

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам
протокол от « 11 » апреля 2018 г №94

ИНСТРУКЦИЯ

по применению ветеринарного препарата «Цефавет-М»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Цефавет-М (Cephavetum-M).
- 1.2 Препарат представляет собой суспензию, состоящую из двух слоев оранжево-красного и светло-желтого цвета, со специфическим запахом.
- 1.3 В 100,0 см³ препарата содержится: 0,02 г β -каротина, 1,5 г цефазолина натриевой соли, 0,16 г пропранолола гидрохлорида и наполнитель.
- 1.4 Препарат выпускают в стеклянных флаконах по 100,0; 200,0; 400,0 см³.
- 1.5 Цефавет-М хранят в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 5° до плюс 25 °С.
- 1.6 Срок годности препарата 18 месяцев, при условии соблюдения правил хранения и транспортирования.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Препарат обладает широким спектром противомикробного действия, способствует восстановлению сократительной функции матки коров, больных послеродовым гнойнокатаральным эндометритом и регенерации слизистой оболочки матки.

2.2 Цефазолина натриевая соль нарушает синтез микробной стенки, оказывает бактерицидное действие. Высокоэффективна против грамотрицательных и грамположительных микроорганизмов, включая продуцирующие β -лактамаз: *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp., *Corynebacterium* spp., *Clostridium* spp., *Campylobacter* spp., *Salmonella* spp., *Escherichia coli*, *Proteus* spp. и другие, не активен против микоплазм, хламидий, риккетсий, эймерий, актиномицетов и вирусов;

- пропранолол гидрохлорид относится к неселективным β -адреноблокаторам, усиливает сокращения матки (спонтанные и вызванные средствами, стимулирующими миометрий), уменьшает кровотечение при отелах и послеоперационном периоде;

- β -каротин способствует регенерации эндометрия.

2.3 Препарат малотоксичен, не обладает кумулятивным действием, выделяется из организма с мочой в неизменном виде.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Цефавет-М применяют для лечения коров, больных послеродовым эндометритом.

3.2 Препарат предварительно подогревают до температуры 35-40°С, тщательно взбалтывают содержимое флакона и вводят внутриматочно в дозе 15- 20 см³ на 100 кг массы тела с интервалом 48 часов до выздоровления.

3.3 Не рекомендуется применение препарата при повышенной чувствительности животных к антибиотикам цефалоспоринов.

3.4 Убой на мясо разрешается не ранее чем через 72 часа, а использование молока в пищу людям через 48 часов после последнего применения препарата.

4. МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать правила личной гигиены и 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 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» (г. Минск, ул. Красная 19а) для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6. ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Унитарное предприятие «Минский завод ветеринарных препаратов», Минский район, Новодворский с/с, а/г Новый Двор, д 52Б/3.

Инструкция по применению препарата разработана кандидатом ветеринарных наук, доцентом кафедры акушерства, гинекологии и биотехнологии размножения животных им. Я.Г. Губаревича Ятусевичем Д.С. и кандидатом ветеринарных наук, доцентом кафедры фармакологии и токсикологии Петровым В.В. УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины».

