

Инструкция рассмотрена и одобрена
Ветбиофармсоветом
«10» июля 2015 г.
Протокол № 80

ИНСТРУКЦИЯ по применению препарата ветеринарного «Рецеф 5%» раствор

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 «Рецеф 5%» раствор («Recefum 5%» Solutio).

1.2 Препарат представляет собой прозрачную жидкость от светло-желтого до коричневого цвета, без посторонних примесей.

1.2 В 1,0 мл препарата содержится 0,05 г цефтиофора натриевой соли (ceftiofur sodium) и гидрофильного растворителя до 1,0 мл .

1.3 Препарат выпускают в стеклянных или полимерных флаконах по 50,0; 100,0; 200,0; 250,0 мл.

1.4 Препарат хранят в упаковке изготовителя в защищенном от света и влаги месте при температуре от плюс 10 °C до плюс 25 °C. Список Б.

1.5 Срок годности препарата 3 года от даты изготовления, при соблюдении условий хранения. Срок годности после вскрытия флакона - 1 месяц.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Цефтиофора натриевая соль, активнодействующее вещество препарата, относится к группе противомикробных средств из группы цефалоспоринов, обладающих широким спектром действия.

2.2 Препарат высокоэффективен против грамотрицательных и грамположительных микроорганизмов, включая продуцирующие β-лактамазу. Препарат не активен против микоплазм, хламидий, риккетсий, эймерий, актиномицетов и вирусов. Особую эффективность препарат проявляет в отношении пастерелл, стрептококков, стафилококков и бордепелл.

2.3 Механизм бактерицидного действия препарата заключается в ингибировании синтеза клеточной стенки микроорганизмов.

2.4 После парентерального применения препарата в терапевтической дозе максимальная концентрация активнодействующего вещества создается в крови в первые 2-3 ч и удерживается на терапевтическом уровне 24 ч. Препарат малотоксичен.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Препарат применяют для лечения респираторных заболеваний и некробактериоза крупного рогатого скота; респираторных инфекций мелкого рогатого скота, свиней и лошадей; респираторных и урогенитальных инфекций собак, вызванных микроорганизмами, чувствительными к цефтиофору.

3.2 Препарат применяют один раз в сутки крупному и мелкому рогатому скоту подкожно или внутримышечно, свиньям и лошадям внутримышечно, собакам подкожно в следующих дозах:

крупному рогатому скоту: 1-2 мл раствора на 50 кг массы тела (1-2 мг/кг массы тела по ДВ), но не более 15 мл в одно место, в течение 3-5 дней;

овцам и козам: 1-2 мл раствора на 50 кг массы тела (1-2 мг/кг массы тела по ДВ) в течение 3-5 дней;

свиньям: 0,3-0,5 мл раствора на 5 кг массы тела (3-5 мг/кг массы тела по ДВ) в течение 3 дней;

лошадям: - 2-4 мл раствора на 50 кг массы тела (2-4 мг/кг массы тела по ДВ), но не более 10 мл в одно место, до выздоровления (не более 10 дней);

собакам: 0,2-0,4 мл раствора на 5 кг массы тела (2-4 мг/кг массы тела по ДВ) до выздоровления, но не более 10 дней;

3.3 Не рекомендуется применять препарат животным имеющим индивидуальную чувствительность к цефтиофору и другим β -лактамным антибиотикам (пенициллины). На месте введения препарата возможно проявление болезненности.

3.4 При возникновении аллергических реакций препарат отменить, назначить антигистаминные препараты (димедрол, пипольфен) и препараты кальция (кальция хлорид, кальция глюконат).

3.5 Убой крупного и мелкого рогатого скота на мясо разрешается не ранее чем через 24 часа после последнего применения препарата; свиней - через 2 суток. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления пушных зверей. Молоко животных после применения препарата можно использовать без ограничения. Не применять лошадям, мясо которых предназначено для пищевых целей.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

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

Инструкция по применению препарата разработана заведующим кафедрой фармакологии и токсикологии УО «ВГАВМ», доцентом Толкачем Н.Н., доцентом кафедры фармакологии и токсикологии УО «ВГАВМ» Петровым В.В., доцентом кафедры внутренних незаразных болезней животных УО «ВГАВМ» Белко А.А., доцентом кафедры эпизоотологии УО «ВГАВМ», Ивановым В.Н.

