

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата «Рецеф-Форте 200»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Рецеф-Форте 200 (Reccefum-Forte 200).
Международное непатентованное наименование: цефтиофур.
- 1.2 Лекарственная форма: суспензия для подкожного введения.
По внешнему виду препарат представляет собой от белого до светло-желтого цвета. При хранении допускается образование осадка, разбивающегося при встряхивании.
- 1.3 В 1,0 мл препарата содержится цефтиофур (в форме кристаллической свободной кислоты) – 200 мг, вспомогательные вещества: бензиловый спирт, триглицериды жирных кислот.
- 1.4 Препарат выпускают в стеклянных флаконах по 10 мл, 20 мл, 50 и 100 мл.
- 1.5 Препарат хранят в упаковке производителя по списку Б в защищенном от света месте при температуре от плюс 2 °С до плюс 25 °С. Препарат хранят отдельно от продуктов питания и кормов, в недоступном для детей месте.
- 1.6 Срок годности – 2 года от даты изготовления, при соблюдении условий хранения, после вскрытия флакона - не более 28 суток.
- 1.7 Препарат отпускается без рецепта ветеринарного врача.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Цефтиофур, действующее вещество препарата, относится к антибиотикам - цефалоспорином третьего поколения, обладает бактерицидным действием. Активен в отношении грамотрицательных и грамположительных бактерий, включая анаэробные бактерии и штаммы, продуцирующие β-лактамазы, в т.ч. *Pasteurella spp.*, *Streptococcus spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Escherichia coli*, *Haemophilus spp.*, *Fusobacterium necrophorum*, *Arcanobacterium pyogenes*, *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Bacteroides spp.*, *Prevotella spp.* Не активен в отношении риккетсий, микоплазм, хламидий, вирусов, патогенных грибов и простейших.

Механизм антибактериального действия препарата заключается в подавлении функциональной активности бактериальных ферментов транспептидаз, участвующих в связывании основного компонента клеточной стенки микроорганизмов - пептидогликана, что приводит к гибели бактерий.

2.2 После введения препарат быстро резорбируется с места инъекций, цефтиофур метаболизируется с образованием десфуроилцефтиофура, который оказывает антибактериальное действие. Максимальная концентрация препарата в плазме крови достигается через 12 часов после введения препарата и сохраняется на терапевтическом уровне не менее 7 суток. Десфуроилцефтиофур выводится главным образом с мочой и фекалиями.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют крупному рогатому скоту при пастереллезе, стафилококкозе, стрептококкозе, колибактериозе, некробактериозе; при бронхопневмонии, бронхите, пневмонии, нефрите, пиелите, цистите, инфицированных ранах, гастроэнтерите; при сепсисе, перитоните, полиартритах, полисерозитах, послеродовых инфекциях, маститах, и других заболеваниях, вызванных микроорганизмами, чувствительными к цефтиофуру.

3.2 **Крупному рогатому скоту** препарат вводят однократно подкожно у основания уха в дозе 1 мл на 30 кг массы животного (6,6 мг цефтиофура на 1 кг массы животного). Рекомендуется вводить не более 30 мл препарата в одно место инъекции.

Перед применением флакон с препаратом встряхивают до получения однородной суспензии.

3.3 В ряде случаев в месте введения препарата возможно образование припухлости, исчезающей самопроизвольно у большинства животных через 10 суток после инъекции, однако незначительное обесцвечивание тканей может сохраняться в течение 28 суток и более.

У чувствительных животных к цефалоспорином возможны аллергические реакции. В случае возникновения аллергических реакций препарат отменяют и назначают антигистаминные препараты и препараты кальция.

Симптомы передозировки препарата не установлены.

3.4 Не применять препарат при индивидуальной повышенной чувствительности животных к β-лактамам антибиотикам.

3.5 Не применять совместно с антибиотиками группы тетрациклина, амфениколами, макролидами и линкозамидами по причине возможного значительного снижения, вплоть до полной утраты, их противомикробной активности.

Не смешивать в одном шприце с другими препаратами.

3.6 Убой крупного рогатого скота на мясо разрешается проводить не ранее чем через 20 суток. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления непродуктивных животных. Молоко дойных коров разрешается использовать в пищу без ограничений.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

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

5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ


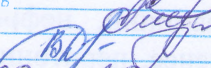
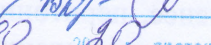
5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают и потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которого он находится.

Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил применения этого препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного 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» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19 А), для подтверждения соответствия нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Рубикон», 210002, Республика Беларусь, г. Витебск, ул. М. Горького, 62 Б.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Петров В.В., Романова Е.В., Мацинович М.С.) и ООО «Рубикон» (Кукор С.С.)

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
30	20 20 20 протокол № 111