

Додаток 2
до реєстраційного посвідчення АА-05612-01-14

13.04.2021

ЦеправінTM ДС
(суспензія інтрацистернальна)
листівка-вкладка

Опис

Суспензія білого або кремового кольору.

Склад

1 шприц-туба (3 г) містить діючу речовину:

цефалоніум (у формі дигідрату) – 250 мг.

Допоміжні речовини: алюмінію дистеарат, рідкий парафін.

Фармакологічні властивості

ATC vet класифікаційний код QJ51 – антибактерійні ветеринарні препарати для інтрацистернального застосування. QJ51DA90 – Цефалоніум.

Цефалоніум належить до групи цефалоспоринів першого покоління. Він володіє широким спектром бактерицидної дії щодо багатьох грампозитивних і грамнегативних бактерій: *Arcanobacterium pyogenes*, *Corynebacterium bovis*, *Escherichia coli*, *Klebsiella spp.*, *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus dysgalactiae*, *S. uberis*.

Механізм дії полягає в інгібіції пеніциліназ'язуючих білків, які виконують роль ферментів на завершальному етапі синтезу пептидоглікана – біополімера, який є основним компонентом клітинної стінки бактерій. Блокування синтезу пептидоглікана призводить до загибелі бактерій. Цефалоніум стійкий до дії β-лактамаз.

Терапевтичні рівні цефалоніуму зберігаються у оброблених чвертях протягом 10 тижнів після інтрацистернального введення.

Застосування

Лікування корів, хворих на субклінічні мастити у сухостійний період, що спричинені, чутливими до цефалоніуму збудниками (*Corynebacterium bovis*, *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus dysgalactiae*, *S. uberis*, *Escherichia coli*, *Klebsiella spp.* і *Arcanobacterium pyogenes*).

Дозування

Вводити інтрацистернально одноразово в уражену чверть молочної залози у дозі 1 шприц-туба на одну чверть молочної залози, після останнього доїння.

Перед введенням добре вимити та продезінфікувати дійку. Зняти ковпачок і обережно, уникаючи контамінації наконечника, ввести вміст шприца-дозатора в канал. Після введення повторно обробити дійку розчином антисептика.

Опція 1. Неповне введення наконечника. Для часткового зняття ковпачка, нижню його частину утримують пальцями, а верхня повертають навколо осі над міткою, нанесеною на ковпачок. При цьому верхня частина ковпачка віддається, а нижня залишається на канюлі шприца-туби. Таким способом можна ввести шприц на невелику глибину – 5 мм.

Опція 2. Ведення наконечника на повну глибину. Для повного зняття ковпачка міцно утримуючи шприц в руці, на нього надавлюють від себе і вздовж великим пальцем до відокремлення ковпачка.

Вводять наконечник шприца-туби на всю глибину і вводять весь вміст шприца в канал.

Після введення видаляють шприц, обережно перетискають кінчик дійки і масують оброблену чверть для кращого розподілення препарату.

Протипоказання

Не застосовувати тваринам із гіперчутливістю до цефалоспоринів і інших β-лактамних антибіотиків. Не застосовувати за 54 доби до отелення.

Не застосовувати лактуючим коровам.

Застереження

Одноразова упаковка.

13.04.2021

Якщо отелення відбулося до 54-ї доби з моменту лікування, слід підтвердити відсутність антибіотику у молоці що призначено для споживання людиною. Молоко дозволяється використовувати для споживання людиною через 54 доби+96 годин після введення препарату.

У корів що страждають на гіпокальцемію, можливе подовження періоду каренції до використання молока для споживання людиною

Якщо препарат застосувався у нетелів за першого отелення слід дотримуватись таких самих запобіжних заходів що і у корів, а саме препарат повинен застосовуватись не менш ніж за 54 доби до отелення та молоко дозволяється використовувати для споживання людиною через 54 доби після обробки + 4 доби після отелення.

Застосування під час тільності та лактації

Препарат може застосовуватися протягом останнього триместру тільності після запуску корови.

ЦеправінTM DC не спричиняє негативної дії на плід.

Період виведення (каренції)

Забій тварин на м'ясо дозволяють через 21 добу після останнього застосування препарату. Споживання молока дозволяють не раніше як через 96 годин після отелення (якщо обробка проводилася за 54 діб до отелення, молоко дозволяється споживати через 54 діб+96 годин після обробки). Отримане, до зазначеного терміну, м'ясо та молоко утилізують або згодовують непродуктивним тваринам, залежно від висновку лікаря ветеринарної медицини.

Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, які вводять препарат

Слід уникати випадкового введення препарату людині. У разі випадкової введення людині, потрібно негайно звернутися до лікаря, показавши листівку-вкладку або етикетку препарату.

Не допускаються до роботи з препаратом особи із ознаками гіперчутливості до пеніциліну та цефалоспоринів. За випадкового потрапляння препарату на шкіру, ретельно промити водою з милом. За випадкового потрапляння в очі, відразу ж промити очі чистою водою.

Мити руки після використання.

Форма випуску

Пластикові шприц-туби по 3 г з червоним ковпачком. Вторинне упакування – коробки на 20 шприц-тубів, пакування на 120 (6 коробок по 20 шприц-тубів) і 160 (8 коробок по 20 шприц-тубів) шприців. У картонну коробку можуть додаватися очищувальні серветки.

Зберігання

Сухе темне, недоступне для дітей місце за температури від 2 °C до 30 °C.

Термін придатності - 36 місяців.

Для застосування у ветеринарній медицині!

Власник реєстраційного посвідчення:

Інтервett Інтернейшнл Б.В.

Вім де Корверштраат, 35

5831 АН Боксмеер,

Нідерланди

Intervet International B.V.

Wim de Korverstraat, 35

5831 AN Boxmeer,

The Netherlands

Назва та місцезнаходження виробника

TriRX Segre;

Ла, Гріндольє, Зоне Артісанале, Сегре
49500, Сегре-ен-Анжу Блю Франція.

TriRX Segre,

La Grindoliere Zone Artisanale Segre 49500
Segre-en-Anjou Bleu, France