

ОДОБРЕНО
Совет по ветеринарным препаратам
протокол от «9» октября 2018 г. № 97

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «Пеникан П»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Пеникан П (Penikanum P).

1.2 Пеникан П представляет собой стерильную гомогенную мягкую светло-желтую мазь.

1.3 В 1,0 г мази содержится канамицина сульфата 10 000 МЕ, прокаина бензилпенициллина 30 000 МЕ, преднизолон 2 мг, вспомогательные вещества: жидкий парафин, белый мягкий парафин до 1,0 г.

1.4 Препарат выпускают по 10 г в шприцах-инъекторах, упакованных по 20 шт. в коробки.

1.5 Хранят с предосторожностью (список Б) в защищенных от прямых солнечных лучей, недоступных для детей местах, при температуре от плюс 2 °С до плюс 8 °С отдельно от продуктов питания и кормов.

1.6 Срок годности – 3 года со дня изготовления при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке производителя. Не применять по истечении срока годности.

1.7 Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Пенициллин обладает высокой антибиотической активностью, главным образом, в отношении грамположительных микроорганизмов (*Streptococcus agalactiae*, *Streptococcus dysagalactiae*, *Streptococcus uberis*, *Clostridium spp.*), 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. Пенициллин в форме прокаина бензилпенициллина создает первоначально высокую концентрацию пенициллина в тканях.

2.2 Канамицина сульфат оказывает бактерицидное действие на многие грамположительные и грамотрицательные микроорганизмы, в т.ч. резистентные к другим антибиотикам (пенициллин, стрептомицин, левомецетин, тетрациклин). К антибиотику чувствительны *Pseudomonas aeruginosa*, *Staphylococcus aureus* и др. На патогенные грибы, вирусы, анаэробную флору препарат не действует. Резистентность микроорганизмов к канамицину развивается медленно и в небольшой степени.

2.3 Глюкокортикоид преднизолон оказывает противовоспалительное, противоотечное действие, тормозит высвобождение медиаторов воспаления.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Пеникан П применяют интрацистернально лактирующим коровам, козам и овцам при острых маститах.

Коровам препарат вводят из расчета содержимое 1 шприца-инъектора на пораженную долю вымени. При необходимости обработку повторяют через 24 часа. Овцам, козам пеникан П вводят из расчета ½ содержимого инъектора на пораженную долю вымени.

При необходимости обработку повторяют через 24 часа.

3.2 Перед лечением секрет вымени из пораженных долей сдаивают, соски очищают и обрабатывают антисептиком. Канюлю инъектора осторожно вводят в канал соска и выдавливают содержимое шприца. Затем, зажав отверстие соска, проводят легкий массаж пораженной доли вымени снизу вверх для равномерного распределения препарата. Интервал между введением препарата и следующим доением должен составлять не менее 6 часов.

3.3 Противопоказания: не допускается применение препарата при индивидуальной повышенной чувствительности к его компонентам; не рекомендуется вводить пеникан П вместе с тетрациклинами и макролидами (возможен антагонизм).

3.4 Побочные действия: при введении препарата иногда проявляются быстро развивающиеся аллергические реакции (сыпь, отек). В случае возникновения аллергических реакций применение препарата прекращают и назначают антигистаминные препараты и препараты кальция.

Применение препарата беременным животным не противопоказано.

В случае передозировки препарата возможно снижение потребления корма и воды, уменьшение прироста массы тела.

Особенностей действия при первом приеме препарата и его отмене не выявлено.

Следует избегать пропусков при применении очередной дозы препарата, так как это может привести к снижению его терапевтической эффективности. В случае пропуска одного или нескольких введений препарата, его применение необходимо возобновить в рекомендованных дозах и схеме применения.

3.5 Убой животных на мясо допускается не ранее, чем через 4 суток после последнего введения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано на корм плотоядным животным.

Молоко запрещается использовать для пищевых целей в период лечения и в течение 3 суток после последнего применения препарата. После термической обработки такое молоко можно использовать в корм 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. Во время работы запрещается курить, пить и принимать пищу. По окончании работы следует тщательно вымыть с мылом руки и лицо.

4.2 Пустую упаковку из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей; она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

4.3 Все работы с лекарственным препаратом необходимо проводить с использованием спецодежды и средств индивидуальной защиты. При случайном попадании препарата на кожу или слизистые оболочки его необходимо смыть струей проточной воды.

4.4 Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

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 от серии, вызвавшей осложнения, для проведения лабораторных испытаний, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

6.1 «Кела Н. В.», Ст. Ленаарцевег 48, 2320 Хогстратен, Бельгия (Kela N. V., St. Lenaartseweg 48, 2320 Hoogstraten, Belgium).

Инструкция по применению препарата разработана специалистом представительства ЗАО «Magnum Veterinarja» (Литовская Республика) в Республике Беларусь (г. Минск, ул. П. Бровки, 15, к. 2, офис 518) Масюкевич Т. Н. на основании досье, предоставленного производителем «Кела Н. В.».

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
« 9 августа 2018 г. протокол № 97	