

ИНСТРУКЦИЯ
по применению препарата ветеринарного
«Геникур Бел»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Геникур Бел (Henicurum Bel)

Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: цефепим.

1.2 Лекарственная форма: суспензия для внутриматочного введения.

1.3 По внешнему виду препарат представляет собой суспензию от белого до кремового цвета.

1.4 В одном шприце содержится 500 мг цефепима (в форме бензатиновой соли) и вспомогательные вещества: магния стеарат, легкое вазелиновое масло.

1.5 Препарат выпускают расфасованным по 19,0 г в шприцы из полимерного материала. Каждая единица потребительской тары сопровождается катетером для внутриматочного введения, полиэтиленовой перчаткой разового пользования, инструкцией по применению препарата.

1.6 Препарат хранят по списку Б в сухом, защищенном от света месте при температуре от 0°C до плюс 25 °C. Срок годности препарата – 2 года от даты изготовления при условии соблюдения правил хранения и транспортирования.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Цефепим, входящий в состав препарата, относится к цефалоспориновым антибиотикам первого поколения и обладает бактерицидными свойствами. Препарат обладает широким спектром антимикробного действия в отношении большинства грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, в том числе: *Pasteurella spp.*, *Haemophilus spp.*, *Escherichia coli*, *Salmonella spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.* включая штаммы, продуцирующие β-лактамазу, в анаэробных условиях, что особенно важно в этиологии эндометритов.

2.2 Механизм действия препарата заключается в подавлении биосинтеза пептидогликана стенки микробной клетки.

2.3 После однократного введения минимальная ингибирующая концентрация препарата для микроорганизмов в тканях эндометрия сохраняется как минимум 48 ч. Выводится из организма с мочой в неизменном виде, период полувыведения 40 - 60 мин.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют для лечения коров с хроническим эндометритом, вызванных микроорганизмами, чувствительными к цефепиму.

3.2 Содержимое одного шприца вводят в полость матки однократно. При необходимости введение повторяют через 48 ч. При введении соединяют шприц с пипеткой для осеменения или катетером для внутриматочного введения, через прямую кишку захватывают шейку матки рукой, фиксируют. Осторожно вводят пипетку или катетер со шприцом через шейку в полость матки и выдавливают содержимое поршнем.

3.3 Препарат не применяют при экссудативных формах острого и подострого эндометрита.

3.4 Препарат противопоказан животным с повышенной чувствительностью к цефалоспорином. При появлении аллергических реакций применение препарата прекращают и назначают антигистаминные средства. Не рекомендуется одновременное введение препарата с антибиотиками других групп.

3.5 Убой коров на мясо разрешается не ранее, чем через 48 часов после последнего применения препарата. Молоко запрещается использовать для пищевых целей в период лечения и в течение 24 часов после прекращения применения препарата. Молоко, полученное до истечения указанного срока, разрешается использовать после кипячения в корм животным. В случае

вынужденного убоя животных ранее положенного срока, мясо может быть использовано для кормления плотоядных животных.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать меры личной гигиены и правила 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 ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения на соответствие нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Производственное унитарное предприятие «Гомельский завод ветеринарных препаратов» 246013, г. Гомель, пер. Технический, 1; тел./факс 8(0232)29-19-24.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Ятусевич Д.С., Петров В.В., Готовский Д.Г., Романова Е.В.) и сотрудником Унитарного предприятия «Гомельский завод ветеринарных препаратов» (Пестрикова В.М.).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
« 2 » 09	2011 г. протокол № 116