

INSTRUCȚIUNE

privind administrarea preparatului Vaccamast în tratamentul mastitei la vaci în perioada de lactație

I. Particularități generale

1. Denumirea comercială a preparatului medicamentos: Vaccamast (*Vaccamastum*).
2. Forma medicamentoasă: preparat antibacterian sub formă de suspensie pentru administrare intracisternală.
Vaccamast în calitate de substanțe active conține: dioxidină – 6,6 mg/ml, lincomicină hidroclohid – 28,8 mg/ml, prednizolon – 0,88mg/ml și adjuvanți monogliceride, emulgator "RIKEN DMG tip P (V)" și ulei de vazelină până la 1ml
3. Se prezintă ca o suspensie de culoare pal-gălbui.
Valabilitatea preparatului cu respectarea condițiilor de păstrare -2 ani din data producerii. După deschiderea flaconului preparatul nu se păstrează.
Se interzice administrarea preparatului cu termen expirat.
4. Vaccamast se produce ambalat a câte 50 și 100 ml în flacoane din sticlă oranj închise cu dopuri din cauciuc și capace din aluminiu sau câte 10 ml în seringi dotate cu alonjă. Fiecare unitate este însoțită de instrucțiune.
5. Vaccamast se păstrează în ambalajul original al producătorului, la loc uscat, ferit de lumină, aparte de produse alimentare și furaje, la $T^0 + 5^0C + 20^0C$.
6. Vaccamast se păstrează în locuri inaccesibile copiilor.
7. Preparatul nefolosit se utilizează în conformitate cu legislația în vigoare.
8. Se eliberează preparatul fără prescripția medicului veterinar.

II. Proprietăți farmacologice

9. Vaccamast – preparat antibacterian. Combinarea substanțelor active mărește spectru de acțiune antibacteriană a preparatului .
10. Lincomicină hidroclohid – antibiotic produs de *Streptomyces linconiesins* sau de alte actinomicete, eficient față de microorganismele Gram+(stafilococi, streptococi, pneumococi ș. a.), unele anaerobe și micoplasme. Față de bacteriile gram-, fungi și viruși nu acționează. Mecanismul de acțiune este axat pe supresia sintezei de proteină a celulei bacteriene.
Dioxidin - 1,4 – di - N- oxid 2,3 –diacetoximetil quinoxalin. Este activ față de agenții gramnegativi și grampozitivi patogeni și condiționat patogeni, aerobi și anaerobi. Selectiv inhibă sinteză ADN în celula microbiană .

Prednilozon – glucocorticosteroid sintetic manifestându-și acțiunea, diminuează inflamația și edemul ugerului.

Vaccamast după gradul de impact asupra organismului face parte din preparatele puțin toxice (clasa 4 conform GOST 12.1007-76).

III. Mod de administrare și dozaj

11. Vaccamast se administrează pentru tratamentul mastitei la vaci în perioada de lactație.

12. Contraindicații spre administrare poate servi sensibilitatea individuală la lincomicină și dioxidină.

13. Vaccamast se administrează intracisternal:

- în mastite subclinice – câte 10 cm³, o dată în zi, timp de 2-3 zile
- în forme clinice – câte 10 cm³, o dată în zi, timp de 3- 4 zile.

Tratamentul se aplică după mulgerea completă a ugerului și dezinfectarea mamelonului cu alcool etilic de 70% . Preparatul se încălzește pînă la T⁰ 36-39 °C , se agită și se extrage cu seringă sterilă dar în mamelon se administrează cu ajutorul cateterului mamar. La administrarea cu seringă dotată cu alonjă, ea se strînge bine la orificiul mamelonului. După administrare, ugerul se masează ușor de jos în sus.

14. Complicații și reacții adverse nu sunt.

15. Particularități deosebite la prima administrare sau la excluderea preparatului nu au fost înregistrate.

16. Se recomandă respectarea schemei și intervalul dintre prelucrări deoarece devierile pot duce la diminuarea eficienței. În caz de omitere a unei aplicări, tratamentul se reea cît de repede posibil, mai departe intervalul rămînînd acelaș.

17. La administrarea preparatului Vaccamast conform instrucțiunii, reacții adverse și complicații nu apar.

18. Nu se administrează concomitent cu Canamicina,ampicilina,eritromicina și cloralfenicole.

19. Sacrificarea animalelor pentru consum uman se permite peste 5 zile de la ultima administrare. Carcasele obținute pînă la termenul limită se dă în hrana animalelor de blană.

Pe parcursul tratamentului și încă 5 zile după, laptele din sferturile bolnave nu se consumă, dar din celelalte după fierbere se folosește în hrana animalelor. În consum uman, laptele se dă peste 5 zile de la sfîrșitul tratamentului,în urma rezultatului negativ a examenului de laborator.

IV. Reguli de igienă personală

20. În timpul efectuărilor măsurilor preventiv-curative cu folosirea preparatului Vaccamast se recomandă respectarea regulilor comune de igienă personală și a tehnicii securității prevăzute în lucru cu preparate medicamentoase.
21. În timpul lucrului cu preparatul se interzice fumatul, consumul de alimente și băuturi. La finisarea lucrului mâinile se spală cu apă caldă și săpun.
Ambalajele deșarte de la preparat se interzice de a fi folosite în uz casnic, ele se utilizează cu deșeurile menajere.
22. Persoanelor cu hipersensibilitate la componentele preparatului se recomandă de evitat contactul direct cu Vaccamast.
În caz de contact accidental cu pielea sau tunicile mucoase, ele se spală cu apă curgătoare și săpun. În caz de apariție a reacție alergice sau la ingerarea preparatului se recomandă adresarea la o instituție medicală (cu sine de avut eticheta sau instrucțiunea).
Odată cu aprobarea instrucțiunii date, cea aprobată de Rosselhoz nadzor pe data de 21.04.2016 se anulează.
23. **Producător:** OOO NPP „Agrofarm”, Rusia, 394087, reg. Voronej, or. Voronej, str. Lomonosov 114-b
24. **Distribuitor oficial în R. Moldova:** SRL „Zoofarmagro”, m. Chișinău, str. Camenița 4A, Tel/fax +373 022 855-071; tel +373 022 855-073.