

Dövlət qeydiyyatına alınmışdır:

Qeydiyyat şəhadətnaməsi

№ BP4072- 204- 20

Qida Təhlükəsizliyi Agentliyinin

Heyvan sağlamlığı şöbəsinin müdiri,

Baş dövlət baytarlıq müfəttişi

Q.Əbdülməliyev

"14" may 2020-ci il

"Seftofur natrium inyeksiya üçün"

baytarlıq preparatının istifadəsi üzrə

Təlimat

1. **Preparatın ticarət adı:** "Seftiofur natrium inyeksiya üçün"- Цефтиофур натрия для инъекций (Ceftiofurum sodium pro injectionibus).
2. **Preparatın patentləşdirilməmiş beynəlxalq adı:** Seftiofur natrium.
3. **Preparatın təsviri:** Xarici görünüşcə ağ rəngdən açıq- qəhvəyi rəngə qədər çalarlı, toz halındadır.
4. **Dərman forması:** İnyeksiya üçün toz şəkilli.
5. **Preparatın tərkibi, fəal maddə:** Seftiofur natrium (≥95%).
6. **Farmako-terapevtik qrupu:** Antibakterial baytarlıq preparatı.
7. **Qablaşdırma forması:** Preparat 0,5; 1,0; və 4,0 q miqdarında müvafiq tutumlu 10; 20 və 100 ml həcmli şüşə flakonlarda qablaşdırılır.
8. **Saxlanılma şəraiti və yararlılıq müddəti:** Preparat istehsalçı qablaşmasında, quru, qaranlıq və uşaqlar üçün əlçatmaz yerdə, (+2°-dən +8°C-dək) temperatur şəraitində saxlanılmalıdır. Yararlılıq müddəti 2 (iki) il.
9. **Təsiredici maddənin əsas fiziki-kimyəvi xassələri və farmakoloji xüsusiyyətləri:** Seftiofur natrium sefalosporin qrupuna aid 3-cü nəsil antibiotikdir. O qrammüsbət və qrammənfi bakteriyalara qarşı, o cümlədən laktamaza ifraz edən ştammlara, *Mannheimia haemolytica*, *Haemophilus somnus*, *Fusobacterium necrophorum*, *Bacteroides melaninogenicus*, *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Streptococcus spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Pasteurella spp.*, *Escherichia coli*, və s. qarşı təsirlidir.
Preparat bakteriosid təsir göstərərək bakteriya hüceyrələrinin qılfının sintezini pozaraq onun inkişaf dövründə məhvinə səbəb olur.
10. **Tətbiqinə göstərişlər:** Preparat Seftiofur natriuma həssas olan mikroorqanizmlər tərəfindən törədilən iri buynuzlu heyvanlarda yuxarı tənəffüs yollarının bakterial infeksiyalarının (nəql zamanı isitmə, pnevmoniya), nekrobakterioz və kəskin metrit; xırda buynuzlu heyvanlarda, donuz və atlarda respirator infeksiyaların; itlərdə poliartrit, respirator, sidik- tənəsül sistemlərində və dəri infeksiyalarının müalicəsinə qarşı tətbiq edilir.
11. **İstifadə və dozalaşdırma qaydaları:** Preparatın toz əkilli hissəsi aseptika qaydalarına uyğun olaraq, otaq temperaturuna qədər isidilmiş inyeksiya üçün suda durulaşdırılır: 0,5 q preparat- 10 ml inyeksiya üçün su, 1,0 q preparat- 20 ml inyeksiya üçün su, 4 q preparat- 80 ml inyeksiya üçün suda durulaşdırılır.

Durulaşdırılmış 1,0 ml ana məhlulda seftiofur natriumun konsentrasiyası 50 mq təşkil edir. Durulaşdırılmış ana məhlul (+20°-dən +25°C-dək) temperatur şəraitində 12 saat saxlanılmalıdır, (+2°-dən +8°C-dək) temperatur şəraitində 7

sutkadan çox saxlanılmamalıdır və (-4°-dən -18°C-dək) temperatur şəraitində 50 gün saxlanıla bilər.

Preparat iri və xırda buynuzlu heyvanlara əzələdaxili və ya dərialtına, donuz və atlara əzələdaxili, itlərə dərialtına gündə bir dəfə inyeksiya edilməklə, aşağıdakı qaydalara uyğun dozalaşdırılır:

-İri buynuzlu heyvanların, hər 50 kq diri kütləsinə 1,0- 2,0 ml preparat (hər kq diri kütləyə 1- 2 mq seftiofur) hesabı ilə dozalaşdırılaraq 3- 5 gün inyeksiya edilir;
-Donuzlara, hər 5 kq diri kütləsinə 0,3- 0,5 ml preparat (hər kq diri kütləyə 3- 5 mq seftiofur) hesabı ilə dozalaşdırılaraq 3- 5 gün inyeksiya edilir;
- Atlara, hər 50 kq diri kütləsinə 2- 4 ml preparat (hər kq diri kütləyə 2- 4 mq seftiofur) hesabı ilə dozalaşdırılaraq 24 saat fasilə ilə 10 günə qədər inyeksiya edilir;

-Qoyun və keçilərə, hər 10 kq diri kütləsinə 0,2- 0,4 ml preparat (hər kq diri kütləyə 1- 2 mq seftiofur) hesabı ilə dozalaşdırılaraq 3- 5 gün inyeksiya edilir;

- İtlərə, hər 10 kq diri kütləsinə 0,4- 0,8 ml preparat (hər kq diri kütləyə 2,2- 4,4 mq seftiofur) hesabı ilə dozalaşdırılaraq 5- 10 gün inyeksiya edilir;

Hər istifadədən əvvəl preparat yaxşıca çalxalanmalıdır.

Təyin edilmiş doza iri buynuzlu heyvanlara -15, at və donuzlara- 10, qoyun və keçilərə - 5 ml-dən artıq olarsa, bu zaman o iki müxtəlif yerdən inyeksiya edilməlidir.

Qeyd: İstehsalçının istifadə təlimatında və qablaşma (tara) üzərində göstərilən istifadə və dozalaşdırma qaydaları üstün hesab edilməlidir. Verilmiş təlimat istehsalçı tərəfindən preparatın tərkibində hər hansı dəyişiklik edilmədiyi müddətdə etibarlıdır.

12. Əks göstərişlər: Preparatın seftiofur hidroxloridə fərdi yüksək həssaslığı olan heyvanlarda tətbiqi əks göstərişdir. İnyeksiya yerində şişkinlik, allergiya reaksiya, qaşınma müşahidə ola bilər. Bu zaman preparatın istifadəsi dayandırılır, antihistamin və kalsium tərkibli preparatlar təyin edilir.

13. Başqa preparatlarla uyuşmazlığı: Preparat tetrasiklin, makrolid və linkozamid qrupu preparatlarla eyni zamanda tətbiq edilməməlidir.

14. Gözləmə vaxtı: Preparat tətbiq edildiyi axırıncı gündən 2 sutka sonra heyvanlar ətlik məqsədilə kəsilə bilərlər. Süd üçün gözləmə vaxtı 2 gündür.

15. Təhlükəsizlik qaydaları: Preparatla işləyərkən şəxsi mühafizə vasitələrindən (xalat, əlcək, maska, respirator və s.) istifadə edilməli, gigiyena və təhlükəsizlik qaydalarına əməl edilməlidir.

İstehsalçı: ОАО "БелВитунифарм", Belarus Respublikası.

Təlimatı işləmişdir: Qida Təhlükəsizliyi İnstitutunun Analitik Ekspertiza Mərkəzi, Kompleks Tədqiqatlar Laboratoriyası Normativ Texniki Sənədlər bölməsinin rəhbəri, baytarlıq üzrə fəlsəfə doktoru Mirfazil Qafar oğlu Abdullayev.

**Kompleks Tədqiqatlar
Laboratoriyasının müdiri**

**Normativ Texniki Sənədlər
bölməsinin rəhbəri**




Fuad Ağayev

Mirfazil Abdullayev