

**Гамарет**  
**(суспензія для інтрацистернального застосування)**  
листівка-вкладка

**Опис**

Масляниста суспензія білого кольору.

**Склад**

10 мл (1 шприц-туба) містять діючі речовини:

прокаїн бензилпеніцилін	– 100 мг;
неоміцину сульфат	– 102 000 МО;
дигідрострептоміцину сульфат	– 125 мг;
новобіоцину натрій	– 100 мг;
преднізолон	– 10 мг.

Допоміжні речовини: арахісова олія, водний колоїдний кремнезем.

**Фармакологічні властивості**

Гамарет – комбінований препарат, до складу якого входять прокаїн бензилпеніцилін, неоміцину сульфат, дигідрострептоміцину сульфат, новобіоцину натрій і протизапальний кортикостероїд преднізолон.

Прокаїн бензилпеніцилін – антибіотик групи біосинтетичних пеніцилінів. Виявляє бактерицидну дію за рахунок гальмування синтезу клітинної стінки мікроорганізмів. Активно діє на грампозитивні (*Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*) та грамнегативні бактерії (*Pasteurella spp.*).

Неоміцин – аміноглікозидний антибіотик, характеризується широким спектром дії на грампозитивні (*Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*) та грамнегативні мікроорганізми (*E. coli*). Неоміцин зв'язується з 30S субодиницею бактеріальних рибосом і гальмує синтез білка, а в більших концентраціях порушує цілісність стінки бактеріальної клітини, спричиняючи, таким чином, бактерицидну дію.

Дигідрострептоміцину сульфат – антибіотик, що належить до групи аміноглікозидів, характеризується бактерицидною дією на грамнегативні бактерії, в тому числі *E. coli*, *Salmonella spp.*, *Pasteurella spp.*, *Klebsiella spp.* Антибактеріальний ефект дигідрострептоміцину сульфату базується на гальмуванні синтезу білка рибосомами мікробної клітини.

Новобіоцин активно діє на *Staphylococcus aureus*, а також підсилює дію препарату проти пеніцилін резистентних L-форм бактерій, що утворюються в присутності пеніциліну.

Преднізолон має протизапальну дію, зменшуючи набряки та болочість.

**Застосування**

Лікування лактуючих корів, хворих на клінічні форми маститу бактеріальної етіології, що викликані чутливими до складових препарату мікроорганізмами.

**Дозування**

Вміст однієї шприц-туби (10 мл препарату) вводять в уражену чверть молочної залози, яку попередньо видоюють і дезінфікують.

Перед застосуванням ретельно струсити вміст шприц-туби і зняти захисний ковпачок. Канюлю шприц-туби вводять в отвір соска, і обережно натискаючи на поршень, видавлюють її вміст в інфіковану долю вимені. Після введення препарату чверть молочної залози масажують для рівномірного розподілу його по всій цистерні.

У важких випадках повторне введення препарату проводять через 24-48 годин.

**Протипоказання**

Підвищена чутливість до прокаїн бензилпеніциліну, неоміцину, дигідрострептоміцину та новобіоцину.

**Застереження**

У чутливих тварин можуть спостерігати алергічні реакції у вигляді саливації, диспное (задишка), а також набрякання шкіри в області голови та промежини, які зникають після припинення застосування препарату. Якщо симптоми не зникають, необхідно зупинити курс лікування.

У період лікування молоко як із уражених, так і здорових чвертей вимені утилізують або

24. 12. 2020

згодують непродуктивним тваринам після кип'ятіння. Споживання молока в харчових цілях дозволяють не раніше ніж через 72 годин після останнього застосування препарату.

Забій тварин на м'ясо дозволяють не раніше ніж через 7 діб після останнього введення препарату. М'ясо тварин, вимушено забитих до закінчення вказаного терміну, можна використати для годівлі непродуктивних тварин або утилізувати.

**Форма випуску**

Упакування, яке містить 20 шприц-тубів по 10 мл.

**Зберігання**

Сухе, темне місце за температури від 5 до 25°C.

Термін придатності 18 місяців.

**Для застосування у ветеринарній медицині!**

**Власник реєстраційного посвідчення**

Біовета, а.с.

Bioveta, a.s.

Коменского 212

Komenskeho 212

683 23 Івановіце на Гане

683 23 Ivanovice na Haně

Чехія

Czech Republic

**Виробник готового продукту**

Біовета, а.с.

Bioveta, a.s.

Коменского 212

Komenskeho 212

683 23 Івановіце на Гане

683 23 Ivanovice na Haně

Чехія

Czech Republic