

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам
протокол от «9» октября 2018 г. № 97

ИНСТРУКЦИЯ по применению препарата ветеринарного «Таблетки «Цефтисепт»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Таблетки «Цефтисепт» (Tabulettae «Ceftiseptum»).

Международное непатентованное наименование: цефтиофур, пропранолол.

1.2 Препарат представляет собой таблетки продолговатой формы, двояковыпуклые или плоские, от белого до кремового или светло-желтого цвета с мозаичной структурой. Лекарственная форма: таблетки для внутриматочного введения.

1.3 В одной таблетке содержится: в качестве действующих веществ 200 мг цефтиофора в форме свободной кислоты и 100 мг пропранолола гидрохлорида, а также вспомогательные компоненты: кислота лимонная, натрия гидрокарбонат, лактоза, поливинилпирролидон, лубрикант и эмульгатор.

1.4 Препарат расфасовывают в упаковку из полимерных материалов по 10, 20, 25, 30, 40, 50 таблеток.

1.5 Препарат хранят в упаковке изготовителя по списку Б в защищенном от света и влаги месте при температуре не выше плюс 25 °С. Хранят в недоступном для детей месте, отдельно от продуктов питания и кормов.

1.6 Срок годности - 1 год от даты изготовления при соблюдении условий хранения.

1.7 Препарат отпускают без рецепта ветеринарного врача.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Цефтиофур - антибактериальный препарат широкого спектра действия группы цефалоспоринов III поколения. Оказывает бактерицидное действие. Активен в отношении грамотрицательных и грамположительных бактерий, включая штаммы, производящие β-лактамазу, и некоторые штаммы анаэробов: *Escherichia coli*, *Actinobacillus spp.*, *Salmonella spp.*, *Streptococcus spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Actinomyces spp.*, *Klebsiella spp.*, *Citrobacter spp.*, *Enterobacter spp.*, *Bacillus spp.*, *Proteus spp.*, *Fusobacterium necrophorum* и *Bacteroides spp.* Не активен в отношении патогенных грибов, вирусов, *Chlamydia spp.*, *Mykoplasma spp.*, *Rickettsia spp.* Механизм действия цефтиофора заключается в нарушении синтеза клеточной стенки бактерии (ингибитирует фермент транспептидазу, нарушая синтез пептидогликана).

В полости матки цефтиофур быстро подвергается метаболизму с образованием десфурилцефтиофора, который обладает эквивалентной цефтиофору активностью в отношении бактерий. Этот активный метаболит обратимо связывается с белками и накапливается в очаге инфекции, при этом его активность не снижается в присутствии некротизированных тканей. При внутриматочном введении системное действие практически не проявляется.

2.2 Пропранолола гидрохлорид - неизбирательный β-блокатор, оказывает стимулирующее действие на гладкую мускулатуру матки, повышает сократительную активность миометрия.

2.3 Таблетка при контакте с жидким содержимым полости матки образует обильную пену, благодаря которой активные компоненты препарата равномерно распределяются по слизистой оболочке, в следствие чего ускоряется их резорбция стенкой матки. Выделяющаяся при этом двуокись углерода также усиливает резорбцию лекарственных веществ, вызывает рефлекторные сокращения миометрия, что способствует удалению экссудата из полости матки.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Препарат применяют при лечении и профилактике послеродовых заболеваний у крупного рогатого скота: задержание последа, эндометриты, метриты.

3.2 Перед внутриматочным введением препарата проводят санитарную обработку наружных половых органов и корня хвоста. Таблетки вводят через канал шейки матки в ее полость. Таблетку следует вводить, как можно глубже, в полость матки животного. В случае повышенной сухости матки количество внутриматочной жидкости можно увеличить путем введения в матку 150-200 мл физиологического раствора для нормального пенообразования.

С профилактической целью вводят 1 таблетку сразу после отделения последа, аборта или родовспоможения. Процедуру повторяют через 48 часов.

С лечебной целью в матку вводят по 1 таблетке с интервалом 24 часа до клинического выздоровления, но не менее 2 раз.

При задержании последа вводят 2 таблетки препарата между плодной и материнской плацентами. Если послед не отделился в течение 10 - 12 часов, препарат вводят повторно в той же дозе.

3.3 Побочных явлений и осложнений в период применения таблеток в соответствии с инструкцией по применению не установлено.

3.4 Противопоказания для применения: повышенная чувствительность животных к беталактамным антибиотикам и пропранололу.

3.5 Применение препарата не исключает использование других лекарственных средств системного действия.

3.6 Убой животных на мясо разрешается через 3 суток после окончания применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до указанного срока, может быть использовано для кормления плотоядных животных. Молоко в пищевых целях разрешается использовать без ограничений.

4 МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые 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 применения этого 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 соответствия нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

6.1 ООО «Рубикон», 210002, Республика Беларусь, г. Витебск, ул. М. Горького, 62Б.

Инструкция по применению препарата разработана доцентом кафедры акушерства, гинекологии и биотехнологии размножения животных им. Я.Г. Губаревича Ятусевичем Д.С., доцентом кафедры фармакологии и токсикологии В.В. Петровым, доцентом кафедры внутренних незаразных болезней животных В.Н. Ивановым УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины», сотрудниками ООО «Рубикон».

Департамент ветеринарного и продовольственного
надзора Министерства сельского хозяйства и
продовольствия Республики Беларусь
Совет по ветеринарным препаратам

ОДОБРЕНО

Председатель

Секретарь

Эксперт

«9» октября 2014 г. протокол № 97