

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам
протокол от 25 октября 2019 г. № 104

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата
«Метрикурвет»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Метрикурвет (Metricurvetum).

1.2 Метрикурвет по внешнему виду представляет собой маслянистую гомогенную суспензию от белого до кремового цвета.

1.3 В 1 шприце содержится 500 мг цефепима (в форме бензатиновой соли) и вспомогательные компоненты: масло кокосовое, масло касторовое гидрогенизированное, эмульгин и цетомакрогол.

1.4 Препарат фасуют в одноразовые полимерные шприцы по 19 г (1 доза), упакованные в пакеты полиэтиленовые вместе с катетерами для внутриматочного введения и перчатками полиэтиленовыми.

1.5 Хранят препарат по списку Б в сухом, защищенном от прямого солнечного света месте, при температуре от плюс 15°C до плюс 25 °C в упаковке предприятия-изготовителя.

1.6 Срок годности препарата – 3 года от даты изготовления при соблюдении условий хранения.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Цефепим относится к антибиотикам группы цефалоспоринов первого поколения, обладает широким спектром бактерицидного действия в отношении грамположительных и некоторых грамотрицательных микроорганизмов, в том числе *Staphylococcus* spp. (в т.ч. *Staphylococcus aureus*), *Streptococcus* spp., *Klebsiella* spp., *Proteus* spp., *Fusobacterium necrophorum*, *Bacteroides* spp., а также *Actinomyces pyogenes* и другие.

Цефепим устойчив к действию пенициллиназы, сохраняет свою активность в аэробных и анаэробных условиях.

2.2 Цефепим препятствует синтезу клеточной стенки бактерии, тормозит ферменты транспептидазы и карбоксипептидазы и вызывает нарушение осмотического баланса, что приводит к гибели бактерии на этапе роста.

2.3 При внутриматочном применении цефепим легко проникает в эндометрий, где обеспечивает минимальную ингибирующую концентрацию в течение 24 часов. Выводится препарат из организма животного с мочой в неизменном виде и в форме метаболита.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют для лечения коров с подострой и хронической формами эндометрита, не ранее, чем через 14 дней после отела.

3.2 Перед введением препарата проводят санитарную обработку наружных половых органов и корня хвоста. Матку освобождают от воспалительного экссудата. Перед использованием содержимое шприца интенсивно встряхивают. Метрикурвет вводят коровам однократно внутриматочно в дозе одного шприца. Перед применением шприц соединяют с катетером, а на руку надевают полиэтиленовую перчатку. Катетер через шейку осторожно вводят в полость матки и выдавливают содержимое шприца. При необходимости введение метрикурвета можно повторить через 2 дня в той же дозе.

3.3 Препарат противопоказан животным с повышенной чувствительностью к цефалоспорином и др. бета-лактамам антибиотикам. Не рекомендуется введение препарата с другими внутриматочными препаратами, содержащими антибиотики.

Запрещается применение метрикурвета стельным коровам и в первые 14 суток после отела. Рекомендуется применять в период лактации. Не назначать одновременно с антибиотиками других групп.

В случае проявления аллергических реакций у животного применение препарата прекращают и назначают антигистаминные препараты и средства симптоматической терапии.

3.4 Убой животных на мясо разрешается через 48 часов после последнего введения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, можно использовать для кормления пушных зверей.

Молоко от коров, которым применяли метрикурвет, разрешается к употреблению при однократном применении препарата через 48 часов, а при повторном - через 72 часа после последнего введения препарата.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

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

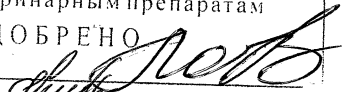
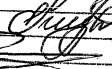
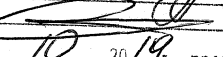
5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

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 отрицательного воздействия препарата на организм животного, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, не менее 3-х не вскрытых шприцев препарата из серии вызвавшей осложнение. Составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (г. Минск, ул. Красная 19А, тел.: 290-42-75) для подтверждения соответствия нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

6.1 Производственное унитарное предприятие «Могилевский завод ветеринарных препаратов», Республика Беларусь, 212016, г. Могилев, Шкловское шоссе, 23, по заказу Частного торгового унитарного предприятия «Биоветпром», Республика Беларусь, Минская область, Минский район, д. Королищевичи, ул. Коммунистическая, 41 А, к. 11.

Инструкция по применению препарата подготовлена сотрудниками Частного торгового унитарного предприятия «Биоветпром» (Каменским Г.И.) и РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С.Н. Вышелесского» (Кучинским М.П. и Кузьминским И.И.).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
22	10 2019 г. протокол № 104