

03.02.2017

ЕКСИД 200 мг/мл суспензія для ін'єкцій для великої рогатої худоби
(суспензія для ін'єкцій)
листівка-вкладка

Опис

Опалесцентна суспензія від білого до світло коричневого кольору.

Склад

1 мл препарату містить діючу речовину:

вільну кислоту кристалічного цефтіофуру - 200 мг.

Допоміжні речовини: тригліцерид (мігліол 8124), олія бавовняна.

Фармакологічні властивості

АТС vet класифікаційний код QJ01 – антибактеріальні ветеринарні препарати для системного застосування. QJ01DD90 – Цефтіофур.

Цефтіофур – цефалоспориновий антибіотик третього покоління, активний проти грампозитивних та грамнегативних бактерій. Цефтіофур інгібує синтез клітинної стінки бактерії, проявляючи, таким чином, бактерицидні властивості.

Активний проти наступних мікроорганізмів: *Escherichia coli*, *Acrobacterium pyogenes* та *Bacteroides spp.*, *Fusobacterium necrophorum*, *Porphyromonas spp.* та *Prevotella spp.*

У корів цефтіофур добре абсорбується з місця ін'єкції (в ділянці вуха). Після введення цефтіофур швидко всмоктується та метаболізується до десфуроїлцефтіофуру, який є основним його активним метаболітом, і який має подібну до нього антимікробну активність у відношенні до основних патогенів.

Зв'язування цефтіофуру та його основного метаболіту з білками плазми крові становить приблизно 70-90%. Через одну годину після одноразового застосування цефтіофуру, концентрація його в плазмі крові перевищує 1 мкг/мл. Максимальна концентрація у плазмі крові (майже 5 мкг/мл) досягається приблизно через 12 годин після введення. Загальна концентрація у плазмі крові цефтіофуру та його активних метаболітів у кількості 0,2 мкг/мл підтримується протягом 7 діб, а концентрація 1 мкг/мл – протягом 4 доби.

Застосування

Лікування великої рогатої худоби, хворої на гостру форму міжпальцевого некробацильозу (панарицій або гниття копит) та гостру форму післяродового метриту (у випадках коли лікування іншими антимікробними засобами не дало результату), що спричинені мікроорганізмами, чутливими до цефтіофуру.

Дозування

Підшкірно у дозі 1 мл препарату на 30 кг маси тіла тварини (еквівалентно 6,6 мг цефтіофуру на 1 кг маси тіла), одноразово в ділянці вуха.

Для визначення необхідної дози та запобігання введення недостатньої кількості препарату необхідно точно визначити масу тіла тварини.

Об'єм ін'єкції не повинен перевищувати 30 мл в одне місце ін'єкції.

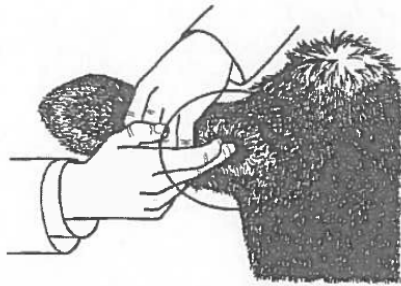
Терапевтичний ефект триває протягом 7 діб після ін'єкції.

Перед застосуванням необхідно ретельно збовтувати флакон протягом 30 секунд або до утворення однорідної емульсії.

Спосіб введення препарату показано на малюнку 1 та 2.

1. Тримавши шприц ввести підшкірно голку позаду вуха тварини (мал.1) так, щоб голка та шприц вказували у напрямку уявної лінії, яка пролягає через голову до протилежного ока тварини (мал.2).

03.02.2017



мал. 1



мал. 2

2. Потрібно дотримуватись запобіжних заходів при підшкірному введенні, таких як, наприклад, міцно зафіксувати голову (використовувати жолоб або міцно тримати голову) та використовувати потрібного розміру голки, наприклад, 2,54 см у довжину та 16 розміру.

Якщо клінічні ознаки не зникнуть протягом 48 годин після введення препарату, потрібно переглянути діагноз та лікування.

Протипоказання

Не застосовувати при підвищеній чутливості до цефтіофуру або інших β -лактамних антибіотиків, або до допоміжної речовини.

Не застосовувати як профілактичний засіб у випадках затримки відділення плаценти.

Не застосовувати тваринам із порушеннями функції нирок. Не застосовувати одночасно із тетрациклінами, макролідами, хлорамфеніколом та лінкозамідами. Не вводити внутрішньовенно.

Застереження

Застосування препарату повинно базуватись на визначенні чутливості збудників, а також із врахуванням офіційних та місцевих правил застосування антимікробних препаратів.

Пеніциліни та цефалоспорины можуть викликати реакції гіперчутливості після ін'єкції, інгаляції, проковтування або контакту зі шкірою. Гіперчутливість до пеніцилінів може призводити до перехресних реакцій до цефалоспоринів і навпаки. Алергічні реакції на ці речовини інколи можуть бути тяжкими.

Не слід працювати з препаратом особам при відомій гіперчутливості до пеніциліну і цефалоспоринів.

Необхідно уникати контакту препарату зі шкірою та очима. Якщо контакт відбувся, необхідно їх промити чистою водою.

Якщо після контакту з препаратом у вас з'явилися симптоми алергії (почервоніння шкіри, подразнення очей), зверніться за консультацією до лікаря. набряк обличчя, губ або очей, важке дихання є більш серйозними симптомами та потребують негайної медичної допомоги.

Застосування під час вагітності та лактації

У вагітних тварин:

На вагітних коровах дослідження не проводились. Можливість застосування препарату визначає відповідальний лікар ветеринарної медицини, зважуючи можливий позитивний ефект чи ризик.

При лактації:

Препарат можна застосовувати лактуючим коровам.

Період виведення (каренції)

Забій тварин на м'ясо дозволяють через 9 діб після останнього застосування препарату. Споживання молока дозволяють без обмежень. Отримане, до зазначеного терміну, м'ясо утилізують або згодують непродуктивним тваринам, залежно від висновку лікаря ветеринарної медицини.

ЕКСИД вводиться підшкірно в ділянці вуха у нехарчові тканини, щоб дотримуватись періоду виведення для м'яса.

Форма випуску

03.02.2017

Флакони зі скла типу 1, закриті хлоробутил-ізопрен гумовими корками під алюмінієву обкатку по 100 мл у картонній коробці.

Зберігання

Сухе темне, недоступне для дітей місце при температурі від 15 °С до 25 °С.

Термін придатності - 2 роки.

Після першого відбору з флакона, препарат необхідно використати протягом 28 діб, за умов зберігання його за температури від 5 °С до 25 °С.

Для застосування у ветеринарній медицині!

Власник реєстраційного посвідчення:

Зоетіс Інк.,
100 Кампус Драйв, Флорхем Парк,
Нью Джерсі 07932,
США

Zoetis Inc.,
100 Campus Drive, Florham Park,
New Jersey 07932, USA

Виробник готового продукту:

Зоетіс Інк.,
1 Кілгор Роуд, Каламазу,
МІ 49001
США

Zoetis Inc,
E Kilgor Road, Kalamazoo,
MI 49001
USA