

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата
«Тиоцефур® лонг суспензия для инъекций»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Тиоцефур® лонг суспензия для инъекций (Suspensio Tiocefurum long pro injectionibus).

Международное непатентованное наименование: цефтиофур.

Лекарственная форма – суспензия для инъекций.

1.2 Препарат представляет собой маслянистую гомогенную суспензию от белого до светло-кремового цвета. Допускается расслоение суспензии, исчезающее при взбалтывании.

В 1,0 см³ препарата содержится 100 мг цефтиофура (в форме свободной кислоты), вспомогательные вещества (бутилгидрокситолуол, спирт бензиловый, пропиленгликоль дикаприл/дикапрат).

1.3 Препарат выпускают во флаконах темного стекла по 100 см³.

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

Срок годности – 2 (два) года от даты производства при соблюдении условий хранения и транспортирования. Срок годности после первого вскрытия флакона – 28 суток при условии хранения при температуре от 2 °С до 8 °С.

Не применять по истечении срока годности.

Препарат следует хранить в недоступном для детей месте.

1.5 Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

1.6 Неиспользованный препарат уничтожают в соответствии с требованиями действующего законодательства.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Тиоцефур® лонг суспензия для инъекций – антибактериальный препарат группы цефалоспоринов третьего поколения.

2.2 Цефтиофур обладает широким спектром антибактериальной активности в отношении грамотрицательных и грамположительных микроорганизмов, в т.ч. штаммов, продуцирующих β-лактамазу и некоторых анаэробных бактерий: *Escherichia coli*, *Mannheimia haemolytica*, *Pasteurella spp.*, *Haemophilus spp.*, *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Salmonella spp.*, *Streptococcus spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Actinomyces spp.*, *Klebsiella spp.*, *Citrobacter spp.*, *Enterobacter spp.*, *Bacillus spp.*, *Proteus spp.*, *Arcanobacterium pyogenes*, *Fusobacterium necrophorum*, *Porphyromonas assacharolytica* (*Bacteroides melaninogenicus*) и некоторых др.

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

2.4 После внутримышечного введения цефтиофур подвергается метаболизму с образованием десфуроилцефтиофура, который обладает эквивалентной цефтиофуру активностью в отношении микроорганизмов. Этот активный метаболит обратимо связывается с белками плазмы и концентрируется в очаге инфекции. Максимальная концентрация цефтиофура в плазме крови наблюдается через 22 ч после введения препарата и сохраняется не менее 7 суток. Выделение цефтиофура из организма животных происходит, главным образом, с мочой (около 60%) и с фекалиями (около 15%) в течение 10 суток после введения.

2.5 По степени воздействия на организм препарат относится к умеренно опасным веществам (3 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Тиоцефур® лонг суспензию для инъекций применяют с лечебной целью крупному и мелкому рогатому скоту, свиньям при респираторных и желудочно-кишечных заболеваниях, патологии мочеполовой системы, некробактериозе крупного рогатого скота, эндометритах и других заболеваниях, вызванных микроорганизмами, чувствительными к цефтиофуру.

3.2 Перед применением флакон с препаратом необходимо тщательно встряхнуть до получения однородной суспензии.

Тиоцефур® лонг суспензию для инъекций вводят однократно в следующих дозах:

- крупному рогатому скоту: 1 см³ на 50 кг массы тела животного, подкожно в области основания уха. Рекомендуется вводить не более 30 см³ препарата в одно место инъекции;

- молодняку крупного рогатого скота, мелкому рогатому скоту: 1 см³ на 30 кг массы тела животного, подкожно в области основания уха. Рекомендуется вводить в одно место инъекции не более 10 см³ препарата молодняку крупного рогатого скота и не более 5 см³ мелкому рогатому скоту;

- свиньям: 1 см³ на 20 кг массы тела животного, внутримышечно. Рекомендуется вводить не более 4 см³ препарата в одно место инъекции.

3.3 При применении лекарственного препарата в соответствии с инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не отмечается. В отдельных случаях возможно образование припухлости и зоны аллопеции в месте введения, которые самопроизвольно исчезают в течение 56 дней после введения препарата. При возникновении аллергических реакций назначают антигистаминные препараты и симптоматические средства.

3.4 Запрещается применять препарат при индивидуальной повышенной чувствительности к компонентам препарата и другим бета-лактамам антибиотикам.

3.5 Запрещается совместное применение препарата с тетрациклинами, амфениколами, макролидами и линкозамидами; фуросемидом, этакридиновой кислотой.

3.6 Убой свиней на мясо разрешается не ранее чем через 71 сутки, убой крупного и мелкого рогатого скота через 21 день после введения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых ранее установленного срока, может быть использовано для кормления плотоядных животных.

Молоко от лактирующих животных после применения препарата разрешается использовать в пищу без ограничений.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать правила личной гигиены и техники безопасности.

4.2 Упаковку из-под препарата запрещено использовать для бытовых целей.

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 или несоответствии препарата по внешнему виду, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора проб и направляется в государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Иностранное производственное унитарное предприятие «ВИК – здоровье животных», 210040, Республика Беларусь, г. Витебск, ул. 1-я Журжевская, д. 29.

Адрес производственной площадки: 210040, Республика Беларусь, г. Витебск, ул. 1-я Журжевская, д. 25/4.

Инструкция подготовлена сотрудниками кафедры фармакологии и токсикологии (И.А. Ятусевич) УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» и иностранного унитарного предприятия «ВИК – здоровье животных» (О.Г. Устинова) на основании документов, предоставленных ООО «ВИК – здоровье животных» (Россия).

