

| | |
|-------------------------|-----------------|
| CEFTIOFUR 5% susp. inj. | MED-DO 042/2015 |
| Ediția | 1 |
| Revizia | 00 |
| Pagina | 64/95 |



Contraindicații și precauții.
Nu se administrează animalelor cu sensibilitate individuală la componentele preparatului. Nu se amestecă într-o seringă cu alte preparate. Nu se injectează pe cale intravenoasă.

Timp de așteptare.
Bovine: carne și organe: - 8 zile.
- lapte pentru consum: 10 ore.
Suiine: carne și organe: 5 zile.
Condiții de păstrare. La temperatura +10 °C, + 20 °C, ferit de lumină.
Termen de valabilitate: 2 ani

Mod de prezentare. Flacon cu 50 ml produs.

Producător. S.R.L. „Medicamentum”, R. Moldova, m. Anenii Noi, s. Mereni Noi, tel/ fax 0-285-62-246, e-mail: medicamentum@mail.ru.

Indicații. Preparatul se administrează în cazul infecțiilor primare, secundare și mixte, provocate de microorganisme sensibile la cefiotfur, mai ales bolile sistemului respirator provocate de *Pasteurella haemolytica*, *Pasteurella multocida*, *Haemophilus somnus*, *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Salmonella choleraesuis* și *Streptococcus suis*, la tratamentul bovinelor în cazul necrobacteriozei asociate cu *Fusobacterium necrophorum* și *Bacteroides melanogonicus*, la tratamentul endometritelor postpartum la vaci.

Mod de administrare și doze.
ATENȚIE!!! A se agita înainte de administrare.

Bovine - subcutanat sau intramuscular, o dată în zi, în doză de 1ml / 50 kg m.c.
(1mg cefiotfur clorhidrat la 1kg m.c.), în cazul bolilor respiratorii timp de 3 - 5 zile, în cazul necrobacteriozei - timp de cel puțin 3 zile, în cazul endometritelor - timp de 5 zile.

Porcine - intramuscular, în cazul bolilor respiratorii, o dată în zi, în doză de 1ml / 16 kg m.c.
(3 mg cefiotfur clorhidrat la 1 kg m.c.), timp de 3 - 4 zile.

CEFTIOFUR 5% suspensie injectabilă



Compoziție, 1 ml conține:
Cefiotfur clorhidrat – 50 mg
uz veterinar
50ml



Acest produs este fabricat de SRL "Medicamentum" ce deține certificatul ISO 9001:2008

Seria: Fab.:

A acțiune farmacoterapeutică.
Cefiotfur-ul face parte din grupul antibioticelor cefalosporine de generația a treia și se caracterizează cu un spectru larg de acțiune bactericidă față de bacteriile Gram+ și Gram- inclusiv cele din gama B-lactame și unele anaerobe: *Escherichia coli*, *Pasteurella haemolytica*, *Pasteurella multocida*, *Haemophilus somnus*, *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Haemophilus parascuis*, *Salmonella choleraesuis*, *Streptococcus spp.*, *Actinomyces*, *Spyrogyne*, *Salmonella typhimurium*, *Streptococcus agalactiae*, *S. Dysgalactiae*, *S. Bovis*, *Mycobacteria spp.*, *Citrobacter spp.*, *Enterobacter spp.*, *Bacillus spp.*, *Proteus spp.*, *Fusobacterium necrophorum* și *Porphyromonas asaccharolytica* (*Bacteroides melanogonicus*). Mecanismul de acțiune constă în blocarea sintezei de membrană celulară a bacteriei.

În urma administrării parenterale a preparatului, cefiotfur-ul clorhidrat metabolizează formind destulocefiotfur, care se caracterizează prin acțiunea sa identică bactericidă. Acest metabolit formează legături nestabile cu plasma sanguină și se acumulează în țesuturile afectate, menținând aceeași concentrație și în țesuturile necrotizante. La administrarea cefiotfurului la porcine, concentrația maximă în plasmă sanguină este atinsă peste o oră și se menține 24 ore. La bovine, concentrația maximă este atinsă peste 1,5 - 2 ore iar în tunică mucoasă uterină, colideare peste 3-7 ore după administrare. Eliminarea antibioticului și a metabolilor lui din organismul animal are loc în marea sa măsură prin rinichi cu urina (55-70%) și fecaliile (până la 30%).

SRL "Medicamentum"

SRL "Medicamentum"

SRL "Medicamentum"

SRL "Medicamentum"