

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата
«Тиоцефур 5% суспензия для инъекций»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Тиоцефур 5% суспензия для инъекций (Suspensio Tiocefuri 5% pro injectionibus).

Международное непатентованное наименование: цефтиофур.

Лекарственная форма: суспензия для инъекций.

1.2 Тиоцефур 5% суспензия для инъекций представляет собой маслянистую суспензию от белого до светло-кремового цвета. Допускается расслоение суспензии, исчезающее при встряхивании.

В 1,0 мл препарата содержится 50 мг цефтиофура (в форме гидрохлорида), вспомогательные вещества (бутилгидрокситолуол, спирт бензиловый, пропиленгликоль дикаприлат/дикапрат).

1.3 Препарат выпускают во флаконах темного стекла по 100 мл.

1.4 Препарат хранят с предосторожностью (список Б) в закрытой упаковке производителя при температуре от плюс 2 °С до плюс 25 °С, в защищенном от прямых солнечных лучей месте.

Срок годности - 2 (два) года от даты производства при соблюдении условий хранения и транспортирования.

Срок годности после первого вскрытия флакона – 28 суток при соблюдении условий хранения.

Запрещается применять препарат по истечении срока годности.

Препарат следует хранить в местах, недоступных для детей.

1.5 Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

1.6 Не использованный препарат уничтожают в соответствии с требованиями действующего законодательства.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Тиоцефур 5% суспензия для инъекций – антибактериальный препарат из группы цефалоспоринов.

2.2 Цефтиофур обладает широким спектром противомикробного действия. Активен в отношении грамположительных и грамотрицательных бактерий (включая бета-лактамазообразующие штаммы и некоторые анаэробные бактерии), в том числе *Streptococcus spp.*, *Pasteurella spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Klebsiela spp.*, *Bacillus spp.*, *Proteus spp.*, *Haemophilus somnus*, *Haemophilus parasuis*, *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Escherichia coli*, *Salmonella spp.*, *Actinomyces pyogenes*, *Bacteroides spp.*, *Fusobacterium necrophorum*, *Arcanobacterium pyogenes*, *Pausteurella spp.*, *Manheimia haemolytica* и др.

Цефтиофур действует на микроорганизмы бактерицидно. Механизм действия заключается в ингибировании синтеза клеточной стенки микроорганизмов.

2.3 После парентерального введения цефтиофур быстро метаболизируется в десфуроил-цефтиофур и создает в организме терапевтические концентрации в течение 20 ч. Максимальные концентрации антибиотика в организме животных обнаруживаются через 1 ч после введения препарата. Выводится препарат из организма преимущественно через почки.

2.4 По степени воздействия на организм препарат относится к веществам малоопасным (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Тиоцефур 5% суспензию для инъекций применяют крупному и мелкому рогатому скоту, свиньям, собакам и кошкам 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 5% суспензию для инъекций вводят один раз в день в течение 3 – 5 суток в следующих дозах:

- крупному рогатому скоту: 1 мл на 50 кг массы тела животного, подкожно;
- молодяку крупного рогатого скота, мелкому рогатому скоту: 0,3 мл на 10 кг массы тела животного, подкожно или внутримышечно;
- свиньям: 1 мл на 15 кг массы тела животного, внутримышечно;
- собакам и кошкам: 0,3 мл на 5 кг массы тела животного, внутримышечно.

В одно место рекомендуется вводить не более 15 мл препарата крупному рогатому скоту, 10 мл мелкому рогатому скоту, свиньям и 5 мл собакам и кошкам.

Необходимо использовать только сухие иглы и шприцы, так как в присутствии воды суспензия расслаивается с образованием нерастворимого осадка.

3.3 Не рекомендуется применять препарат животным, имеющим индивидуальную чувствительность к цефтиофуру и другим бета-лактамам антибиотикам.

На месте введения препарата возможно проявление болезненности и местного отека тканей. В редких случаях возможны аллергические реакции. При возникновении аллергических реакций препарат отменяют и назначают антигистаминные препараты и препараты кальция.

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

3.5 При передозировке у животных может наблюдаться снижение аппетита, воспалительная реакция на месте введения.

3.6 Убой крупного и мелкого рогатого скота на мясо разрешается не ранее, чем через 8 суток, а свиней через 5 суток после последнего применения препарата. Мясо животных, вынуждено убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления плотоядных животных.

Молоко от лактирующих животных после применения препарата разрешается использовать в пищу не ранее, чем через 48 часов после последнего введения препарата.

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 направляются в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, 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, 29.

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).

ОДЕРЖАНО
Генеральный директор _____
Секретарь _____
Экземпляр _____
06.10.2022 131-7