

ИНСТРУКЦИЯ **по применению препарата ветеринарного «ЦЕЛЕСПОРИН 150 МГ»**

1. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1. Целеспорин 150 мг (Celesporinum 150 mg).
 - 1.2. Препарат представляет собой продолговатые, двояковыпуклые таблетки с насечкой от кремового до светло-желтого цвета.
 - 1.3. В одной таблетке препарата содержится 150 мг цефалексина и наполнитель до 250 мг.
 - 1.4. Препарат выпускают по 12 таблеток в упаковке.
 - 1.5. Препарат хранят по списку Б, в оригинальной упаковке производителя, при температуре от плюс 15°C до плюс 30°C, в сухом, прохладном, защищенном от света, недоступном для детей и домашних животных месте.
- Срок годности – 2 (два) года от даты изготовления, при условии соблюдения правил хранения и транспортирования.

2. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1. Цефалексин, содержащийся в препарате, относится к β -лактамным антибиотикам группы цефалоспоринов первого поколения. Обладает широким спектром антимикробного действия с бактерицидной активностью в отношении большинства грамположительных кокков и некоторых грамотрицательных бактерий: *Proteus mirabilis*, *Staphylococcus spp.*, *Escherichia coli*, *Pasteurella multocida*, *Corynebacterium spp.*, *Klebsiella spp.*, *Salmonella spp.* Цефалексин специфически взаимодействуют с пенициллин-связывающими белками (ПСБ), что приводит к ингибированию синтеза мукопептидов клеточной стенки и гибели микроорганизма. Цефалексин устойчив к пенициллиназе.
- 2.2. Цефалексин быстро всасывается после приема внутрь. Максимальная концентрация цефалексина в плазме крови достигается через 1–2 часа после перорального приема. Цефалексин равномерно распределяется в тканях организма (например, в костях и мышечной ткани). В коже клинически эффективная концентрация препарата сохраняется в течение 12 часов. Цефалексин выводится почками в неизмененном виде.

3. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

- 3.1. Препарат применяют собакам мелких и средних пород и кошкам при инфекционных болезнях дыхательных путей, желудочно-кишечного тракта, почек и мочевыводящих путей, инфекций мягких тканей и кожи, вызванных микроорганизмами, чувствительными к цефалексину.
- 3.2. Препарат задают внутрь, с небольшим количеством корма в дозе 10,0 – 30,0 мг/кг массы тела животного по активному действующему веществу, два раза в сутки с равными интервалами, в течение семи дней. Рекомендуется после исчезновения клинических признаков заболевания препарат задавать еще в течение двух дней.
- 3.3. Противопоказано применять препарат животным с гиперчувствительностью к цефалексину или пенициллину. С осторожностью применять животным с заболеваниями почек, так как в этом случае период полувыведения увеличивается и концентрация препарата повышается.
- 3.4. Препарат может вызвать слюноотделение, тахипноэ и возбудимость у собак, рвоту и лихорадку у кошек. Нефротоксичность наблюдается в редких случаях, но животные с

нарушениями функции почек, которым задают другие нефротоксичные препараты, могут быть более восприимчивы.

При передозировке препарата могут отмечаться: нейротоксическое действие, нейтропения, агранулоцитоз, тромбоцитопения, гепатит, интерстициальный нефрит и тубулярный некроз.

При возникновении аллергических реакций препарат отменяют и применяют антигистаминные средства, препараты кальция (кальцитат С50, кальция глюконат).

4. МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1. При работе с препаратом следует соблюдать правила личной гигиены и техники безопасности.

5. ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

5.1. В случае возникновения осложнений, после применения препарата, его использование прекращают. 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» (г. Минск, ул. Красная, 19^а) для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6. ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 «OURO FINO Saude Animal LTDA» Rodovia Anhanguera SP 330, km 298, Distrito Industrial, Cravinhos, Brasil для «Industrial Veterinaria, S.A. Invesa»; C/Esmeralda,19, 08950 Esplugues de Llobregat, Barcelona, Spain.

Инструкция по применению препарата подготовлена сотрудником «Industrial Veterinaria, S.A. Invesa» Белянко Ю.Л., сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» Петровым В.В. и Вербицким А.А.

