

СОГЛАСОВАНО
Заместитель Руководителя
Россельхознадзора

Н. А. ВЛАСОВ

29.03.2019

ИНСТРУКЦИЯ
по ветеринарному применению лекарственного препарата
Эксид (Excede)

(организация-разработчик: «Zoetis Inc», 10 Sylvan Way, Parsippany, New Jersey
07054, USA)

Номер регистрационного удостоверения:
840-3-5.0-4116 №ПВИ-3-5.0/03164

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Эксид (Excede)

Международное непатентованное наименование: цефтиофур.

2. Лекарственная форма: суспензия для инъекций.

Эксид в 1 мл содержит в качестве действующего вещества цефтиофур (в форме кристаллической свободной цефтиофуровой кислоты) – 200 мг и вспомогательные вещества: триглицериды со средней длиной цепи и хлопковое масло.

3. По внешнему виду препарат представляет собой суспензию белого цвета.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения составляет 2 года с даты производства. После первого вскрытия упаковки препарат можно использовать в течение 28 суток при соблюдении указанных условий хранения. Запрещается применять лекарственный препарат после истечения срока годности.

4. Препарат выпускают расфасованным по 50 мл и 100 мл в стеклянные флаконы соответствующей вместимости, укупоренные резиновыми пробками и укрепленные алюминиевыми колпачками. Каждый флакон упаковывают в картонную коробку и вкладывают инструкцию по применению.

5. Препарат хранят в закрытой упаковке производителя, в защищенном от прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов при температуре от 2 °С до 25 °С.

6. Препарат следует хранить в местах, недоступных для детей.

7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

8. Лекарственный препарат отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Фармакотерапевтическая группа: антибактериальный препарат группы цефалоспоринов третьего поколения.

10. Цефтиофур – действующее вещество Эксида – обладает широким спектром действия в отношении многих грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, включая некоторые анаэробные бактерии и штаммы, продуцирующие β-лактамазу.

Механизм антибактериального действия препарата заключается в подавлении функциональной активности бактериальных ферментов транспептидаз, участвующих в связывании основного компонента клеточной стенки микроорганизмов – пептидогликана, что приводит к гибели бактерий.

После введения Эксид быстро резорбируется с места инъекции, цефтиофур метаболизируется с образованием десфуроилцефтиофура, который оказывает антибактериальное действие. Максимальная концентрация препарата в плазме крови достигается через 12 часов после введения препарата и сохраняется на терапевтическом уровне не менее 7 суток. Десфуроилцефтиофур выводится главным образом с мочой (свыше 70%) и с фекалиями (12-15%).

По степени воздействия на организм лекарственный препарат относится к умеренно опасным веществам (3 класс опасности по ГОСТ 12.1.007).

III. Порядок применения

11. Эксид применяют для лечения респираторных инфекций бактериальной этиологии крупного рогатого скота, вызываемых *Pasteurella (Mannheimia) haemolytica*, *Pasteurella multocida*, *Haemophilus somnus*, для лечения некробактериоза, вызываемого *Fusobacterium necrophorum*, *Porphyromonas* spp., *Bacteroides* spp. и *Prevotella* spp., а также для лечения послеродового метрита, вызываемого *Escherichia coli*, *Arcanobacterium pyogenes* и *Fusobacterium necrophorum*.

12. Запрещается применять лекарственный препарат при индивидуальной чувствительности животных к β-лактамным антибиотикам.

13. При работе с препаратом следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами ветеринарного назначения. При работе с препаратом запрещается пить, курить, принимать пищу. По окончании работы с препаратом следует вымыть руки водопроводной водой с мылом.

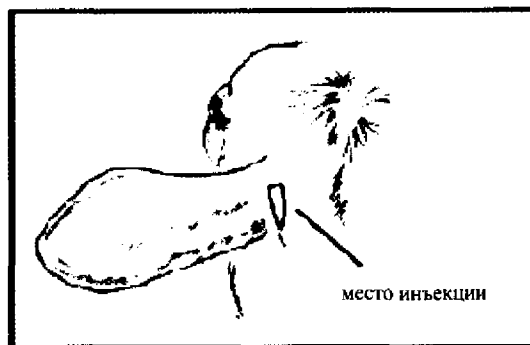
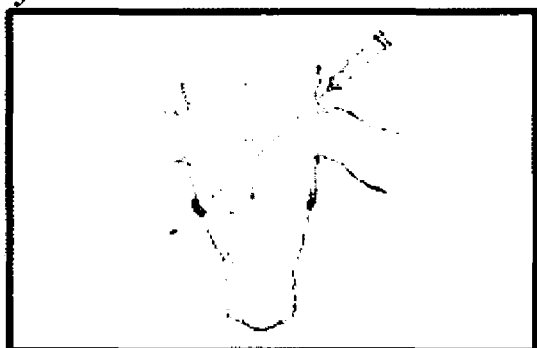
При случайном контакте лекарственного препарата с кожей и слизистыми оболочками, их необходимо промыть большим количеством воды. Людям с гиперчувствительностью к β-лактамным антибиотикам следует избегать прямого контакта с Эксидом.

В случае проявления аллергической реакции или при случайном попадании препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата и этикетку).

14. При применении препарата во время беременности следует соотносить потенциальную пользу для организма матери и возможный риск для плода. Возможно применение препарата животным в период лактации.

15. Перед применением флакон с лекарственным препаратом встряхивают до получения однородной суспензии. Эксида вводят однократно подкожно у основания уха (рис. 1) в дозе 1 мл на 30 кг массы животного (что эквивалентно 6,6 мг цефтиофура на 1 кг массы животного). Рекомендуется вводить не более 30 мл лекарственного препарата в одно место инъекции.

Рисунок 1



16. При применении лекарственного препарата в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не отмечается. В ряде случаев в месте введения препарата возможно образование припухлости, исчезающей самопроизвольно. В случае появления аллергических реакций использование препарата прекращают и назначают антигистаминные средства и симптоматическое лечение.

17. Симптомы передозировки не установлены.

18. Не рекомендуется применение Эксида совместно с бактериостатическими антибактериальными лекарственными средствами.

19. Особенности действия при первом приеме препарата и его отмене не выявлено.

20. Препарат предназначен для однократного введения.

21. Убой крупного рогатого скота на мясо разрешается проводить не ранее, чем через 20 суток после введения лекарственного препарата. Молоко можно использовать для пищевых целей без ограничений.

Наименования и адреса
производственных площадок
производителя лекарственного
препарата для ветеринарного
применения:

Зоэтикс Инк., 2605 Е Килгор Роуд,
Каламазу, Мичиган 49001, США /
Zoetis Inc., 2605 E Kilgore Rd,
Kalamazoo, MI 49001, USA.

Наименование, адрес организации,
уполномоченной держателем или
владельцем регистрационного
удостоверения лекарственного
препарата на принятие претензий от
потребителя.

ООО «Зоэтикс», 123112, РФ, Москва,
Пресненская набережная, д. 10