

МЕТРИКЮР
(суспензія внутрішньоматкова)
листівка-вкладка

Опис

Масляниста суспензія кремового кольору.

Склад

1 шприц-туба (19 г) містить діючу речовину:

цефапірин (у формі бензатину) – 500 мг.

Допоміжні речовини: емульгін В1, цетомакрогол 1000, олія водна рицинова, мігліол 812 N.

Фармакологічні властивості

ATC vet класифікаційний код QG51 – протимікробні та антисептичні ветеринарні препарати для внутрішньоматкового застосування. QG51AA05 – Цефапірин.

Цефапірин – антибіотик цефалоспоринового ряду, що діє бактерицидно. Механізм дії цефапірина полягає в інгібуванні синтезу клітинної стінки, що спричинює руйнування цитоплазматичної мембрани і загибель бактеріальної клітини. Має широкий спектр дії проти грамнегативних (*E. coli*, *Actinobacillus spp.*, *Salmonella spp.*, *Klebsiella spp.*, *Haemophilus spp.*, *Pasteurella spp.*, *Proteus spp.*, *Enterobacter spp.*) та грампозитивних (*Corynebacterium spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus pyogenes* та інші) мікроорганізмів. Цефапірин стійкий до дії пеницилінази та активний в анаеробному середовищі

Після внутрішньоматкового введення системне поглинання є низьким, що відображається низьким рівнем цефапіру в плазмі крові невдовзі після введення. Через 12 годин після введення цефапіру в плазмі не виявляється. Після внутрішньоматкового введення препарату висока концентрація цефапіру виявляється в ендометрії. Після одноразового введення концентрація цефапіру в ендометрії зберігається щонайменше 24 години. Цефапіру виводиться із сечею.

Застосування

Лікування корів, хворих на підгострі та хронічні ендометрити (не пізніше 14 діб після отелення), що спричинені мікроорганізмами, чутливими до цефапіру.

Дозування

Вміст однієї шприц-туби вводять внутрішньоматково за допомогою одноразового катетера, для цього:

1. Ретельно струшують шприц перед введенням.
2. З'єднують шприц-тубу з катетером.
3. Захоплюють шийку матки рукою, фіксують через пряму кишку.
4. Обережно вводять катетер зі шприцом через шийку матки в її порожнину.
5. Видавлюють вміст шприца-туби.

Одного нанесення зазвичай достатньо для повного лікування. Однак, залежно від перебігу лікування, якщо клінічні ознаки не зникають, через 7-14 діб може знадобитися повторне лікування.

Тваринам, які були запліднені, препарат можна використовувати через добу після осіменіння. У випадках піометри рекомендується попереднє лікування простагландином, щоб індукувати лютеоліз та звільнити порожнину матки від ексудату.

Протипоказання

Не застосовувати тваринам з підвищеною чутливістю до цефалоспоринів та інших β-лактамних антибіотиків. Не застосовують вагітним тваринам.

Застереження

Побічна дія

У дуже рідкісних випадках можуть спостерігатися алергічні реакції.

Особливі застереження при використанні

Перед застосуванням препарату рекомендується провести тест на чутливість збудника до цефапіру. Якщо це неможливо, лікування має базуватися на місцевій (на рівні регіону/ферми) епізоотичній інформації про чутливість відповідних бактерій.

Використання під час вагітності, лактації

Не застосовують вагітним тваринам.

Може застосовуватись під час лактації.

Взаємодія з іншими засобами та інші форми взаємодії

Не застосовувати одночасно з іншими протимікробними препаратами для внутрішньоматкового введення.

Період виведення (каренції)

Забій тварин на м'ясо дозволяють через 1 добу після останнього застосування препарату. До зазначеного терміну м'ясо згодовують непродуктивним тваринам або утилізують (залежно від висновку лікаря ветеринарної медицини). Споживання молока в їжу дозволяється через 0 діб.

Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу

Пеніциліни та цефалоспорини можуть викликати гіперчутливість (алергію) після ін'екції, вдихання, ковтання або контакту зі шкірою. Підвищена чутливість до пеніцилінів може привести до перехресної чутливості до цефалоспоринів і навпаки. Алергічні реакції на ці речовини іноді можуть бути серйозними.

Уникати контакту з препаратом у випадку підвищеної чутливості до цефалоспоринів або пеніцилінів.

При потраплянні препарату в очі, багаторазово промийте їх теплою водою. При потраплянні препарату на шкіру, змийте великою кількістю води з милем.

Якщо після контакту з препаратом виникають такі симптоми, як шкірний висип, слід звернутися до лікаря показавши йому листівку-вкладку або упаковку препарату.

Набряк обличчя, губ і очей або утруднене дихання є більш серйозними симптомами і потребують термінової медичної допомоги.

Форма випуску

Картонна коробка, яка містить 10 поліетиленових шприц-туб по 19 г, упаковані в целофанові пакети у комплекті з одноразовими катетерами та рукавичками.

Зберігання

Сухе темне, недоступне для дітей місце за температури від 15 до 25 °C. Не заморожувати.

Термін придатності – 3 роки.

Для застосування у ветеринарній медицині!

Власник реєстраційного посвідчення та виробник:

Інтервет Інтернейшнл Б.В.
Вім де Корверштраат, 35
5831 AN Боксмеер,
Нідерланди

Intervet International B.V.
Wim de Korverstraat, 35
5831 AN Boxmeer,
The Netherlands