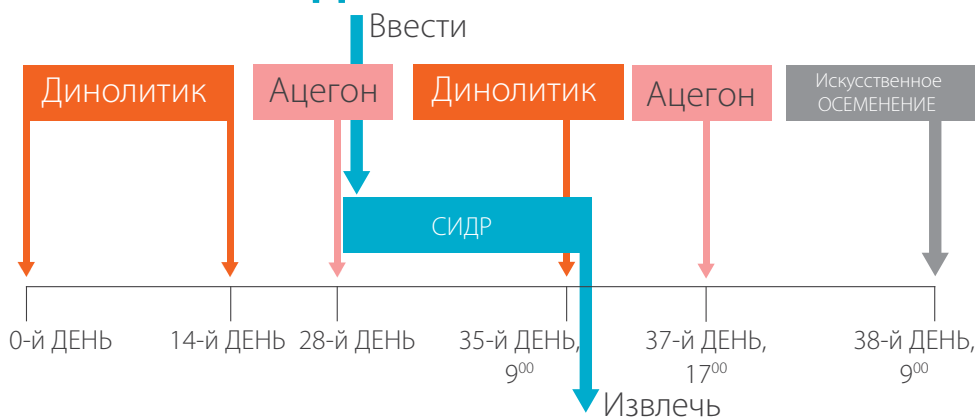
СХЕМЫ СИНХРОНИЗАЦИИ ПОЛОВОГО ЦИКЛА

СИДР-SYNCH схема*



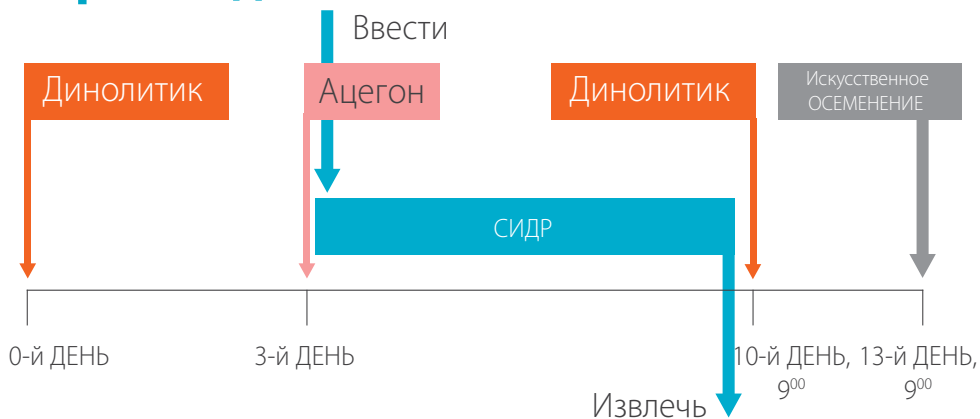
* Синтетический гонадорелин (ГнРГ) вводить через 56 часов после применения Динолитика и извлечения препарата СИДР.

PRESYNCH-СИДР схема**



** С 35-го по 38-й дни синхронизации выявляйте клинические признаки половой охоты и проводите искусственное осеменение животных!

Комбинированная схема*** (через 40 дней и более после отёла)



*** С 0-го по 3-й и с 10-го по 13-й дни выявляйте клинические признаки половой охоты и проводите искусственное осеменение животных!

АНТИБАКТЕРИАЛЬНЫЕ ПРЕПАРАТЫ

Драксин

полусинтетический пролонгированный антибиотик группы макролидов, с доказанными противовоспалительным и иммуномодулирующим действиями. Применяется для лечения и профилактики бактериальных инфекций органов дыхания, вызываемых *Mannheimia* и инфекционного кератоконъюнктивита.

Эксид

пролонгированный цефалоспорин III поколения. Применяется для лечения респираторных болезней бактериальной этиологии, некробактериоза и эндометрита.

Кламоксил LA

содержит амоксициллин, полусинтетический пенициллин широкого спектра действия.

Террамицин LA

пролонгированный окситетрациклин. Применяют для лечения рикетсиоза, пневмонии, пастереллёза, некробактериоза и других бактериальных инфекций.

Террамицин Аэрозоль спрей

антибактериальный спрей для местного наружного применения с тетрациклином. Пролонгированное действие в месте нанесения благодаря образованию защитной пленки.



Драксин

(Draxxin)

Уникальный препарат для метафилактики и лечения респираторных болезней бактериальной этиологии

- Длительность терапевтического действия до 15 дней
- Высокая тропность к тканям лёгких
- Имеет противовоспалительное и иммуномодулирующее действия
- Эффективен против микоплазменной инфекции
- Доказанная терапевтическая и экономическая эффективность



ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

Драксин – антибактериальное лекарственное средство в форме раствора для инъекций, содержащее в 1 мл в качестве действующего вещества 100 мг тулатромицина, а в качестве вспомогательных веществ – монотиоглицерол и воду. Лекарственное средство по внешнему виду представляет собой прозрачный бесцветный раствор.

ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

Тулатромицин – действующее вещество препарата – обладает широким спектром действия в отношении многих грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, в том числе и в отношении *Mannheimia (Pasteurella) haemolytica*, *P. multocida*, *Haemophilus somnus*, *H. parasuis*, *Mycoplasma bovis*, *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *M. hyopneumoniae*, *Moraxella bovis*, *Neisseria* spp. Механизм бактериостатического действия тулатромицина основан на подавлении белкового синтеза на рибосомальном уровне. Противовоспалительное действие тулатромицина обусловлено индуцированием апоптоза нейтрофилов в очаге воспаления. Тулатромицин быстро всасывается из места инъекции, достигая пика концентрации в плазме крови через 30 минут после введения, и медленно выводится из организма. Препарат накапливается в нейтрофилах и альвеолярных макрофагах, в результате чего достигается повышенная концентрация тулатромицина в ткани легких. Препарат выводится почками в неизменном виде, период полувыведения составляет около 90 часов.

ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ

Драксин применяют КРС для лечения и профилактики бактериальных инфекций органов дыхания, вызываемых *Mannheimia haemolytica*, *P. multocida*, *Histophilus somni (Haemophilus somnus)*, *M. bovis*. Для лечения инфекционного кератоконъюнктивита, вызываемого *Moraxella bovis* и *Neisseria* spp. С лечебно-профилактической целью Драксин применяют при респираторных болезнях бактериальной этиологии в неблагополучных по заболеванию хозяйствах при выявлении больных животных.

ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

Препарат вводят в дозе 1 мл на 40 кг массы тела однократно подкожно. При лечении животных, масса тела которых превышает

300 кг, дозу разделяют таким образом, чтобы вводить в одну точку не более 7,5 мл. Драксин не следует смешивать в одном шприце с другими лекарственными средствами, не рекомендуется назначать одновременно с другими макролидами или линкозамидами. С целью метафилактики респираторных болезней бактериальной этиологии у КРС (у телят) Драксин применяют в неблагополучных по заболеванию хозяйствах до выявления клинически больных животных. Запрещается применять препарат для коров, от которых получают молоко для пищевых целей, а также при индивидуальной чувствительности животных к компонентам препарата.

Особенностей действия при начале введения и отмене препарата не выявлено. В случае появления аллергических реакций использование препарата прекращают и назначают антигистаминные средства и другое симптоматическое лечение. При применении лекарственного препарата в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не отмечается.

СРОКИ ОЖИДАНИЯ

Убой КРС на мясо разрешается не ранее чем через 49 суток после последнего применения препарата. Запрещается применять препарат у коров, от которых получают молоко для пищевых целей. Не применять у стельных коров или телочек, от которых планируют получать молоко для пищевых целей в течение 2 месяцев до ожидаемого срока отела.

УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ

Драксин хранят с предосторожностью (список Б) в сухом защищенном от прямых солнечных лучей месте при температуре от 3°C до 25°C. Срок годности препарата при соблюдении условий хранения – 3 года с даты выпуска. После вскрытия флакона препарат необходимо использовать в течение 30 дней. Драксин нельзя применять после истечения срока годности.

ФОРМА ВЫПУСКА, СПОСОБ ВВЕДЕНИЯ

Драксин выпускают в форме стерильного раствора для подкожных инъекций, расфасованного по 100 и 250 мл в стеклянные флаконы соответствующей вместимости, закупоренные резиновыми пробками и обкатанные алюминиевыми колпачками.



ЭКСИД

(Excede)

Пролонгированный антибактериальный препарат для лечения метрита, некробактериоза и бронхопневмонии

- Терапевтическая концентрация сохраняется до 7 дней
- Широкий спектр антибактериального действия
- Отсутствие браковки молока



ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

Эксид – антибактериальное лекарственное средство пролонгированного действия группы цефалоспоринов III поколения в форме суспензии для инъекций, содержащее в 1 мл в качестве действующего вещества цефтиофур (в форме кристаллической свободной цефтиофуровой кислоты) – 200 мг, а в качестве вспомогательных веществ: миглиол 812 – 0,695 мл и хлопковое масло – 0,174 мл. По внешнему виду препарат представляет собой суспензию белого цвета.

ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

Цефтиофур – действующее вещество препарата Эксид – обладает широким спектром действия в отношении многих грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, включая некоторые анаэробные бактерии и штаммы, продуцирующие β-лактамазу, в том числе: *Pasteurella (Mannheimia) haemolytica*, *Pasteurella multocida*, *Haemophilus somnus*, *Fusobacterium necrophorum* и *Porphyromonas levii*.

Механизм антибактериального действия антибиотика заключается в подавлении функциональной активности бактериальных ферментов транспептидаз, участвующих в связывании основного компонента клеточной стенки микроорганизмов – пептидогликана, что приводит к гибели бактерий. После введения Эксид быстро резорбируется с места инъекции, и цефтиофур метаболизируется с образованием десфурилцефтиофура, который оказывает антибактериальное действие. Максимальная концентрация антибиотика в плазме крови достигается через 12 часов после введения препарата и сохраняется на терапевтическом уровне не менее 7 дней. Десфурилцефтиофур выводится главным образом с мочой (сывье 70%) и с фекалиями (около 12–15%).

ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ

Эксид применяют для лечения КРС с респираторными болезнями бактериальной этиологии, вызываемых *Pasteurella (Mannheimia) haemolytica*, *Pasteurella multocida*, *Haemophilus somnus*, для лечения коров с некробактериозом, вызываемого *Fusobacterium necrophorum* и *Porphyromonas levii*, *Bacteroides* spp., *Prevotella* spp., а также для лечения коров с эндометритом, вызываемого *Escherichia coli*, *Arcanobacterium pyogenes* и *Fusobacterium necrophorum*.

ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

Перед применением флакон с лекарственным препаратом встряхивают до получения однородной суспензии. Эксид вводят однократно подкожно у основания уха (см. рис.) в дозе 1 мл на 30 кг массы тела живот-

ного (что эквивалентно 6,6 мг цефтиофура на 1 кг массы тела животного). Рекомендуется вводить не более 30 мл лекарственного препарата в одно место инъекции.



Препарат предназначен для однократного введения. При применении лекарственного препарата в соответствии с инструкцией побочных явлений и осложнений как правило не отмечается. В ряде случаев в месте введения препарата возможно образование припухлости, исчезающей самопроизвольно. В случае появления аллергических реакций использование препарата прекращают и назначают антигистаминные средства и симптоматическое лечение.

СРОКИ ОЖИДАНИЯ

Молоко можно использовать для пищевых целей без ограничений. Убой КРС на мясо разрешается проводить не ранее чем через 20 суток после введения лекарственного препарата.

УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ

Эксид хранят в закрытой упаковке в сухом защищенном от света месте отдельно от продуктов питания и кормов при температуре от 3°C до 25°C. Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения составляет 2 года с даты выпуска. После прокола пробки и отбора из флакона первой дозы препарат можно использовать в течение 28 дней при указанных условиях хранения. Запрещается применять лекарственный препарат после истечения срока годности.

ФОРМА ВЫПУСКА, СПОСОБ ВВЕДЕНИЯ

Эксид выпускают расфасованным в стеклянные флаконы объемом 100 мл, закупоренные резиновыми пробками и укрепленные алюминиевыми колпачками. Каждый флакон упаковывают в картонную коробку и вкладывают инструкцию по применению.

Эксид вводят подкожно у основания уха (см. рис.) как в мясном, так и в молочном животноводстве.



Кламоксил LA

(Clamoxyl LA)

Антимикробный препарат широкого спектра действия

- Быстрое бактерицидное действие
- Хорошее распределение в тканях
- Пролонгированное действие – 48 ч



ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

Кламоксил LA – антибактериальное лекарственное средство, содержащее в качестве действующего вещества 15% амоксициллина тригидрата (150 мг амоксициллина в 1 мл). Препарат по внешнему виду представляет собой суспензию белого или светло-кремового цвета.

ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

Амоксициллин, входящий в состав Кламоксила LA, является полусинтетическим пенициллиновым антибиотиком широкого спектра действия, оказывающим бактерицидное действие на грамотрицательные и грамположительные бактерии.

ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ

Кламоксил LA применяют для лечения крупного и мелкого рогатого скота при бактериальных инфекциях:

- желудочно-кишечного тракта;
- дыхательных путей;
- мочеполовой системы;
- кожи и мягких тканей, некробактериозе, ранах, абсцессах, воспалении суставов, пупочных инфекциях;
- для профилактики хирургических инфекций.

ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

Препарат вводят внутримышечно или подкожно в дозе 1 мл на 10 кг массы тела животного (15 мг амоксициллина на 1 кг массы тела животного), но не более 20 мл в одно место. Если доза препарата превышает 20 мл, то препарат вводят в разные места. При наличии показаний Кламоксил LA вводят повторно через 48 часов.

СРОКИ ОЖИДАНИЯ

После применения животным Кламоксила LA молоко можно использовать для пищевых целей через 9 суток после последнего введения препарата. Молоко, полученное до истечения указанного срока, может быть использовано после кипячения для кормления животных. Убой КРС на мясо для пищевых целей можно проводить через 92 суток после последнего введения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления пушных зверей.

УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ

Кламоксил LA хранят и транспортируют в закрытой упаковке в сухом защищенном от света месте отдельно от продуктов питания и кормов при температуре от 3°C до 25°C. Срок годности препарата составляет 3 года с даты выпуска при соблюдении условий хранения. После отбора из флакона части препарата, при условии соблюдения правил асептики и указанных условий хранения, его можно использовать многократно, в течение 28 суток.

ФОРМА ВЫПУСКА, СПОСОБ ВВЕДЕНИЯ

Кламоксил LA выпускают в форме стерильной суспензии во флаконах по 100 мл

Кламоксил LA вводят внутримышечно или подкожно.



Террамицин LA

(Terramycin LA)

Пролонгированный антибактериальный препарат для лечения бактериальных инфекций у КРС

- Широкий спектр действия против Gr+ и Gr- бактерий
- Терапевтический эффект при внутримышечном введении в течении 96 часов
- Максимальная концентрация в крови через 30 минут после введения
- Возможно внутривенное введение для максимально быстрого эффекта



ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

Террамицин LA – лекарственный антибактериальный препарат пролонгированного действия в форме раствора для инъекций, содержащий в качестве действующего вещества 200 мг/мл окситетрациклина дигидрата, и вспомогательные вещества – 2-пирролидон, поливинил-пирролидон K17, магния оксид, моноэтанол амин и воду для инъекций. По внешнему виду препарат представляет собой прозрачную жидкость от янтарно-желтого до зеленоватого цвета.

ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

Террамицин LA относится к антибактериальным средствам тетрациклиновой группы.

Окситетрациклина дигидрат, входящий в состав препарата обладает широким спектром антибактериального действия, подавляет рост и развитие большинства грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, в том числе *Streptococcus* spp., *Staphylococcus* spp., *Escherichia coli*, *Salmonella* spp., *Pasteurella* spp., *Clostridium* spp., *Actinobacteriae* spp., *Mycoplasma* spp., *Rickettsia* spp., *Chlamydia* spp. и *Proteus*.

Механизм бактериостатического действия основан на подавлении синтеза белков микробной клеткой (блокада функции рибосом) и блокада синтеза РНК.

После внутримышечного введения препарата окситетрациклина дигидрат быстро всасывается в кровь и проникает в органы и ткани организма. Максимальная концентрация антибиотика в крови достигается через 30 мин после введения и сохраняется на этом уровне в течение 12 часов, терапевтическая концентрация сохраняется не менее 96 часов. Выводится антибиотик из организма главным образом с мочой и желчью, у лактирующих животных – частично с молоком.

ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ

Террамицин LA назначают КРС для лечения пастереллеза, риккетсиоза, пневмонии, некробактериоза.

ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

Террамицин LA вводят однократно глубоко внутримышечно в дозе 1 мл на 10 кг массы тела животного (20 мг окситетрациклина дигидрата на 1 кг массы тела животного). Препарат вводят крупному рогатому скоту не превышая 20 мл в одно место. Если доза препарата превышает указанный объем, то Террамицин LA вводят в несколько мест. Можно вводить Террамицин LA внутривенно в дозе 1 мл на 10 кг массы тела животного (20 мг окситетрациклина дигидрата на 1 кг массы тела животного) для КРС. Необходимо учитывать, что при внутривенном применении Террамицин LA не обладает пролонгированным действием.

СРОКИ ОЖИДАНИЯ

Убой на мясо животных разрешается не ранее чем через 28 суток после последнего применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления пушных зверей. Использование молока в пищевых целях разрешается не ранее чем через 7 суток после последнего введения препарата Террамицин LA. Молоко, полученное до истечения указанного срока, может быть использовано в корм животным после кипячения.

УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ

Хранят препарат с предосторожностью (список Б) в сухом защищенном от прямых солнечных лучей месте при температуре от 3°C до 30°C. Срок годности препарата при соблюдении условий хранения – 2 года с даты выпуска. Террамицин LA нельзя применять по истечении срока годности. После прокола пробки иглой препарат можно использовать в течение 4 недель.

ФОРМА ВЫПУСКА, СПОСОБ ВВЕДЕНИЯ

Выпускают препарат в виде стерильного раствора, расфасованного по 100 мл в стеклянные флаконы соответствующей вместимости, закупоренные резиновыми пробками и обкатанные алюминиевыми колпачками.

Террамицин LA вводят глубоко внутримышечно или внутривенно.



Террамицин Аэрозоль спрей

(Terramycin Aerosol Spray)

Антибактериальный спрей для местного наружного применения с эффектом защитной пленки

- Широкий спектр действия против Гр+ и Гр- бактерий
- Пролонгированное действие до 7 дней
- Положение баллончика с препаратом не влияет на эффективность распыления
- Визуальный контроль обработанных тканей



ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

Террамицин Аэрозоль спрей – антибактериальное лекарственное средство в форме раствора для наружного применения в аэрозольной упаковке. Террамицин Аэрозоль спрей в своем составе содержит в качестве действующего вещества окситетрациклина гидрохлорид – 4,0 г, а в качестве вспомогательных веществ – изопропиловый спирт, полисорбат 80, пейтент голубой V и н-бутан. Лекарственное средство по внешнему виду представляет собой раствор синего цвета.

ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

Окситетрациклин, входящий в состав Террамицин Аэрозоль спрея, обладает широким спектром действия против многих видов грамположительных и грамотрицательных бактерий, вызывающих кожные инфекции, в том числе *Fusobacterium necroforum* (syn. *Spaeroformis necroforum*, *Bacteroides necroforum*, *Fusifformis necroforum*), *F. nodosus* и др. Благодаря специально разработанному растворителю препарат прочно фиксируется на обработанной поверхности.

ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ

Террамицин Аэрозоль спрей применяют самостоятельно или в составе комплексной терапии КРС для лечения:

- заболеваний кожи, копыт и межкопытцевой щели бактериальной этиологии (включая хирургические раны, раны травматического происхождения, ссадины, царапины);
- некробактериоза;
- для обработки пупочного канатика у новорожденных телят.

ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

Перед нанесением препарата рекомендуется очистить обрабатываемую поверхность от гноя, раневого экссудата, некротизированных тканей, удалить шерсть. Перед применением препарат необходимо хорошо встряхнуть и распылять с расстояния 18–20 см от пораженного участка в течение 2–3 с. При необходимости повторную обработку проводят каждые 7 дней до полного излечения. В случаях глубоких и инфицированных ран, местное лечение рекомендуется сочетать с комплексной терапией.

СРОКИ ОЖИДАНИЯ

Мясо и молоко можно использовать для пищевых целей без ограничений.

УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ

Хранят препарат с предосторожностью (список Б) в сухом защищенном от света месте вдали от нагревательных приборов и открытого огня при температуре от 15°C до 25°C. Срок годности препарата при соблюдении условий хранения – 2 года с даты выпуска.

ФОРМА ВЫПУСКА, СПОСОБ НАНЕСЕНИЯ

Террамицин Аэрозоль спрей выпускают расфасованным по 150 мл в алюминиевых баллонах вместимостью 210 мл, снабженных распылительными головками, специальными мерными клапанами и колпачками.

Препарат распыляют над раневой поверхностью с расстояния 18–20 см.

ВИТАМИННО-МИНЕРАЛЬНЫЙ КОМПЛЕКС

Дюфалайт

комплексный раствор для инъекций, содержащий витамины, аминокислоты, минералы и декстрозу.



Дюфалайт

(Duphalyte)

Уникальный витаминно-минеральный комплекс с аминокислотами

- Предназначен для лечения ослабленных, истощенных и обезвоженных животных
- Показан для применения при высоких стрессовых нагрузках
- Рекомендован при острых кровопотерях, сосудистом шоке
- Эффективен при интоксикации организма и сенсбилизации



СОСТАВ

1 мл препарата содержит:

Витамины		Аминокислоты и питательные вещества	
Витамин В ₁	0,1 мг	Декстроза	45,56 мг
Витамин В ₂	0,04 мг	L-Аргинин	0,025 мг
Витамин В ₆	0,1 мг	L-Цистеин	0,01 мг
Витамин В ₁₂	0,05 мг	Натрия глутамат	0,04 мг
Никотинамид	1,5 мг	L-Гистидин	0,01 мг
d-Пантенол	0,05 мг	L-Изолейцин	0,01 мг
Электролиты		L-Лейцин	0,04 мг
Кальция хлорид	0,23 мг	L-Лизин	0,03 мг
Магния сульфат	0,29 мг	L-Метионин	0,01 мг
		DL-Фенилаланин	0,03 мг
		DL-Триптофан	0,01 мг
		DL-Валин	0,05 мг

ОПИСАНИЕ

Прозрачная жидкость светло-желтого цвета.

ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

Препарат пополняет организм животного декстрозой, электролитами, аминокислотами и витаминами. Декстроза – источник энергии для процессов обмена веществ в организме, способствует дезинтоксикации. Электролиты восстанавливают водно-солевой баланс. Аминокислоты необходимы для синтеза протеинов в крови и тканях организма. Витамины группы В необходимы для нормализации микрофлоры кишечника и образования ферментов в организме животных.

ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ

Препарат предназначен для лечения животных, подвергшихся стрессу, ослабленных, истощенных, обезвоженных, с нарушением электролитного баланса и гипопроотеинемией. Осмотическое давление Дюфалайта соответствует осмотическому давлению белков плазмы крови, поэтому препарат рекомендован при острых кровопотерях, сосудистом шоке, воспалительных процессах пищеварительной системы, энтерите, рвоте, лихорадке, отсутствии аппетита. Препарат является вспомогательным поддерживающим средством при апатии, хирургических вмешательствах и в период выздоровления. Особенно эффективен при токсикозах организма животного различной этиологии. Применение препарата продуктивным животным на протяжении откормочного периода улучшает показатели роста, усво-

ение пищи, и, стабилизируя электролитный баланс, уменьшает смертность. Может использоваться непосредственно перед транспортировкой для профилактики транспортного стресса у животных.

ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

Внутривенно медленно, внутримышечно, перитонеально или подкожно в дозе – 100 мл на 50 кг массы тела животного (телятам – 30 мл на 5 кг массы тела животного) 1 раз в сутки. Курс лечения 7–10 дней. С профилактической целью в половинной дозе до 30 дней. Препарат можно использовать стельным и лактирующим животным.

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Отсутствуют.

ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЯ

Не вводить животным, чувствительным к составляющим препарата. При внутривенном введении препарат вводить медленно.

УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ

Срок годности препарата – 2 года с даты производства. Срок годности препарата после вскрытия флакона составляет 28 дней.

ФОРМА ВЫПУСКА, СПОСОБ ВВЕДЕНИЯ

Пластиковые флаконы по 500 мл. Дюфалайт вводят внутривенно медленно, а также подкожно и внутрибрюшинно.

АНТИПАРАЗИТАРНЫЕ ПРЕПАРАТЫ

Флектрон

НОВЫЙ ПРЕПАРАТ

ушные бирки с циперметрином. Инсектицидный препарат группы пиретроидов, для защиты от мух и других двукрылых насекомых. Пролонгированное действие на весь период лета насекомых. Без браковки по молоку и мясу.

Дектомакс

уникальный пролонгированный и безопасный дорамектин, класс авермектинов. Широкий спектр антипаразитарного действия.



Флектрон

(Electron)

НОВЫЙ ПРЕПАРАТ

Ушные бирки – инсектицидное средство для защиты от мух и других двукрылых насекомых

- Сохраняет эффективность при любых погодных условиях
- Безопасен при использовании у стельных и лактирующих животных
- Длительная защита – до пяти месяцев
- Без браковки мяса и молока



ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

В каждой бирке Флектрон массой 11 г содержится в качестве действующего вещества 935 мг циперметрина, а в качестве вспомогательных веществ Стабилизатор LZ407, диоктиладипат и поливинилхлорид.

По внешнему виду препарат представляет собой семиугольные просвечивающиеся бирки янтарного цвета из мягкой сухой поливинилхлоридной смолы. Дополнительно с лекарственным препаратом поставляются фиксаторы. Флектрон запрещается применять животным при повышенной индивидуальной чувствительности к компонентам препарата.

ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

Действующее вещество Флектрона – циперметрин – относится к инсектицидным препаратам группы пиретроидов.

Лекарственная форма Флектрона обеспечивает медленное выделение действующего вещества на поверхность бирки. Таким образом, бирка является постоянным резервуаром инсектицида на протяжении всего сезона активности мух. Действующее вещество липофильно и связывается с кожным салом или жирами, присутствующими на шерсти и поверхности кожи животных. Естественные движения животного – уход за шерстью и контакты с другими животными в стаде – приводят к переносу инсектицида на волосы. Это обеспечивает распространение действующего вещества по всей поверхности тела, и препарат начинает эффективно защищать животное от мух через 24–48 часов после установки бирки.

Ушные бирки используют для защиты КРС от мух и других двукрылых насекомых следующих видов: *Tabanus bovinus*, *Haematopota pluvialis*, *Haematobia stimulans* (сун. *Haematobosca stimulans*), *Haematobia irritans* (сун. *Lyperosia irritans*), *Stomoxys calcitrans*, *Hydrotea irritans*, *Musca autumnalis*, *Fannia conicularis*, *Morellia simplex*, *Lucilia sp.*, *Callitroga sp.*, *Hypoderma sp.*, *Simulium reptans*.

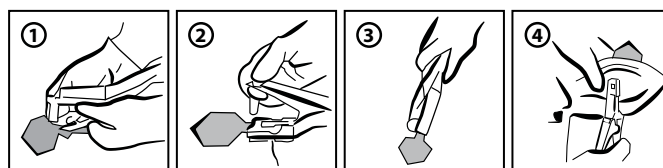
ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

Голову животного фиксируют. Бирку помещают в щипцы-апликатор, нажав на рычаг (1). Щипцы-апликатор в комплект не входят!

Фиксатор надевают на иглу так, чтобы игла прошла через его кончик (2).

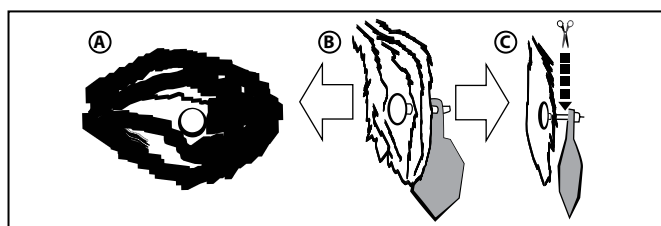
Перед установкой каждой бирки заряженные щипцы-апликатор погружают в дезинфицирующий раствор (3).

Бирку устанавливают в центре уха, посередине между его основанием и кончиком. Бирка должна располагаться с наружной стороны уха (4).



Кончик фиксатора должен быть расположен в центре уха на участке из плотной ткани между вторым и третьим гребнем ушной раковины (А). Следует избегать установки бирки на толстых участках уха, а также в местах прохождения кровеносных сосудов. Бирка должна свободно проворачиваться в отверстии. Рычаг щипцов-апликатора нажимают резко и до конца, чтобы раздался щелчок, свидетельствующий о правильной установке бирки.

После фиксации максимально оттягивают фиксатор и бирку в противоположные стороны для проверки правильности установки (В). Правильно зафиксированная бирка прочно держится. Нельзя повторно прижимать бирку к фиксатору, поскольку это может привести к сдавливанию тканей уха.



Потеря бирки обычно является результатом плохой установки. Ушные бирки Флектрон сохраняют гибкость на протяжении всего сезона активности мух.

Ушные бирки Флектрон обеспечивают защиту от насекомых до пяти месяцев – на протяжении всего сезона активности мух. Поэтому для максимальной эффективности их следует устанавливать в начале сезона до формирования популяций насекомых. Рекомендуется устанавливать бирки всем животным в стаде. Для обеспечения защиты от мух одного животного обычно достаточно одной бирки. В случаях, когда мухи очень активны и многочисленны, может потребоваться две бирки, по одной в каждом ухе.

Бирки удаляют в конце сезона активности мух и перед отправкой скота на убой. Для удаления бирки шейку фиксатора перерезают за ухом с помощью ножниц с закругленными концами. В следующем сезоне в отверстие, оставшееся после предыдущей бирки, может быть установлена новая.

СРОКИ ОЖИДАНИЯ

Без браковки мяса и молока. Бирки следует удалить перед отправкой скота на убой.

УСЛОВИЯ

Бирки хранят в закрытой упаковке производителя, в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов при температуре от 5 до 25 °С. Срок годности: при соблюдении условий хранения составляет 4 года с даты производства.

ФОРМА ВЫПУСКА, СПОСОБ ПРИМЕНЕНИЯ

Препарат выпускают расфасованным в полиэтиленовые пакеты по 10 ушных бирок и по 10 фиксаторов. Пакеты упакованы в картонные коробки.

Препарат предназначен только для наружного применения, ушные бирки Флектрон устанавливают в ухе животного между вторым и третьим гребнем ушной раковины (см. схему).



Дектомакс

(Dectomax)

Пролонгированный противопаразитарный препарат широкого спектра действия

- Высокая эффективность при экто- и эндопаразитазах
- Однократное, безболезненное введение
- Пролонгированное действие до 28 дней
- Не обладает эмбриотоксическим, тератогенным и мутагенным действиями
- Не влияет на выработку и напряженность поствакцинального иммунитета



ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

Пролонгированное лекарственное средство в форме раствора для инъекций, предназначенное для лечения и профилактики нематодозов и арахноэнтомозов у крупного рогатого скота, овец. Дектомакс содержит в качестве действующего вещества 1% дорамектина (25-циклогексил – 5-О диметил-25-ди (1-метилпропил) авермектин А1а) и смесь этилолеата и кунжутного масла в качестве растворителя. По внешнему виду представляет собой стерильный раствор, бесцветный или бледно-желтого цвета.

ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

Дектомакс – противопаразитарный препарат широкого спектра действия. Однократное введение препарата надежно защищает животных от нематод, насекомых и клещей. Дорамектин, связываясь с рецепторами клеток мышечной и нервной ткани паразитов, увеличивает проницаемость мембран для ионов хлора, что приводит к блокаде электрической активности нервных и мышечных клеток нематод и членистоногих, их параличу и гибели. У млекопитающих эти рецепторы локализованы только в центральной нервной системе, а дорамектин не проникает через гематоэнцефалический барьер, поэтому в рекомендуемых дозах препарат безопасен для млекопитающих. Препарат в рекомендуемых дозах не обладает мутагенным, тератогенным и эмбриотоксическим действием. Дектомакс легко резорбируется с места введения, действует с высокой эффективностью и не оказывает отрицательного влияния на организм животного. Фармакокинетические свойства дорамектина обеспечивают длительное сохранение терапевтических концентраций препарата в крови животных и защиту их от паразитарных заболеваний и реинвазии в течение длительного времени (до 28 дней).

ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ

Дектомакс назначают крупному рогатому скоту, овцам для лечения и профилактики заболеваний, вызываемых нематодами желудочно-кишечного тракта, легких, подкожной клетчатки, слезных протоков, личинками подкожных и носоглоточных оводов, личинками мух, блохами, вшами, чесоточными и иксодовыми клещами. Дектомакс применяют у крупного рогатого скота при заболевани-

ях, вызываемых:

- нематодами желудочно-кишечного тракта (половозрелые и личинки): *Ostertagia ostertagi* (включая ингибированные личинки), *Ostertagia lyrata*, *Haemonchus contortus*, *Haemonchus placei*, *Haemonchus similis*, *Trichostrongylus axei*, *Trichostrongylus colubriformis*, *Trichostrongylus longispicularis*, *Mecistocirrus digitatus*, *Cooperia oncophora* (включая ингибированные личинки), *Cooperia pectinata*, *Cooperia punctata*, *Cooperia spatulata*, *Cooperia sumabada* (синоним *Mcmasteri*), *Nematodirus helvetianus*, *Nematodirus spathiger*, *Bunostomum phlebotomum*, *Strongyloides papillosus*, *Oesophagostomum radiatum*, *Trichocephalus discolor*, *Trichocephalus ovis*;
- легочными нематодами (половозрелые и личинки): *Dictyocaulus viviparus*;
- нематодами слезных протоков: *Thelazia* spp.;
- подкожными нематодами: *Parafilaria bovicola*;
- личинками подкожных и носоглоточных оводов: *Hypoderma bovis*, *Hypoderma lineatum*, *Dermatobia hominis*;
- паразитическими стадиями *Cochliomyia hominivorax*, *Chrysomya bezziani*;
- вшами: *Haematopinus eurystemus*, *Linognathus vituli*, *Solenopotes capillatus*;
- чесоточными клещами: *Psoroptes bovis*, *Psoroptes ovis*, *Sarcoptes scabiei*, *Chorioptes bovis*;
- иксодовыми клещами: *Boophilus microplus*, *Ornithodoros* spp. Дектомакс применяют также для борьбы с *Damalinea bovis* и *Haematobia irritans*.

ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

Дектомакс вводят однократно крупному рогатому скоту и овцам внутримышечно или подкожно. Вводить препарат следует с соблюдением правил асептики, используя сухие стерильные шприцы и иглы. Крупному рогатому скоту препарат вводят в область шеи в дозе – 0,2 мг дорамектина на 1 кг массы тела, что соответствует 1 мл раствора Дектомакса на 50 кг массы тела животного. Для расчета дозы удобно пользоваться таблицей. Побочных явлений при применении препарата в соответствии с инструкцией не отмечают.



Масса тела животного (кг)	Доза Дектомакса (мл)
до 50	1
51–100	2
101–150	3
151–200	4
201–250	5
251–300	6
301–350	7
351–400	8
401–450	9
451–500	10
501–550	11
551–600	12

УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ

Хранят препарат в упаковке производителя в темном недоступном для детей и животных месте отдельно от пищевых продуктов и кормов при температуре не выше 30°C. Срок годности препарата при соблюдении условий хранения составляет 3 года со дня изготовления. Срок годности вскрытого флакона – 6 месяцев. При низких температурах возможно образование осадка, который растворяется при комнатной температуре и не влияет на активность и эффективность препарата. Запрещается применять Дектомакс после истечения срока годности.

СРОКИ ОЖИДАНИЯ

При применении Дектомакса в соответствии с инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не отмечают.

Препарат нельзя применять животным, от которых получают молоко для пищевых целей. Коровам, от которых будут получать молоко для пищевых целей, запрещается применять препарат позднее чем за 60 дней до отёла. Убой КРС на мясо разрешается не ранее чем через 70 дней после последнего введения препарата. При вынужденном убое животных ранее указанных сроков продукты убоя можно использовать для кормления пушных зверей.

УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ

Хранят препарат в упаковке производителя в темном недоступном для детей и животных месте отдельно от пищевых продуктов и кормов при температуре не выше 30°C. Срок годности препарата при соблюдении условий хранения составляет 3 года с даты выпуска. Срок годности вскрытого флакона – 6 месяцев. При низких температурах возможно образование осадка, который растворяется при комнатной температуре и не влияет на активность и эффективность препарата. Запрещается применять Дектомакс после истечения срока годности.

ФОРМА ВЫПУСКА, СПОСОБ ВВЕДЕНИЯ

Стеклянные темные флаконы объемом 50 мл и 500 мл. Крупному рогатому скоту Дектомакс вводят подкожно.

НАШИ ДИСТРИБЬЮТОРЫ

ООО ТД ВИК

Московская область, Люберецкий район, п. Красково, Егорьевское ш., д. 3а
Телефон: +7 (495) 777-60 85
E-mail: info@vicgroup.ru
Сайт: www.tdvic.ru

ООО Корпас

г. Москва, Огородный проезд, 5
Телефон: +7 (495) 730-17-88
E-mail: info@korpas.ru
Сайт: www.korpas.ru

ООО Ветеринарный Сервис

г. Москва, ул. Бирусинка, д. 7, стр. 1.
Телефон: +7 (495) 652-61-03
E-mail: sale9@vetservis.ru
Сайт: www.vetservis.ru

ООО ГК Ветпром

г. Москва, ул. Б.Черёмушкинская, д. 28.
Телефон: +7 (495) 782-15-22
E-mail: vetprom@vetprom.ru
Сайт: www.vetprom.ru

ООО Глобал Клин

г. Москва, ул. Металлургов, д. 62, к. 1.
Телефон: +7 (495) 777-22-91
E-mail: contact@global-vet.ru
Сайт: www.global-vet.ru

ООО Симбио

г. Москва, 3-й Нижнелихоборский пр-д, д.1 А, стр. 6, оф. 208
Телефон: +7 (495) 984-53-11
E-mail: simbio@simbio.ru
Сайт: www.simbio.ru

ООО Мосзооветснаб

г. Москва, Кожуховская 5-я, д. 16.
Телефон: +7 (495) 679-02-41
E-mail: mosvet@mail.ru
Сайт: www.moszoovet.ru

ООО Компания Биология

г. Санкт-Петербург, просп. Новоколомяжский, д.13, литер А, пом. 16-Н
Телефон: +7 (812) 777-04-46
E-mail: kbio2011@mail.ru
Сайт: www.kbiovet.ru

ООО Ярвет

г. Ярославль, ул. Пожарского, д. 9.
Телефон: +7 (800) 700-30-97
E-mail: APK@yarvet.ru
Сайт: www.yarvet.ru

ООО КЗВС

г. Краснодар, ул. Онежская, д. 37.
Телефон: +7 (800) 505-05-25
E-mail: marketing@kzvs.ru
Сайт: www.kzvs.ru

ООО ЗооСАТ

г. Новосибирск, ул. Б. Хмельницкого, д. 131/1.
Телефон: +7 (383) 363-25-73
E-mail: sibagrotrade@yandex.ru
Сайт: www.sibagrotrade.ru

Регион-Био

г. Новосибирск, ул. Мира, д. 58а.
Телефон: +7 (383) 303-41-45
E-mail: regionbio@regionbio.ru
Сайт: www.regionbio.ru

ООО Уралбиовет

г. Екатеринбург, Сибирский тракт, 14 км
Телефон: +7 (343) 345-34-34
E-mail: uralbiovet@uralbiovet.ru
Сайт: www.new.uralbiovet.ru

ООО ТД «Медбиофарм»

г. Казань, ул. Дорожный переулок, д. 3.
Телефон: +7 (843) 279-11-50

ООО Белфармаком

Белгородская область г. Белгород, ул. 5 августа, д. 2а.
Телефон: +7 (4722) 58-57-42
E-mail: sales@belfarma.com
Сайт: www.belfarma.com

Провет

г. Москва, ул. Артюхиной, дом 66, офис 202.
Телефон: +7 (499) 179-03-55
E-mail: info@provet.ru
Сайт: www.provet.ru

ООО Симедика

Московская обл., Королев, микрорайон Первомайский, ул. Советская, д. 27.
Телефон: +7 (495) 943-00-67
E-mail: zakaz@cymedica.com
Сайт: www.cymedica.com/ru/

РОАО «РОСАГРОБИОПРОМ»

г. Москва, Сыромятнический пер., д. 3/9 стр. 6.
Телефон: +7 (495) 917-76-98
E-mail: info@rosagrobioprom.com
Сайт: www.rosagrobioprom.com

ООО «Зоэтис»

123317, Москва, Пресненская набережная, 10, башня С
Тел : +7 (499) 922-30-22
Факс : +7 (499) 922-30-21