

ИНСТРУКЦИЯ

по применению препарата ветеринарного «Таблетки «Цефтисепт»

1. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Таблетки «Цефтисепт» (Tabulettae «Ceftiseptum»). Международное непатентованное наименование: цефтиофура, 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 цефтиофура 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 Цефтиофура - антибактериальный препарат широкого спектра действия группы цефалоспоринов III поколения. Оказывает бактерицидное действие. Активен в отношении грамотрицательных и грамположительных бактерий, включая штаммы, продуцирующие 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., *Mycoplasma* spp., *Rickettsia* spp. Механизм действия цефтиофура заключается в нарушении синтеза клеточной стенки бактерии (ингибирует фермент транспептидазу, нарушая синтез пептидогликана).

В полости матки цефтиофура быстро подвергается метаболизму с образованием десфууроилцефтиофура, который обладает эквивалентной цефтиофуру 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 гидрахлорид неизбирательный В-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, вследствие 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

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 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 отрицательно 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 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».