

КОМБИКЕЛ 40 ЛА 72 ч

Инструкция по применению ветеринарного препарата «КОМБИКЕЛ 40 ЛА 72 ч»

Инструкция рассмотрена и одобрена на заседании Ветбиофармсовета «11» июля 2014 г. Протокол №73.

1. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1. КОМБИКЕЛ 40 ЛА 72 ч (Combikelum 40 LA 72 h).
- 1.2. В 1 мл препарата содержится 120 000 МЕ бензилпенициллина прокаина, 80 000 МЕ бензилпенициллина бензатина, 200 000 МЕ дигидрострептомицина сульфата.
- 1.3. Комбикел 40 ЛА 72 ч суспензия от белого до светло-желтого цвета.
- 1.4. Препарат выпускают расфасованным по 50, 100 и 250 мл во флаконы нейтрального стекла.
- 1.5. Хранят с предосторожностью (список Б) в защищенном от света месте при температуре от + 2 до + 8°С.
- 1.6. Срок годности – 2 года со дня изготовления.

2. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1. Пенициллин обладает высокой антибиотической активностью главным образом в отношении грамположительных микроорганизмов (стрептококков, пневмококков, стафилококков, дифтерийных и сибиреязвенных палочек, клостридий), грамотрицательных кокков, спирохет и некоторых патогенных грибов. Резистентными к действию пенициллина являются грамотрицательные микроорганизмы, риккетсии, вирусы, простейшие и почти все грибы. К действию пенициллина устойчивы штаммы стафилококка, кишечной палочки, синегнойной палочки и других микроорганизмов, образующие фермент пенициллиназу.

2.2. Пенициллин в форме бензатина бензилпенициллина продлевает период антимикробной активности препарата до 3–4 дней.

2.3. Дигидрострептомицина сульфат подавляет рост и развитие сальмонелл, пастерелл, эшерихий, кокковой микрофлоры. Не действует на анаэробные бактерии, грибы, вирусы и простейших.

2.4. Комбинация действующих веществ в препарате значительно усиливает их антибактериальное действие.

3. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ВЕТЕРИНАРНОГО ПРЕПАРАТА

3.1. Комбикел 40 ЛА 72 ч применяют внутримышечно или подкожно для лечения инфекций, вызванных чувствительными к пенициллину и (или) дигидрострептомицину сульфату микроорганизмами: заболеваний органов дыхания (геморрагическая септицемия, пастерел-

лез, бронхопневмония, ринит, ларингит), инфекций мочеполовой системы (пиелонефрит, нефрит, эндометрит), кожных инфекций и ран, перитонита, маститов, синдрома метрит-мастит-агалактия (ММА) у свиней, менингита (стрептококкового), полиартритов, абсцессов, отитов, рожи свиней, столбняка, сибирской язвы, клостридиозов, некробактериоза, актиномикоза, пупочного сепсиса, септицемии, актинобациллеза, для послеоперационной профилактики у крупного рогатого скота, лошадей, свиней, овец, коз, собак, кошек.

3.2. Комбикел 40 ЛА 72 ч вводят в следующих дозах:

Вид животного	Розовая доза
Крупный рогатый скот	5–10 мл препарата на 100 кг массы тела животного
Лошади	5 мл препарата на 40–50 кг массы тела животного
Свиньи	5 мл препарата на 40–50 кг массы тела животного
Овцы, козы	5 мл препарата на 40–50 кг массы тела животного
Собаки, кошки	0,5 мл препарата на 5 кг массы тела животного

В зависимости от тяжести заболевания инъекцию препарата можно повторить через 3 дня.

3.3 Встряхивать флакон перед использованием. Использовать только сухой шприц. Не смешивать с другими медикаментами в одном шприце.

3.4. Противопоказания: не допускается применение препарата при индивидуальной повышенной чувствительности к одному из компонентов. Не применять лактирующим животным, если молоко используется для пищевых целей. Не применять животным с почечной недостаточностью. Не вводить внутривенно.

3.5. Побочные действия: при введении препарата иногда проявляются быстро развивающиеся аллергические реакции. Лечение аллергических реакций: глюкокортикостероиды и/или антигистаминными препаратами. Возможны нервные явления, нейромышечная блокада, рвота, лихорадочное состояние, аборт у свиней. Длительное применение препарата может приводить к глухоте, вестибулотоксическим и нефротоксическим симптомам.

3.6. Не допускается убой животных на пищевые цели в период лечения препаратом и в течение 30 суток после последнего его применения. В случае вынужденного убоя до истечения срока ожидания мясо животных может быть использовано на корм плотоядным животным.

Запрещено использовать на пищевые цели молоко, полученное от животных в период лечения препаратом и в течение 10 суток после его последнего применения.

4. МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1. При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые правила личной гигиены и техники безопасности.

5. ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

5.1. В случае возникновения осложнений после применения препарата его использование прекращают, и потребитель обращается в государственное ветеринарное учреждение, на территории которого он находится. Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил по применению препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве (не менее 3-х невскрытых упаковок препарата от серии, вызвавшей осложнения) для проведения лабораторных испытаний, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6. ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

6.1. «Кела Лаборатория Н.В.», индустриальная зона «Де Клуис», Синт-Ленаарцевег 48, 2320 Хегстратен, БЕЛЬГИЯ
(Kela Laboratoria N.V., Industrial Zone
"De Kluis", St. Lenaartseweg 48, 2320
Hoogstraten, BELGIUM).

Инструкция по применению препарата разработана по материалам досье, представленного «Кела Лаборатория Н.В.» (Бельгия) ветврачом-консультантом Представительства ЗАО «Magnum Veterinarija (Литовская Республика) в Республике Беларусь (адрес: Республика Беларусь, г. Минск, ул. П. Бровки, 15–2, комп. 518, тел. (017) 294 90 65) Галузо С. И., совместно со специалистами ГУ «Белорусский государственный ветеринарный центр».

7. ЭКСКЛЮЗИВНЫЙ ДИСТРИБЬЮТОР

ООО «Глобал-Вет», 111396, Россия,
Москва, ул. Фрязевская, д. 10, стр. 1
www.global-vet.ru

Globalvet*
group

