



7F38560A17  
bijsluiter: CEFTIOFUR 5 % - K.CUS  
formaat: 140 x 205 mm  
bedrukking: recto/verso zwart

ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ  
**Цефтиофур (Ceftiofur) 5 %,**  
сuspension для инъекций



**1. НАИМЕНОВАНИЕ ВЕТЕРИНАРНОГО ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА:**  
Цефтиофур (Ceftiofur) 5 %, суспензия для инъекций

**2. СОСТАВ в 1 мл:**

цефтиофур (в форме гидрохлорида) - 50 мг и вспомогательное вещество этилолеат до 1 мл

**3. ЛЕКАРСТВЕННАЯ ФОРМА**

Суспензия для инъекций от белого до беловатого, бежевого цвета.

**4. КЛИНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ**

**4.1. Целевые виды животных:**

КРС и свиньи.

**4.2. Показания к применению с указанием целевых видов**

Инфекции, вызванные бактериями, чувствительными к цефтиофору.

У КРС: Для лечения бактериальных респираторных заболеваний, вызванных *Pasteurella haemolytica* (*Mannheimia spp.*), *Pasteurella multocida* и *Haemophilus somnus*. Для лечения острого межпальцевого некробактериоза (гнойного поддерматита, копытной гнили), вызванного *Fusobacterium necrophorum* и *Bacteroides melaninogenicus* (*Porphyromonas asaccharolytica*). Для лечения бактериального компонента острого послеродового (пурпурального) метрита, вызванного *Escherichia coli*, *Arcanobacterium pyogenes* и *Fusobacterium necrophorum*, в течение 10 дней после отела.

У свиней: Для лечения бактериальных респираторных заболеваний, вызванных *Pasteurella multocida*, *Actinobacillus pleuropneumoniae* и *Streptococcus suis*.

**4.3. Противопоказания**

Не применяется для лечения животных с ранее диагностированной повышенной чувствительностью к цефтиофору и другим бета-лактамным антибиотикам. Не вводить внутривенно.

**4.4. Особые указания для каждого из целевых видов животных**

Отсутствуют.

**4.5. Особые меры предосторожности при применении**

**Особые меры предосторожности при применении на животных**

Тщательно встрижнуть флакон перед применением, чтобы препарат принял форму суспензии.

В случае возникновения аллергической реакции следует прекратить лечение.

Цефтиофур 5% суспензия для инъекций предназначена для лечения отдельных животных.

**Особые меры предосторожности, предпринимаемые лицом, осуществляющим введение ветеринарного препарата животным**

При проведении лечебно-профилактических мероприятий с использованием Цефтиофора 5% следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными средствами. Во время работы запрещается курить, пить и принимать пищу. По окончании работы следует тщательно вымыть с мылом руки и лицо.

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

Все работы с лекарственным препаратом необходимо проводить с использованием спецодежды и средств индивидуальной защиты (резиновые перчатки, защитные очки, респиратор).

**4.6. Побочные эффекты (частота и серьезность)**

Побочные явления и осложнений при применении Цефтиофора 5% в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдается.

При повышенной индивидуальной чувствительности животного к компонентам препарата возможна аллергическая реакция (кожные проявления, отек мягких тканей), в этом случае специальной терапии не требуется, после отмены препарата симптомы проходят самостоятельно.

**4.7. Применение во время беременности, периода лактации или случки**

Исследования на лабораторных животных не подтвердили связи между приемом препарата и возникновением врожденных уродств, абортов или какого-либо влияния на репродуктивную систему.

Применять на основании оценки соотношения пользы/риска, произведенной ответственным ветеринаром, поскольку исследования на целевых видах животных не проводились.

**4.8. Взаимодействие с другими лекарственными средствами и другие формы взаимодействия**

Отсутствуют.

**4.9. Дозировка и способ введения**

КРС:

Респираторные заболевания: 1 мг цефтиофора/кг массы тела/в день в течение 3-5 дней подкожно, т.е. 1 мл препарата/50 кг массы тела при каждой инъекции. Острый межпальцевый некробактериоз: 1 мг цефтиофора/кг массы тела/в день в течение 3 дней подкожно, т.е. 1 мл препарата/50 кг массы тела при каждой инъекции.

Острый послеродовой метрит в течение 10 дней после отела: 1 мг цефтиофора/кг массы тела/в день в течение 5 последовательных дней подкожно, т.е. 1 мл препарата/50 кг массы тела при каждой инъекции.



KELA N.V.

SINT LENAAARTSEWEG 48  
2320 HOOGSTRATEN  
BELGIUM

**Свиньи:**

3 мг цефтиофура/кг массы тела/в день в течение 3 дней внутримышечно, т.е. 1 мл препарата/16 кг массы тела при каждой инъекции.

В дальнейшем препарат вводится в другие участки тела.

В случае возникновения острого послеродового метрита иногда может потребоваться проведение дополнительной поддерживающей терапии.

**4.10. Передозировка (симптомы, срочные меры, антидоты), при необходимости**

Низкая токсичность цефтиофура была доказана при внутримышечном введении цефтиофура натрия у свиней в дозировке, превышающей рекомендуемую суточную дозу цефтиофура в 8 раз, в течение 15 последовательных дней. Признаки общей токсичности у КРС при парентеральном введении в дозах, существенно превышающих рекомендуемые, не наблюдались.

4.11. Особенности действия при первом приеме лекарственного препарата или при его отмене не выявлено.

4.12. Следует избегать пропусков при применении очередной дозы Цефтиофур 5%, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности лекарственного препарата. В случае пропуска одной или нескольких доз курс применения необходимо возобновить в предусмотренных дозировках и схеме применения.

**4.13. Период выведения**

КРС: Мясо и субпродукты: 8 дней. Молоко: 0 дней.

Свиньи: Мясо и субпродукты: 5 дней.

**5. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА****5.1. Фармакодинамические свойства**

Цефтиофур – это цефалоспориновый антибиотик последнего поколения, который активен в отношении многих грамположительных (*Streptococcus spp.*, *Staphylococcus spp.*) и грамотрицательных (*Pasteurella spp.*, *Haemophilus spp.*, *Actinobacillus spp.*, *Mannheimia spp.*, *Escherichia coli spp.*, *Salmonella spp.*, *Fusobacterium and Bacteroides spp.*) бактерий. Цефтиофур ингибирует синтез клеточной стенки бактерии, проявляя таким образом бактерицидные свойства. Синтез клеточной стенки бактерии зависит от ферментов, называемых пенициллинсвязывающими белками (ПСБ). Существует четыре основных механизма выработки бактериями резистентности к цефалоспоринам: изменение или образование пенициллинсвязывающих белков нечувствительных к группе β-лактамов; изменение проницаемости клеток бактерии для β-лактамов; выработка β-лактамазов, расщепляющих β-лактамное кольцо молекулы; активный эфлюкс.

**5.2. Фармакокинетические особенности**

После введения цефтиофур быстро преобразуется в десфуроилцефтиофур, основной активный метаболит. Десфуроилцефтиофур обладает противомикробным действием эквивалентным действию цефтиофура. Активный метаболит обратно связывается с белками плазмы. В результате транспортировки белками, метаболит концентрируется в месте инфекции, активен и сохраняет свою активность в присутствии некротической ткани и остатков органических веществ. Выводится из организма, главным образом, с мочой (более 70%). Цефтиофур обладает абсолютной биологической активностью после подкожного и внутримышечного введения.

**6. ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЕ ОСОБЕННОСТИ****6.1 Несовместимость с другими лекарственными средствами**

Ввиду отсутствия исследований на совместимость, данный ветеринарный препарат нельзя смешивать с другими медицинскими препаратами.

**6.2. Особые меры предосторожности при хранении**

**Не подвергать охлаждению или замораживанию.**

Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства

Хранить флакон в картонной упаковке, защищающей от воздействия света отдельно от продуктов питания и кормов.

Не использовать по истечению срока годности.

Хранить в местах, недоступных для детей.

**6.3. Условия хранения:** в закрытой упаковке производителя, при температуре от 9°C до 25°C. Не замораживать! Упакован во флаконы из бесцветного стекла по 100 мл

**Отпускается только по рецепту ветеринарного врача**

**Для ветеринарного применения**

**7. ВЛАДЕЛЕЦ РЕГИСТРАЦИОННОГО СВИДЕТЕЛЬСТВА**

"Кела Лаборатория Н.В." (Kela Laboratoria N.V.) - Сант Ленаартсевег 48 - B-2320 Хогстратен - БЕЛГИЯ (Sint Lenaartseweg 48 - B-2320 Hoogstraten - BELGIUM)

8. Наименование и адрес производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения: «Kela Laboratoria N.V.», St. Lenaartseweg 48, 2320 Hoogstraten, Belgium / «Кела Лаборатория Н.В.», Сант-Ленаарцевег 48, 2320 Хогстратен, Бельгия.

9. Наименование, адрес организации, уполномоченной на принятие претензий от потребителя:  
ООО «АВК», 111399, Москва, Федеративный проспект, д. 9 корп. 2, Т/Ф +7 495 256-08-81

7F38560A17

**KELA N.V.****SINT LENAAARTSEWEG 48  
2320 HOOGSTRATEN  
BELGIUM**