

СОГЛАСОВАНО
Заместитель Руководителя
Россельхознадзора



Н. А. ВЛАСОВ
16.09.2020

ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата Цефтимаг®

(организация-разработчик: АО «Мосагроген»,
117545, г. Москва, проезд Дорожный 1-й, д. 1, стр. 1, пом. IV эт. 1 ком 6)

Номер регистрационного удостоверения: 77-3-1.19-4413 №ПВР-3-1.14/03000

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Цефтимаг®
(Ceftimag).

Международное непатентованное наименование: цефтиофура.

2. Лекарственная форма: суспензия для инъекций.

Цефтимаг® в 1 мл в качестве действующего вещества содержит цефтиофура гидрохлорид (в пересчёте на основание) - 100 мг, а также вспомогательные вещества: метиловый эфир параоксибензойной кислоты (нипагин), пропиловый эфир параоксибензойной кислоты (нипазол), бензилбензоат, пропиленгликоль дикаприлата/дикапрат до 1 мл.

3. По внешнему виду препарат представляет собой маслянистую суспензию от белого до бежевого цвета. Допускается оседание частиц.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения – 3 года с даты производства. После прокола пробки и отбора из флакона первой дозы, препарат можно использовать в течение 28 суток.

Запрещается применение лекарственного препарата после окончания срока его годности.

4. Цефтимаг® выпускают расфасованным по 20, 100 мл в стеклянные флаконы соответствующей вместимости, укупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками. Флаконы по 20 мл помещают в картонные коробки по 20 штук. Каждую потребительскую упаковку снабжают инструкцией по применению.

5. Хранят лекарственный препарат в закрытой упаковке производителя в защищенном от прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов при температуре от 5 °С до 25 °С.

6. Цефтимаг[®] следует хранить в недоступном для детей месте.

7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

8. Цефтимаг[®] отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Цефтимаг[®] относится к антибактериальным лекарственным препаратам группы цефалоспоринов.

10. Цефтиофур оказывает бактерицидное действие на грамотрицательные и грамположительные бактерии, включая штаммы, продуцирующие β-лактамазу, и некоторые анаэробные бактерии, в том числе *Escherichia coli*, *Pasteurella (Mannheimia) haemolytica*, *Pasteurella multocida*, *Haemophilus somnus*, *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Haemophilus parasuis*, *Salmonella choleraesuis*, *Streptococcus suis*, *Streptococcus zooepidemicus*, *Streptococcus equi*, *Pasteurella* spp., *Staphylococcus* spp., *Actinomyces pyogenes*, *Salmonella typhimurium*, *Streptococcus agalactiae*, *Streptococcus dysgalactiae*, *Streptococcus bovis*, *Klebsiella* spp., *Citrobacter* spp., *Enterobacter* spp., *Bacillus* spp., *Proteus* spp., *Fusobacterium necrophorum* и *Porphyromonas assacharolytica (Bacteroides melaninogenicus)*. Механизм антибактериального действия цефтиофура заключается в подавлении функциональной активности бактериальных ферментов транспептидаз и карбоксипептидаз, участвующих в связывании основного компонента клеточной стенки микроорганизмов - пептидогликана, что приводит к нарушению осмотического баланса и разрушению бактериальной клетки.

Цефтиофур после парентерального введения быстро подвергается метаболизму с образованием десфуроилцефтиофура, который обладает эквивалентной цефтиофуру активностью в отношении бактерий. Данный метаболит обратимо связывается с белками плазмы и накапливается в очаге воспаления. Активность препарата не снижается в присутствии некротизированных тканей. Выводятся цефтиофур и его метаболиты из организма животного преимущественно с мочой и в меньшей степени с желчью. Препарат Цефтимаг[®] по степени воздействия на организм относится к веществам малоопасным (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

III. Порядок применения

11. Цефтимаг[®] применяют для лечения свиней и крупного рогатого скота при бактериальных инфекциях органов дыхания, желудочно-кишечного тракта и мочеполовой системы, некробактериоза и острого эндометрита крупного рогатого скота; а также других болезней бактериальной этиологии, возбудители которых чувствительны к цефтиофуру.

12. Противопоказанием для применения препарата является индивидуальная повышенная чувствительность животного к цефтиофуру и бета-лактамам антибиотикам. Препарат следует назначать с осторожностью животным с нарушениями функции печени или почек.

13. При работе с препаратом Цефтимаг[®] следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. Во время работы с лекарственным препаратом запрещается пить, курить и принимать пищу. По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом. Флаконы из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, они подлежат утилизации с бытовыми отходами.

При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаза, их необходимо промыть большим количеством воды. В случае возникновения аллергических реакций или при случайном попадании лекарственного препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

14. Цефтимаг[®] разрешен к применению животным в период беременности и лактации.

15. Цефтимаг применяют:

- крупному рогатому скоту один раз в сутки подкожно или внутримышечно в дозе 1 мл на 100 кг массы животного в течение 3-5 дней при заболеваниях дыхательных путей, в течение 3 дней при некробактериозе, в течение 5 дней при эндометрите;

- свиньям один раз в сутки внутримышечно в дозе 1 мл на 32 кг массы животного в течение трёх дней.

Перед использованием содержимое флакона тщательно встряхивают до получения однородной суспензии. Ввиду возможной болевой реакции максимальный объём для введения в одно место не должен превышать 15 мл.

16. Побочных явлений и осложнений у животных при применении препарата Цефтимаг[®] в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдается. В случае появления аллергических реакций использование препарата прекращают и назначают антигистаминные препараты и симптоматическое лечение.

17. Симптомы передозировки у животных могут проявляться одышкой и возбуждением, которое сменяется угнетением.

18. Цефтимаг[®] не следует смешивать в одном шприце с другими лекарственными препаратами. При сочетании цефалоспоринов с аминогликозидами и/или другими нефротоксичными препаратами, особенно

при нарушении функции почек, повышается риск развития нефротоксических эффектов.

19. Особенности действия лекарственного препарата при его первом применении и отмене не установлено.

20. Следует избегать пропуска очередной дозы препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска одной дозы необходимо ввести препарат как можно скорее. Далее интервал до следующего введения препарата не изменяется.

21. Убой крупного рогатого скота и свиней на мясо разрешается не ранее, чем через 5 суток после последнего применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления пушных зверей.

Молоко можно использовать для пищевых целей без ограничений.

Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения.

АО «Мосагроген»
Российская Федерация, 117545,
г. Москва,
1-ый Дорожный проезд, д. 1.

Наименование, адрес организации, уполномоченной держателем или владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя.

АО «Мосагроген»
Российская Федерация, 117545,
г. Москва, 1-ый Дорожный
проезд, д. 1, стр. 1, пом. IV эт. 1
ком 6.
т/ф (495) 744-06-45.

Зам. генерального директора
АО «Мосагроген», к.т.н.



И.А. Казакова