

Инструкция рассмотрена и одобрена на заседании Ветбиофармсовета  
« 27 » февраля 2015 г.  
Протокол № 77

## ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата МУЛЬТИДЖЕКТ ИММ

### 1. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Мультиджект ИММ (Multijectum IMM).
- 1.2 В 5,0 г ветеринарного препарата содержится: прокаина бензилпенициллина 100 мг, стрептомицина сульфата 100 мг, неомицина сульфата 100 мг, преднизолон 10 мг, вспомогательные компоненты до 5,0 г.
- 1.3 По внешнему виду препарат представляет собой маслянистую суспензию от белого до светло-желтого цвета.
- 1.4 Мультиджект ИММ расфасовывают по 5,0 г в одноразовые шприцы для интрацестерального введения, которые упаковывают по 24 штуки в коробку.
- 1.5 Хранят с предосторожностью по списку Б в сухом темном месте при температуре от плюс 5°С до плюс 25°С. Срок годности – 2 года со дня изготовления.

### 2. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1 Препарат имеет широкий спектр антибактериального действия, подавляет рост и развитие стрептококков, стафилококков, кишечной палочки и других патогенных микроорганизмов благодаря комбинации трех антибиотиков: пенициллина, стрептомицина, неомицина. Прокаин бензилпенициллин подавляет размножение бактерий в период формирования клеточной стенки; эффективен против грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов (стафилококки,  $\beta$ -гемолитические стрептококки, *Corinebacterium spp.*, *Haemophilus spp.*, *Pasteurella spp.*). Стрептомицина сульфат и неомицина сульфат – аминогликозидные антибиотики, которые, после проникновения в клетку, прикрепляется к 30S субъединицам бактериальных рибосом, вызывая считывание ошибочного генетического кода информационной РНК. Активны в отношении большинства грамотрицательных и грамположительных микроорганизмов, в т.ч. резистентных к другим антибиотикам (пенициллину, левомицетину, тетрациклину). Преднизолон – глюкокортикоид, обладающий противовоспалительными свойствами.
- 2.2 Выводится с молоком, мочой.

### 3. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ВЕТЕРИНАРНОГО ПРЕПАРАТА

- 3.1 Показанием для применения ветеринарного препарата Мультиджект ИММ являются субклинические и клинические маститы коров в лактационный период.
- 3.2 Мультиджект ИММ применяют интрацестерально в дозе 5 г (содержимое одного шприца) на каждую пораженную четверть вымени один раз в день в течение трех дней. Перед введением препарата из больной четверти вымени секрет выдаивают, а сосок дезинфицируют. После введения проводят легкий массаж доли вымени снизу вверх.
- 3.3 Противопоказания: гиперчувствительность к компонентам препарата, заболевания почек, печени.
- 3.4 Возможное побочное действие и осложнение: не отмечалось. Препарат безопасен при использовании во время беременности.
- 3.5 Сроки ожидания: Запрещено использовать в пищевых целях молоко, полученное в период лечения препаратом и в течение 4,5 суток после его последнего применения. Не допускается убой животных для пищевых целей в период лечения препаратом и в течение 7 дней после его последнего применения. В случае вынужденного убоя до

истечения срока ожидания мясо животных может быть использовано на корм плотоядным животным.

#### 4. МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

- 4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные для работы с ветеринарными лекарственными средствами.

#### 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 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 «Норбрук Лабораториз Лимитед», Стейшн Воркс, г. Ньюри, Каунти Даун BT35 6JP, Северная Ирландия.  
(Norbrook Laboratories Limited, Station Works, Newry, Co. Down, BT35 6JP, Northern Ireland)

Инструкция по применению препарата разработана ветеринарным врачом Представительства ЗАО «Magnum Veterinarija» (Литовская Республика) в Республике Беларусь (г. Минск, ул. П. Бровки 15, корп. 2, комн. 518) Крайней Е. С. на основании досье, предоставленного изготовителем («Норбрук Лабораториз Лимитед», Стейшн Воркс, г. Ньюри, Каунти Даун BT35 6JP, Северная Ирландия).

