

ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата Цефтил

(Организация-разработчик: ООО «БИОВЕКТОР»,
117405, г. Москва, ул. Кирпичные Выемки, д. 2, корп. 1, пом. XII, комната 48)

Номер регистрационного удостоверения: РК-ВП-4-4507-21

I. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Цефтил (Ceftil).

Международное непатентованное наименование: цефтиофул.

2. Лекарственная форма: суспензия для инъекций.

В 1 см³ Цефтила в качестве действующего вещества содержится: цефтиофул гидрохлорид – 50 мг и вспомогательные вещества: пропиленгликоль дикаприлат/дикапрат, спирт изопропиловый, спирт бензиловый и масло подсолнечное рафинированное.

3. По внешнему виду препарат представляет собой суспензию от белого до кремового цвета. При хранении допускается расслоение, исчезающее при взбалтывании.

Срок годности препарата при соблюдении условий хранения – 2 года с даты производства, после первого вскрытия флакона – 28 суток. Запрещается применение лекарственного препарата по истечении срока годности.

4. Выпускают препарат расфасованным по 10, 50, 100 см³ в потребительскую упаковку: темные стеклянные флаконы соответствующей вместимости, укупоренные резиновыми пробками с колпачками алюминиевыми или комбинированными с пластмассовыми крышками, жестко закрепленными в дне алюминиевых колпачков. Допускается также вторичная потребительская упаковка для флаконов объемом 10 см³ в картонную пачку по 10 штук или в коробку по 50 штук; объемом по 50 и 100 см³ – в коробки по 50 штук. Каждую потребительскую упаковку снабжают инструкцией по применению.

5. Хранят препарат 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. После вскрытия флакона – при температуре от 2 °С до 8 °С.

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

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

8. Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ (БИОЛОГИЧЕСКИЕ) СВОЙСТВА

9. Препарат относится к антибактериальным лекарственным препаратам группы цефалоспоринов.

10. Цефтиофул, действующее вещество лекарственного препарата, является полусинтетическим антибиотиком цефалоспоринового ряда III поколения, обладает широким спектром действия против грамположительных и грамотрицательных бактерий, включая штаммы, продуцирующие β-лактамазу и некоторые анаэробные бактерии: *Pasteurella* spp., *Haemophilus* spp., *Escherichia coli*, *Salmonella* spp., *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp., *Fusobacterium necrophorum*, *Arcanobacterium pyogenes*.

Бактерицидное действие цефтиофула основано на способности ингибировать бактериальные ферменты – транслептидазы и карбоксилептидазы, участвующие в связывании основного компонента клеточной стенки микроорганизмов – пептидогликана, что в результате приводит к гибели бактерии.

Цефтиофул после парентерального введения быстро метаболизируется с потерей остатка фулевой кислоты, переходя в активный метаболит десфуроилл-цефтиофул, который обладает эквивалентной цефтиофулу активностью в отношении бактерий. Данный метаболит обратимо связывается с белками плазмы и накапливается в очаге воспаления, при этом его активность не снижается в присутствии некротизированных тканей.

Максимальная концентрация антибиотика в крови отмечается через 1 час после внутримышечного введения, при подкожном введении – через 2 часа, и сохраняется на терапевтическом уровне до 24 часов, в зависимости от вида и возраста животных.

Выведение антибиотика из организма осуществляется главным образом с мочой (более 55%) и частично через кишечник (12-15%), период полувыведения, в зависимости от вида, возраста животного и способа введения, составляет 10-19 часов.

По степени воздействия на организм Цефтил относится к малоопасным веществам (4 класс

опасности по ГОСТ 12.1.007-76), в рекомендуемых дозах не оказывает местно-раздражающего, сенсibilизирующего, эмбриотоксического, тератогенного, мутагенного и канцерогенного действия, не обладает кумулятивными свойствами.

III. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

11. Препарат назначают крупному рогатому скоту и свиньям с лечебной целью при респираторных заболеваниях, межпальцевом некробактериозе, остром послеродовом эндометрите и других первичных и вторичных инфекциях бактериальной этиологии, возбудители которых чувствительны к цефтиофуру.

12. Противопоказанием к применению препарата является индивидуальная повышенная чувствительность животного к компонентам препарата и другим β-лактамным антибиотикам.

13. При работе с препаратом следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. При работе с препаратом запрещается курить, пить и принимать пищу. При попадании препарата на кожу или слизистые оболочки необходимо немедленно промыть их большим количеством воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с ним. В случае появления аллергических реакций и/или при случайном попадании лекарственного препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению или этикетку). По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом. К работе с препаратом не допускаются лица с признаками аллергических, респираторных, желудочно-кишечных заболеваний или кожных поражений.

14. Беременным животным препарат применяют с осторожностью под наблюдением ветеринарного врача. Препарат не обладает тератогенным и эмбриотоксическим действием. Препарат можно применять во время лактации и новорожденным животным.

15. Препарат вводят животным парентерально один раз в сутки в следующих дозах:

– крупному рогатому скоту – подкожно 1 мл на 50 кг массы животного (эквивалентно 1 мг цефтиофура на 1 кг массы животного): при респираторных заболеваниях в течение 3-5 дней, при остром межпальцевом некробактериозе в течение 3 дней, при остром послеродовом эндометрите (первые 10 дней после отела) в течение 5 дней;

– свиньям – внутримышечно 1 мл на 16 кг массы животного (эквивалентно 3 мг цефтиофура на 1 кг массы животного) в течение 3-5 дней.

Перед каждым использованием флакон с препаратом следует тщательно встряхнуть.

16. При применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений у животных не выявлено. В месте инъекции возможно проявление местной реакции в виде отека, который самопроизвольно рассасывается в течение нескольких суток. В случае появления аллергических реакций использование препарата прекращают и назначают антигистаминные средства и, при необходимости, симптоматическое лечение.

17. При передозировке лекарственного препарата у животного может наблюдаться снижение аппетита, воспалительная реакция в месте инъекции.

18. Препарат не следует применять одновременно с тетрациклинами и левомицетином в связи со снижением его бактерицидной активности, с аминогликозидами, фуросемидом и этакридиновой кислотой – из-за возможного усиления нефротоксического эффекта.

19. Особенностей действия препарата при первом применении или при его отмене не выявлено.

20. При пропуске приема одной или нескольких доз препарата его применение возобновляют по той же схеме в соответствии с настоящей инструкцией. Не следует вводить двойную дозу для компенсации пропущенной.

21. Убой крупного рогатого скота на мясо разрешается не ранее, чем через 8 суток, свиней – не ранее, чем через 5 суток после последнего применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано в корм пушным зверям.

Молоко дойных животных в период применения и после применения препарата разрешается использовать в пищевых целях без ограничений.

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

1. Производственный кооператив «Биогель». г. Минск, ул. Тимирязева, д. 65, офис 313.

2. Производственное унитарное предприятие «Гомельский завод ветеринарных препаратов».

г. Гомель, пер. Технический, 1.

Наименование, адрес организации, уполномоченной владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя: ООО «БИОВЕКТОР», 117405, г. Москва, ул. Кирпичные Выемки, д. 2, корп. 1, пом. XII, комната 48.