

Ceftiofur 5%

Suspensie injectabilă pentru porcine și bovine

COMPOZIȚIE 1 ml conține:

Ceftiofur (sub formă de Ceftiofur Clorhidrat).....50 mg

Excipient până la1 ml

INDICAȚII: Infecții asociate cu bacterii sensibile la ceftiofur:

Porcine: În tratamentul bolilor respiratorii bacteriene asociate cu *Pasteurella multocida*, *Actinobacillus pleuropneumoniae* și *Streptococcus suis*.

Bovine: Pentru tratamentul bolilor respiratorii bacteriene asociate cu *Mannheimia haemolytica*, *Pasteurella multocida* și *Haemophilus somnus*. Pentru tratamentul necrobacilozei interdigitale acute (panarițiu, pietin) asociată cu *Fusobacterium necrophorum* și *Bacteroides melaninogenicus* (*Phorphyromonas asaccharolytica*). Pentru tratamentul metritei acute post-partum până în 10 zile după fătare asociată cu *Escherichia coli*, *Arcanobacterium pyogenes* și *Fusobacterium necrophorum*.

SPECII ȚINTĂ: *Porcine și bovine*.

MOD DE ADMINISTRARE ȘI DOZE: **Porcine:** 3 mg ceftiofur/kg g.c/zi timp de 3 zile prin injectare intramusculară, de ex. 1 ml de CEFTIOFUR/16 kg g.c/zi.

Bovine: Tratamentul bolilor respiratorii: 1 mg ceftiofur/kg g.c/zi timp de 3 până la 5 zile prin injectare subcutanată, de ex. 1 ml de CEFTIOFUR/50 kg g.c/zi.

Tratamentul necrobacilozei interdigitale acute: 1 mg ceftiofur/kg g.c/zi timp de 3 zile prin injectare subcutanată, de ex. 1 ml de CEFTIOFUR/50 kg g.c/zi. Metrită acută post-partum până în 10 zile după fătare: 1 mg ceftiofur/kg g.c/zi timp de 5 zile consecutive prin injectare subcutanată, de ex. 1 ml de CEFTIOFUR/50 kg g.c/zi.

Injectările ulterioare trebuie administrate în locuri diferite. În caz de metrită acută post-partum, ar putea fi necesară, în anumite cazuri, terapie suplimentară de susținere.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Agitați flaconul bine înainte de utilizare pentru a readuce produsul în suspensie. În urma agitării, absența sedimentelor poate fi confirmată cel mai rapid prin inversarea flaconului și vizualizarea conținutului prin baza flaconului. În cazul apariției de reacții alergice tratamentul trebuie întrerupt. Utilizarea necorespunzătoare a produsului poate mări prevalența bacteriilor rezistente la cefalosporine.

CONTRAINDICAȚII: Nu administrați animalelor care au manifestat anterior hipersensibilitate la ceftiofur și la alte antibiotice betalactamice. Nu injectați intravenos.

REAȚII ADVERSE:

Pot apărea reacții de hipersensibilitate fără a avea legătură cu doza. Este posibil ca, ocazional, să apară reacții alergice (de ex. reacții ale pielii, anafilaxie). La porcine, la unele animale, s-au observat reacții ușoare la locul injectării, cum ar fi

decolorarea fasciei sau a stratului adipos, până la 20 zile după injectare. La bovine, se pot observa reacții inflamatorii ușoare la locul injectării, cum ar fi edem la nivelul țesuturilor și decolorarea țesutului subcutanat și/sau a fasciei mușchiului. Remisia clinică la majoritatea animalelor apare la 10 zile după injectare, deși ușoare decolorări ale țesutului pot persista timp de 28 de zile sau mai mult.

Dacă observați reacții grave sau alte efecte care nu sunt menționate în acest prospect, vă rugăm informați medicul veterinar.

TIMP DE AȘTEPTARE: Porcine: Carne și organe - 4 zile; Bovine: Carne și organe - 3 zile; Lapte - Zero zile.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE:

A nu se lăsa la îndemâna copiilor. A nu se păstra la temperatură mai mare de 25°C. A nu se refrigera sau congela. Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 14 zile

ATENȚIONĂRI SPECIALE: Avertismente pentru utilizator: Penicilinele și cefalosporinele pot cauza hipersensibilitate (alergie) în urma injectării, inhalării, ingestiei sau contactului cu pielea. Hipersensibilitatea la peniciline poate duce la reacții încrucișate la cefalosporine și invers. Este posibil ca, ocazional, reacțiile alergice la aceste substanțe să fie grave. Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la peniciline sau cefalosporine trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar. În caz de autoinjectare accidentală sau în urma expunerii, dacă manifestați simptome cum ar fi erupție cutanată, consultați imediat medicul și arătați prospectul sau eticheta produsului. Umflarea feței, a buzelor sau a ochilor sau dificultăți în respirație reprezintă simptome mai grave și necesită atenție medicală urgentă.

Ambalaj: Produsul se prezintă în flacoane de sticlă de 50 ml și 100 ml.

Producător: Hebei Vezong Animal Pharmaceutical Co., LTD, China

Importator: S.A "Farmavet", Petricani 198.Tel.:31-72-70; 31-72-67; 99-92-89;Fax:31-72-68;