

ИНСТРУКЦИЯ

по применению препарата ветеринарного
«Цефасед»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Цефасед (Zephasedum).

1.2 По внешнему виду препарат представляет собой суспензию от белого до светло-бежевого цвета, легко ресуспендирующуюся при встряхивании.

1.3 В 1,0 мл препарата содержится 169,0 мг цефалексина, вспомогательные вещества, наполнитель до 1,0 мл.

1.4 Препарат выпускают в стеклянных флаконах объемом 50,0; 100,0 и 200,0 мл.

1.5 Препарат хранят по списку Б в сухом, защищенном от света месте при температуре от 0 °С до плюс 25 °С. Срок годности препарата – 2 года от даты изготовления при условии соблюдения правил хранения и транспортирования.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Цефалексин, входящий в состав препарата, относится к антибиотикам цефалоспоринового ряда (β -лактамный антибиотик).

2.2 Механизм действия антибиотика заключается в нарушении синтеза мукопептида, входящего в состав клеточной стенки микроорганизмов, путем ингибирования ферментов транспептидазы и карбоксипептидазы, что приводит к нарушению осмотического баланса и разрушению бактериальной клетки.

2.3 Цефалексин обладает противомикробным действием в отношении грамположительных и грамотрицательных бактерий, таких как: *Clostridium spp.*, *Corynebacterium spp.*, *Escherichia coli*, *Pasteurella spp.*, *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Salmonella spp.*, *Streptococcus spp.*, *Haemophilus spp.* и другие.

2.4 Цефалексин хорошо всасывается из места инъекции и проникает в большинство органов и тканей; плохо проходит через гематоэнцефалический барьер. Максимальная терапевтическая концентрация в крови отмечается через 45 – 60 минут и сохраняется в течение 18 – 20 часов.

2.5 Цефалексин выводится из организма с мочой в неизменном виде.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Цефасед применяется крупному рогатому скоту, свиньям, кошкам, собакам при болезнях желудочно-кишечного тракта, дыхательных путей, мочеполовой системы, суставов, мягких тканей, кожи, атрофического ринита, синдрома ММА (метрит-мастит-агалактия и др.), вызванных микроорганизмами, чувствительными к цефалексину.

3.2 Препарат вводят один раз в сутки в течение пяти дней в следующих дозах:

- крупному рогатому скоту – по 1,0 мл на 25,0 кг массы тела внутримышечно;
- свиньям – по 1,0 мл на 18,0 кг массы тела внутримышечно;
- собакам внутримышечно или подкожно, на животное:
 - мелким породам (5,0 – 9,0 кг) – по 0,25 – 0,5 мл;
 - средним породам (9,0 – 27,0 кг) – по 0,5 – 1,5 мл;
 - крупным породам (27,0 – 54,0 кг) – по 1,5 – 3,0 мл;
- кошкам – 0,25 мл на животное внутримышечно или подкожно.

Перед применением флакон с лекарственным препаратом необходимо тщательно встряхнуть до получения однородной суспензии. После инъекции необходимо провести массаж места инъекции.

3.3 После изъятия первой дозы из флакона остальное содержимое необходимо хранить плотно закрытым при температуре от плюс 4 °С до плюс 6 °С и использовать в течение 28 суток.

3.4 При применении препарата в рекомендуемых дозах в соответствии с инструкцией побочные реакции и осложнения не наблюдаются.

3.5 Противопоказано применение препарата внутривенно; животным с повышенной чувствительностью к β -лактамым антибиотикам (пенициллины, цефалоспорины).

3.6 При возникновении аллергических и других побочных реакций препарат отменяют и назначают антигистаминные препараты (аллервет, дипразин) и препараты кальция (кальция хлорид, кальция глюконат, кальция борглюконат).

3.7 Молоко разрешается использовать для пищевых целей не ранее, чем через 48 часов после последнего применения препарата. Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через четверо суток после последнего применения препарата. В случае вынужденного убоя животных ранее установленного срока мясо используют для кормления пушных зверей.

4 МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать меры личной гигиены и правила техники безопасности.

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 отрицательно воздействия препарата на организм животного ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (г. Минск, ул. Красная, 19^а) для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Частное производственно-торговое унитарное предприятие «Белветфарма» (247050, Республика Беларусь, Гомельская обл., г. Добруш, ул. Фрунзе, 17). Тел./факс: 8 (02333) 5-38-56, 8 (0232) 26-36-29.

Инструкция по применению препарата разработана доцентом кафедры внутренних незаразных болезней животных УО ВГАВМ Белко А.А., доцентом кафедры фармакологии и токсикологии УО ВГАВМ Петровым В.В.