

07.09.2020

ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата Ципромаг[®]

(организация-разработчик: АО «Мосагроген»,
117545, г. Москва, проезд Дорожный 1-й, д. 1, стр. 1, пом. IV эт. 1 ком 6)

Номер регистрационного удостоверения: 32-3-8.16-3309№ПВР-3-8.11/02713

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Ципромаг[®]
(Cipromag).

Международное непатентованное наименование: ципрофлоксацин.

2. Лекарственная форма: раствор для инъекций.

Лекарственный препарат в 1 мл содержит в качестве действующего вещества ципрофлоксацин - 100 мг, а также вспомогательные вещества: пропиленгликоль, бутиловый спирт, динатриевую соль этилендиаминтетрауксусной кислоты (трилон Б), уксусную кислоту и воду для инъекций.

3. По внешнему виду лекарственный препарат представляет собой жидкость от светло-желтого до желтого цвета.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения - 2 года с даты производства. Запрещается использование лекарственного препарата после окончания срока его годности.

4. Ципромаг[®] выпускают расфасованным по 100 мл в стеклянные флаконы, укупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками. Каждую потребительскую упаковку снабжают инструкцией по применению.

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

6. Ципромаг[®] следует хранить в недоступном для детей месте.

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

8. Ципромаг[®] отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Ципромаг[®] относится к фармакотерапевтической группе: производные нафтиридина, хинолоны, фторхинолоны.

10. Ципрофлоксацин, входящий в состав лекарственного препарата, обладает широким спектром антибактериального и антимикоплазменного действия. Активен в отношении грамположительных и грамотрицательных бактерий следующих видов: *Echerichia coli*, *Salmonella spp.*, *Shigella spp.*, *Klebsiella spp.*, *Enterobacter spp.*, *Proteus spp.*, *Yersinia spp.*, *Haemophilus spp.*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Pasteurella multocida*, *Plesiomonas shigelloides*, *Campylobacter jejuni*, *Brucella spp.*, *Bordetella spp.*, *Chlamydia trachomatis*, *Listeria monocytogenes*, *Mycobacterium spp.*, *Corynebacterium diphtheriae*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Erysipelothrix spp.*, *Actinobacillus spp.*, *Clostridium spp.*, *Bacteroides spp.*, *Fusobacterium spp.*, *Corina spp.*, а также *Mycoplasma spp.*

Механизм действия ципрофлоксацина основан на блокировании фермента ДНК-гиразы, влияющего на репликацию спирали ДНК в ядре бактериальной клетки, что приводит к нарушению синтеза белка и гибели микроорганизма.

После внутримышечного введения лекарственного препарата ципрофлоксацин легко всасывается в кровь из места инъекции и поступает в большинство органов и тканей (исключая ткани, богатые жирами), проникает в плевру, брюшину, лимфу, глазную жидкость и плаценту.

Максимальная концентрация ципрофлоксацина в сыворотке крови отмечается через 0,5-2 часа, терапевтическая концентрация сохраняется в течение 24 часов после парентерального применения лекарственного препарата. Выводится ципрофлоксацин из организма в основном в неизменном виде и частично в форме метаболитов с мочой и желчью, у лактирующих животных также и с молоком.

Ципромаг[®] по степени воздействия на организм относится к умеренно опасным веществам (3 класс опасности согласно классификации ГОСТ 12.1.007-76). В рекомендуемых дозах хорошо переносится животными, не обладает эмбриотоксическим, тератогенным и гепатотоксическим действием.

III. Порядок применения

11. Ципромаг[®] назначают крупному рогатому скоту, овцам, козам и свиньям при инфекционных болезнях желудочно-кишечного тракта, дыхательных путей, мочеполовой системы, суставов, мягких тканей и кожи, некробактериозе, пупочных инфекциях, атрофическом рините, бронхопневмонии, колибактериозе, сальмонеллезе, пастереллезе, микоплазмозе, синдроме метрит-мастит-агалактия и других первичных и

вторичных инфекциях бактериальной этиологии, возбудители которых чувствительны к ципрофлоксацину.

12. Запрещается применение лекарственного препарата при индивидуальной повышенной чувствительности животного к фторхинолонам, животным с заболеваниями почек и печени и выраженными нарушениями развития хрящевой ткани, при поражениях нервной системы, сопровождающихся судорогами.

13. При работе с препаратом Ципромаг® следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом. Во время работы с лекарственным препаратом запрещается пить, курить и принимать пищу. По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом.

Пустые 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. Запрещается применение препарата Ципромаг® дойным животным, молоко от которых используется в пищевых целях, беременным и кормящим самкам.

15. Ципромаг® применяют крупному и мелкому рогатому скоту (как взрослым, так и молодняку) подкожно или внутримышечно, а свиньям внутримышечно в дозе 0,5 мл на 10 кг массы животного в течение 3-5 дней. При лечении метрит-мастит-агалактии свиноматок препарат вводят внутримышечно 1 раз в сутки в течение 1-2 дней. Ввиду возможной болевой реакции лекарственный препарат следует вводить в одно место крупным животным не более 5 мл и мелким не более 2,5 мл.

16. При применении препарата Ципромаг® в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений у сельскохозяйственных животных, как правило, не наблюдается. У некоторых животных на месте введения возможно появление местной воспалительной реакции в виде отека и эритемы, которые исчезают в течение нескольких дней без применения терапевтических средств.

При повышенной индивидуальной чувствительности животного к фторхинолонам и появлении побочных явлений (отказ от корма, рвота, отеки, нарушение координации движений) использование лекарственного препарата прекращают и проводят десенсибилизирующую терапию.

17. Симптомы передозировки у животных не выявлены.

18. Ципромаг[®] не рекомендуется применять одновременно с бактериостатическими антибиотиками (левомицетином, макролидами и тетрациклинами), теofilлином и нестероидными противовоспалительными средствами.

19. Особенности действия лекарственного препарата при его первом применении и отмене не установлено.

20. Следует избегать пропуска очередной дозы лекарственного препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска одной дозы применение препарата возобновляют в той же дозировке и по той же схеме.

21. Убой на мясо крупного и мелкого рогатого скота разрешается не ранее, чем через 14 суток после внутримышечного введения и через 21 сутки после подкожного применения. Убой свиней - не ранее, чем через 14 суток после последнего применения лекарственного препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанных сроков, может быть использовано в корм пушным зверям.

Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения.

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

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

АО «Мосагроген»
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.