



7F38560A17

bijsluiter: CEFTIOFUR 5 % - K.CUS

formaat: 140 x 205 mm

bedrukking: recto/verso zwart

ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ
Цефтиофур (Ceftiofur) 5 %,
суспензия 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 цефтиофуру.

У КРС: Для лечения бактериальных респираторных заболеваний, вызванных *Pasteurella haemolytica* (*Mannheimia* spp.), *Pasteurella multocida* и *Haemophilus somnus*. Для лечения острого межпальцевого некробактериоза (гнойного пододерматита, копытной гнили), вызванного *Fusobacterium necrophorum* и *Bacteroides melaninogenicus* (*Porphyromonas asaccharolytica*). Для лечения бактериального компонента острого послеродового (пуэрперального) 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 цефтиофуру и другим бета-лактамам 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 встряхнуть 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 Цефтиофура 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)

Побочных явлений и осложнений при применении Цефтиофура 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, аборт 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 цефтиофура/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 цефтиофура/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 цефтиофура/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 LENAARTSEWEG 48
2320 HOOGSTATEN
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 цефалоспорином: изменение или образование пенициллинсвязывающих белков нечувствительных к группе б-лактамов; изменение проницаемости клеток бактерии для б-лактамов; выработка б-лактамаз, расщепляющих б-лактамное кольцо молекулы; активный эффлюкс.

5.2. Фармакокинетические особенности

После введения цефтиофур быстро преобразуется в десфурилцефтиофур, основной активный метаболит. Десфурилцефтиофур 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.) - Синт Ленаартсевер 48 - B-2320 Хогстратен - БЕЛЬГИЯ (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.», Синт-Ленаартсевер 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 LENAARTSEWEG 48
2320 HOOGSTATEN
BELGIUM**