

СОГЛАСОВАНО

Заведующий заводом  
Россельхозцентра



И. А. ВАСОВ

09.03.2020

## ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата Цефтимаг®

(организация-разработчик: АО «Мосагроген»;

117545, г. Москва, проезд Дорожный 1-й, д. 1, стр. 1, пом. IV эт. 1 ком 6)

Номер регистрационного удостоверения: 77-3-1.19-4413 №ПВР-3-1.14/03000

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Цефтимаг®  
(Сeftimag).

Международное непатентованное наименование: цефтиофул.

2. Лекарственная форма: суспензия для инъекций.

Цефтимаг® в 1 мл в качестве действующего вещества содержит цефтиофул гидрохлорид (в пересчете на основание) - 100 мг; а также вспомогательные вещества: метиловый эфир параоксбензойной кислоты (нипагин), пропиленгликоль, эфир параоксбензойной кислоты (нипазол), бензилбензоат, пропилпарагидроксибензоат до 1 мл.

3. По внешнему виду препарат представляет собой маслянистую суспензию от белого до бежевого цвета. Допускается оседание частиц.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения - 3 года с даты производства. После прокола пробки и отбора из флакона первой дозы, препарат можно использовать в течение 28 суток.

Запрещается применение лекарственного препарата после окончания срока его годности.

4. Цефтимаг® выпускают расфасованным по 20, 100 мл в стеклянные флаконы соответствующей вместимости, укуренные резиновыми пробками, укрепленными виниловыми колпачками. Флаконы по 20 мл помещают в картонные коробки по 20 штук. Каждую потребительскую упаковку снабжают инструкцией по применению.

5. Хранят лекарственный препарат в закрытой упаковке произведенной в защищенном от прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов при температуре от 5 °С до 25 °С.

6. Цефтимаг® следует хранить в недоступном для детей месте.

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

8. Цефтимаг® отпускается без рецепта ветеринарного врача.

## II. Фармакологические свойства

9. Цефтимаг® относится к антибактериальным лекарственным препаратам группы цефалоспоринов.

10. Цефтиофул оказывает бактерицидное действие на грамположительные и грамположительные бактерии, включая штаммы, продуцирующие β-лактамазу, и некоторые анаэробные бактерии, в том числе *Escherichia coli*, *Pasteurella (Mannheimia) haemolytica*, *Pasteurella multocida*, *Haemophilus somnus*, *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Haemophilus parvus*, *Salmonella choleraesuis*, *Streptococcus suis*, *Streptococcus zooepidemicus*, *Streptococcus equi*, *Pasteurella spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Acetivomulus pyogenes*, *Salmonella typhimurium*, *Streptococcus agalactiae*, *Streptococcus dysgalactiae*, *Streptococcus bovis*, *Klebsiella spp.*, *Citrobacter spp.*, *Enterobacter spp.*, *Bacillus spp.*, *Proteus spp.*, *Fusobacterium necrophorum* и *Frorythomonas assacharolytica* (*Bacteroides melaninogenicus*). Механизм антибактериального действия цефтиофула заключается в подавлении функциональной активности бактериальных ферментов транспептидаз и карбоксицептидаз, участвующих в связывании основного компонента клеточной стенки микроорганизмов - пептидогликана, что приводит к нарушению осмотического баланса и разрушению бактериальной клетки.

Цефтиофул после парентерального введения быстро поддается метаболизму с образованием десфуриоцефтиофура, который обладает эквивалентной цефтиофулу активностью в отношении бактерий. Данный метаболит обратимо связывается с белками плазмы и накапливается в очаге воспаления. Активность препарата не снижается в присутствии некротизированных тканей. Выводится цефтиофул и его метаболиты из организма животного преимущественно с мочой и в меньшей степени с желчью. Препарат Цефтимаг® по степени воздействия на организм относится к веществам малополезным (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

## III. Порядок применения

11. Цефтимаг® применяется для лечения свиней и крупного рогатого скота при бактериальных инфекциях органов дыхания, желудочно-кишечного тракта и мочеполовой системы, некробактериоза и острого эндометрита крупного рогатого скота, а также других болезней бактериальной этиологии, возбудители которых чувствительны к цефтиофулу.

при нарушении функции почек, повышается риск развития нефротоксических эффектов.

19. Особенностей действия лекарственного препарата при его первом применении и объеме не установлено.

20. Следует избегать пропусков очередной дозы препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска одной дозы необходимо ввести препарат как можно скорее. Далее интервал до следующего введения препарата не изменяется.

21. Убой крупного рогатого скота и свиней на мясо разрешается не ранее, чем через 5 суток после последнего применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления пушных зверей.

Молоко можно использовать для пищевых целей без ограничений.

АО «Мосапроген»  
Российская Федерация, 117545,  
г. Москва,  
1-ый Дорожный проезд, д. 1.

Наименование и адрес производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения.

АО «Мосапроген»  
Российская Федерация, 117545,  
г. Москва, 1-ый Дорожный  
проезд, д. 1, стр. 1, пом. 6 эт. 1  
ком. 6.  
т/ф (495) 744-06-45.

Наименование, адрес организации, уполномоченной держателем или владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя.

12. Противопоказанием для применения препарата является индивидуальная повышенная чувствительность животного к цефтрифону и бета-лактамам антибиотикам. Препарат следует назначать с осторожностью животным с нарушениями функции печени или почек.

13. При работе с препаратом Цефтимаг® следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. Во время работы с лекарственным препаратом запрещается пить, курить и принимать пищу. По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом. Флаконы из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, они подлежат утилизации с бытовыми отходами.

При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаза, их необходимо промыть большим количеством воды. В случае возникновения аллергических реакций или при случайном попадании лекарственного препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

14. Цефтимаг® разрешен к применению животным в период беременности и лактации.

15. Цефтимаг применяют:

- крупному рогатому скоту один раз в сутки подкожно или внутримышечно в дозе 1 мл на 100 кг массы животного в течение 3-5 дней при заболеваниях дыхательных путей, в течение 3 дней при некробактериозе, в течение 5 дней при эндометрите;

- свиньям один раз в сутки внутримышечно в дозе 1 мл на 32 кг массы животного в течение трех дней.

Перед использованием содержимое флакона тщательно встряхивают до получения однородной суспензии. Ввиду возможной болевой реакции максимальный объем для введения в одно место не должен превышать 15 мл.

16. Побочных явлений и осложнений у животных при применении препарата Цефтимаг® в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдается. В случае появления аллергических реакций использование препарата прекращают и назначают антигистаминные препараты и симптоматическое лечение.

17. Симптомы передозировки у животных могут проявляться одышкой и возбуждением, которое сменяется угнетением.

18. Цефтимаг® не следует смешивать в одном шприце с другими лекарственными препаратами. При сочетании цефалоспоринов с аминоклизидами и/или другими нефротоксичными препаратами, особенно