

**ИНСТРУКЦИЯ**  
**по применению ветеринарного препарата «Ультрамаст»**

**1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ**

1.1 Ультрамаст (Ultramastum).

Международное непатентованное наименование активных фармацевтических субстанций: бензилпенициллин, стрептомицин, неомицин, преднизолон.

1.2 Препарат представляет собой суспензию от молочно-белого до светло-коричневого цвета.

В шприце-дозаторе содержится бензилпенициллина прокаин – 100 мг, стрептомицина сульфат – 100 мг, неомицина сульфат – 100 мг, преднизолон – 10 мг, вспомогательные вещества: жидкий парафин, парафин белый мягкий, спирт бензиловый.

Лекарственная форма: суспензия для интрацистернального введения.

1.3 Ультрамаст выпускают расфасованным по 5 г в пластиковые шприцы-дозаторы для интрацистернального введения, укупоренные пластиковыми колпачками.

1.4 Препарат хранят по общему списку при температуре от плюс 5 °С до плюс 25 °С, в защищенном от света месте.

1.5 Срок годности – 2 (два) года от даты изготовления при соблюдении условий транспортирования и хранения.

Не применять по истечении срока годности. Хранить в местах, недоступных для детей.

**2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА**

2.1 Ультрамаст, в состав которого входит комбинация антибиотиков: пенициллина прокаина, стрептомицина сульфата, неомицина сульфата, обладает широким спектром противомикробного действия в отношении наиболее часто выделяемых при мастите микроорганизмов: *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus agalactiae*, *Streptococcus uberis*, *Streptococcus dysgalactiae*, *Corynebacterium pyogenes*, *Escherichia coli*, включая штаммы, устойчивые к пенициллину, тетрациклину и другим антибиотикам.

Преднизолон – синтетический глюкокортикостероид, оказывая противовоспалительное действие, снижает воспаление и уменьшает отек тканей вымени.

2.2 Ультрамаст не оказывает местнораздражающего действия на ткани молочной железы.

2.3 Ультрамаст по степени воздействия на организм относится к веществам малоопасным (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

**3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ**

3.1 Ультрамаст применяют коровам при мастите бактериальной этиологии в период лактации.

3.2 Перед применением препарата секрет из больных четвертей вымени выдаивают и утилизируют, сосок обрабатывают дезинфицирующим раствором, затем в канал соска вводят канюлю шприца-дозатора и осторожно выдавливают содержимое. После этого канюлю извлекают, верхушку соска пережимают пальцами на 1-2 минуты и слегка массируют сосок снизу вверх для лучшего распределения препарата.

Введение препарата в пораженные четверти вымени проводят в дозе 5 г (содержимое 1 шприца в каждую пораженную четверть) трехкратно с интервалом 24 часа.

3.3 Применение препарата не исключает использование других препаратов для животных, кроме средств для интрацистернального введения.

3.4 Ультрамаст, как правило, не вызывает побочных явлений и осложнений у коров. При повышенной индивидуальной чувствительности животных к входящим в состав препарата антибиотикам и появлении признаков аллергии, применение Ультрамаста прекращают и животным назначают антигистаминные средства.

3.5 Использование молока в пищевых целях разрешается через 96 часов после последнего введения препарата коровам. Молоко, полученное от коров в период лечения и в течение 96 часов после последнего введения препарата, может быть использовано в корм животным, молоко из обработанных четвертей вымени обеззараживают и утилизируют.

Убой животных на мясо разрешается через 14 суток после последнего применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано в корм пушным зверям.

#### 4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

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

#### 5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

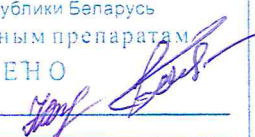
5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают, и потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которого он находится. Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил по применению препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного или несоответствии препарата по внешнему виду, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

#### 6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Промветсервис» (юридический адрес: 220034, Республика Беларусь, г. Минск, ул. З. Бядули, 12/2а, тел./факс: +375 17 503 53 67).

Производитель: Филиал «Промветсервис-Альба», 222603, Республика Беларусь, Минская область, Несвижский район, пос. Альба, ул. Заводская 1/2, тел./факс: +375 1770 27081.

Инструкция подготовлена сотрудниками РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С.Н. Вышелесского» (Высоцкий А.Э.), ООО «Промветсервис» (Дмитриева А.А.).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель _____	
Секретарь _____	
Эксперт _____	
"08" 11 2022	протокол № 123

