

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата Метрикур

1. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1. Метрикур (Metricure).

1.2. В 19,0 г препарата (один шприц) содержится 500 мг цефепима (в форме бензатина) и вспомогательные компоненты.

1.3. По внешнему виду препарат представляет собой гомогенную маслянистую суспензию белого до кремового цвета.

1.4. Препарат выпускают в одноразовых пластиковых шприцах-тюбиках массой 19 г (1 доза), упакованных в коробки по 10, 12 штук с катетерами для внутриматочного введения и перчатками для ректальной фиксации шейки матки.

1.5. Препарат транспортируют и хранят в сухом, защищенном от света месте, при температуре от плюс 2 °С до плюс 25 °С.

1.6. Срок годности – 3 года с даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортировки.

2. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1. Цефепим, входящий в состав препарата, является цефалоспорином первого поколения и обладает бактерицидным действием на грамположительные и грамотрицательные бактерии. Активен в отношении кокков, кишечной палочки, протей, *Actinomyces pyogenes*, *Fusobacterium necrophorum*, *Bacteroides spp.*, устойчив к действию пенициллиназы, сохраняет свою активность в аэробных и анаэробных условиях.

2.2. Препарат легко проникает в ткани эндометрия и хорошо переносится животными. После однократного введения минимальная ингибирующая концентрация препарата в тканях эндометрия сохраняется до 24 часов.

3. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1. Метрикур применяется для лечения подострых и хронических эндометритов у коров (не ранее, чем через 14 дней после отела), вызванных микроорганизмами, чувствительными к цефепиму (актиномицеты, грамотрицательные анаэробные, пирогенные бактерии и др.). Метрикур можно также применять для лечения случаев повторного возвращения в охоту (более трех неуспешных осеменений), если есть подозрения, что причиной проблем неоплодотворяемости являются бактериальные инфекции.

3.2. Препарат, содержащийся в шприц-тюбике, вводят в полость матки, используя прилагаемый катетер и перчатку. Для этого соединяют шприц-тюбик с катетером, захватывают шейку матки рукой, введенной через прямую кишку, и осторожно продвигают катетер через шейку в ее полость. После введения катетера в полость матки, выдавливают содержимое. При необходимости проводят повторное введение через 2 дня. В зависимости от эффекта, в некоторых случаях может потребоваться дополнительное введение препарата через 7-14 дней, если клинические признаки сохраняются.

У подвергнутых осеменению животных Метрикур может применяться через 12 часов после осеменения. В случаях пиометры рекомендуется провести предварительное лечение простагландином с целью индукции лютеолиза и удаления остатков из полости матки.

3.3. Метрикур противопоказан животным с повышенной чувствительностью к цефалоспорином и другим бета-лактамам антибиотикам. Не рекомендуется введение препарата с другими внутриматочными препаратами, содержащими антибиотики. В случае проявления аллергических реакций у чувствительного к компонентам препарата животного применение Метрикура прекращают и назначают животному антигистаминные препараты и средства симптоматической терапии.

3.4. Запрещается применение Метрикура стельным коровам. Рекомендуется применять в период лактации.

3.5. Убой животных на мясо разрешается через 24 часа после последнего введения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, можно использовать для кормления плотоядных животных. Молоко, полученное для пищевых целей, используют без ограничений.

4. МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1. При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные для работы с ветеринарными лекарственными средствами.

4.2. При аллергических реакциях на цефалоспорины оператору следует избегать прямого контакта с открытыми участками кожи.

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, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19а) для подтверждения на соответствие требованиям нормативных документов.

6. ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

6.1. «Интервет Интернэшнл Б.В.» (Intervet International B.V.), Вим де Кёрверстраат 35, а/я 31, 5830 АА, Боксmeer, Нидерланды.

Инструкция подготовлена специалистом по регистрации и сертификации Представительства «Интервет Интернэшнл Б.В.» (Королевство Нидерландов) в Республике Беларусь Плинда А.А. (адрес представительства: 220092, г. Минск, пр-т Пушкина, 39-311)

