



для ветеринарного применения
лекарственного препарата

Альпомаст™ Цефти LC

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения: Альпомаст™ Цефти LC (Alpomast Cefti LC).

Международное непатентованное наименование: цефтиофур.

2. Лекарственная форма: суспензия для интрацестернального введения.

Альпомаст™ Цефти LC содержит в одном шприце-дозаторе (10 мл) в качестве действующего вещества цефтиофур (в форме цефтиофура гидрохлорида) – 125 мг; а в качестве вспомогательных веществ: алюминия стеарат и масло соевое.

3. По внешнему виду лекарственный препарат представляет собой масляную суспензию цвета от бледно-желтого до желтого.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения – 3 года от даты производства.

Запрещается применение лекарственного препарата по истечении срока годности.

4. Альпомаст™ Цефти LC выпускают в виде стерильной суспензии, расфасованной по 10 мл в одноразовые полиэтиленовые шприцы-дозаторы, укуренные полиэтиленовыми колпачками. Каждый шприц-дозатор снабжен антисептической салфеткой, пропитанной изопропиловым спиртом. Шприцы-дозаторы упакованы по 8 или 24 штуки в картонные коробки. На упаковке ветеринарного препарата указывают: наименование организации–производителя, ее адрес и товарный знак, название, способ применения и массу лекарственного средства в шприце-дозаторе, количество шприцев-дозаторов (на картонной коробке), название и содержание действующих веществ, номер серии, дату изготовления, срок годности, условия хранения, надписи «Для ветеринарного применения» и «Стерильно», номер регистрационного удостоверения, предупредительные надписи, условия отпуска, штриховой код.

Каждую единицу потребительской упаковки снабжают инструкцией по применению.

5. Лекарственный препарат хранят в закрытой упаковке производителя, отдельно от пищевых продуктов и кормов в защищенном от прямых солнечных лучей месте, при температуре от 5 °С до 25 °С.

6. Альпомаст™ Цефти LC следует хранить в недоступном для детей месте.

7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

8. Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Альпомаст™ Цефти LC относится к антибактериальным лекарственным препаратам группы цефалоспоринов.

10. Цефтиофур, входящий в состав лекарственного препарата, является цефалоспориновым антибиотиком третьего поколения, который обладает широким спектром бактерицидного действия в отношении грамположительных (в том числе *Staphylococcus* spp., включая *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus* spp., *Arcanobacterium* spp.) и грамотрицательных бактерий (в том числе *E. coli*, *Salmonella* spp., *Campylobacter* spp., *Klebsiella* spp.), включая штаммы бактерий, продуцирующие β-лактамазу и некоторые анаэробные бактерии.

Механизм бактерицидного действия цефтиофура заключается в ингибировании функциональной активности бактериальных ферментов транспептидаз, участвующих в

связывании основного компонента клеточной стенки микроорганизмов – пептидогликана, что приводит к нарушению осмотического баланса и разрушению бактериальной клетки.

После введения цефтиофур слабо всасывается в кровь, обеспечивая высокие концентрации в ткани вымени. Активность цефтиофура не снижается в присутствии некротизированных тканей.

Альпомаст™ Цефти LC не оказывает раздражающего действия в тканях вымени.

III. Порядок применения и дозировка

11. Альпомаст™ Цефти LC применяют для лечения мастита бактериальной этиологии у коров в период лактации.

12. Противопоказанием для применения лекарственного препарата является индивидуальная повышенная чувствительность животного к цефалоспорином, а также к другим бета-лактамам антибиотикам.

13. При работе с препаратом Альпомаст™ Цефти LC следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами.

Людам с гиперчувствительностью к компонентам лекарственного препарата следует избегать прямого контакта с препаратом Альпомаст™ Цефти LC.

Все работы с препаратом Альпомаст™ Цефти LC необходимо проводить с использованием спецодежды и средств индивидуальной защиты (резиновые перчатки, защитные очки, респиратор). Во время работы с лекарственным препаратом запрещается курить, пить и принимать пищу. По окончании работы следует тщательно вымыть с мылом руки и лицо. При случайном попадании лекарственного препарата в глаза, на кожу или слизистые оболочки его необходимо немедленно смыть большим количеством проточной воды. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании лекарственного препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению лекарственного препарата или этикетку).

Пустую упаковку из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей; она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

14. Лекарственный препарат предназначен для применения коровам в период лактации.

15. Перед введением лекарственного препарата молоко из поражённой доли вымени необходимо выдоить и утилизировать. Сосок снаружи обрабатывают дезинфицирующей салфеткой, поставляемой с лекарственным препаратом, или 70% спиртовым раствором. После этого канюлю шприца-дозатора аккуратно вводят в канал соска и осторожно, надавливая на поршень, выдавливают все содержимое в поражённую долю вымени. Затем канюлю извлекают, верхнюю часть соска пережимают на непродолжительное время, после чего пальцами массируют сосок снизу вверх.

Альпомаст™ Цефти LC вводят коровам интрацистернально, двукратно, с интервалом 24 часа, в дозе 10 мл (все содержимое одного шприца-дозатора) в поражённую четверть вымени. Перед употреблением следует энергично встряхнуть шприц-дозатор. При необходимости возможна длительная терапия сроком до 8 дней.

16. Побочных явлений и осложнений при применении препарата Альпомаст™ Цефти LC в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдается. В случае появления аллергических реакций использование лекарственного препарата прекращают и назначают антигистаминные средства и другое симптоматическое лечение.

17. Симптомы передозировки не установлены.

18. Не следует применять Альпомаст™ Цефти LC совместно с другими лекарственными препаратами для интрацистернального введения. Данные о взаимодействии и совместимости препарата Альпомаст™ Цефти LC с другими лекарственными препаратами отсутствуют.

19. Особенности действия при начале применения лекарственного препарата и его отмене не выявлено.

20. Следует избегать пропусков и увеличения интервалов введения очередной дозы препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска

одной дозы препарата необходимо ввести её как можно скорее. Далее курс применения возобновить в предусмотренных инструкцией, дозе и схеме применения.

21. Использование молока в пищевых целях разрешается не ранее, чем через 96 часов после последнего введения лекарственного препарата.

Молоко, полученное от коров в период лечения и в течение 96 часов после последнего введения лекарственного препарата, полученное из здоровых четвертей вымени, после кипячения может быть использовано в корм животным, молоко из обработанных четвертей вымени обеззараживают и утилизируют.

Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 4 суток после окончания применения препарата Альпомаст[™] Цефти LC.

22. Организация-разработчик: ALPOVET LTD, Кипр.

Произведено: по заказу ALPOVET LTD, Кипр.