



РЕЄСТРАЦІЙНЕ ПОСВІДЧЕННЯ REGISTRATION CERTIFICATE

Відповідно до Закону України «Про ветеринарну медицину», постанови Кабінету Міністрів України від 21.11.2007 р. № 1349 «Про затвердження положень про державну реєстрацію ветеринарних препаратів, кормових добавок, преміксів та готових кормів» та на підставі експертного висновку 24.06.2024 № 181-К/06, рекомендацій Державної фармакологічної комісії ветеринарної медицини, наказу Державної служби України з питань безпеки харчових продуктів та захисту споживачів 09.07.2024 № 461 зареєстровано:

продукт МЕТРІКІОР

форма Суспензія внутрішньоматкова

Власник реєстраційного посвідчення:

Інтервет Інтернешнл Б.В.

Вім де Корверитраат 35, 5831 АН Боксмеер, НІДЕРЛАНДИ

зареєстровано в Україні за № АА-00348-01-09 від 09.07.2024

Виробник:

Інтервет Інтернешнл Б.В.

Вім де Корверитраат 35, 5831 АН Боксмеер, НІДЕРЛАНДИ

При будь-якій зміні в реєстраційному досьє власник посвідчення (виробник) повинен повідомити орган реєстрації.

Обов'язкові додатки:

- коротка характеристика препарату (додаток 1);
- листівка-вкладка препарату (додаток 2);
- етикетка (додаток 3).

Реєстраційне посвідчення дійсне до: 08.07.2029

Це посвідчення не є зобов'язанням щодо закупівлі даного продукту.



Коротка характеристика препарату

1. Назва

МЕТРІКІОР

2. Склад

1 шприц-туба (19 г) містить діючу речовину:

цефепірин (у формі бензатину) – 500 мг.

Допоміжні речовини: емульгін В1, цетомакрогол 1000, олія водна рицинова, мігліол 812 N.

3. Фармацевтична форма

Суспензія внутрішньоматкова.

4. Фармакологічні властивості

АТС vet класифікаційний код QG51 – протимікробні та антисептичні ветеринарні препарати для внутрішньоматкового застосування. QG51AA05 – Цефепірин.

Цефепірин – антибіотик цефалоспоринового ряду, що діє бактерицидно. Механізм дії цефепіріна полягає в інгібуванні синтезу клітинної стінки, що спричинює руйнування цитоплазматичної мембрани і загибель бактеріальної клітини. Має широкий спектр дії проти грамнегативних (*E. coli*, *Actinobacillus spp.*, *Salmonella spp.*, *Klebsiella spp.*, *Haemophilus spp.*, *Pasteurella spp.*, *Proteus spp.*, *Enterobacter spp.*) та грампозитивних (*Corynebacterium spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus pyogenes* та інші) мікроорганізмів. Цефепірин стійкий до дії пеніцилінази та активний в анаеробному середовищі.

Після внутрішньоматкового введення системне поглинання є низьким, що відображається низьким рівнем цефепіріну в плазмі крові невдовзі після введення. Через 12 годин після введення цефепірин в плазмі не виявляється. Після внутрішньоматкового введення препарату висока концентрація цефепіріну виявляється в ендометрії. Після одноразового введення концентрація цефепіріну в ендометрії зберігається щонайменше 24 години. Цефепірин виводиться із сечею.

5. Клінічні особливості

5.1 Вид тварин

Корови.

5.2 Показання до застосування

Лікування корів, хворих на підгострі та хронічні ендометрити (не пізніше 14 діб після отелення), що спричинені мікроорганізмами, чутливими до цефепіріну.

5.3 Протипоказання

Не застосовувати тваринам з підвищеною чутливістю до цефалоспоринів та інших β-лактамних антибіотиків. Не застосовують вагітним тваринам.

5.4 Побічна дія

У дуже рідкісних випадках можуть спостерігатися алергічні реакції.

5.5 Особливі застереження при використанні

Перед застосуванням препарату рекомендується провести тест на чутливість збудника до цефепіріну. Якщо це неможливо, лікування має базуватися на місцевій (на рівні регіону/ферми) епізоотичній інформації про чутливість відповідних бактерій.

5.6 Використання під час вагітності, лактації, несучості

Не застосовують вагітним тваринам.

Може застосовуватись під час лактації.

5.7 Взаємодія з іншими засобами та інші форми взаємодії

Не застосовувати одночасно з іншими протимікробними препаратами для внутрішньоматкового введення.

5.8 Дози і способи введення тваринам різного віку

Вміст однієї шприц-туби вводять внутрішньоматково за допомогою одноразового катетера, для цього:

1. Ретельно струшують шприц перед введенням.
2. З'єднують шприц-тубу з катетером.
3. Захоплюють шийку матки рукою, фіксують через пряму кишку.

4. Обережно вводять катетер зі шприцом через шийку матки в її порожнину.
5. Видавлюють вміст шприца-туби. Одного нанесення зазвичай достатньо для повного лікування.

Однак, залежно від перебігу лікування, якщо клінічні ознаки не зникають, через 7-14 діб може знадобитися повторне лікування.

Тваринам, які були запліднені, препарат можна використовувати через добу після осіменіння. У випадках піометри рекомендується попереднє лікування простагландином, щоб індукувати лютеоліз та звільнити порожнину матки від ексудату.

5.9 Передозування (симптоми, невідкладні заходи, антидоти)

Не виявлене. При введенні препарату у дозі в п'ять разів вищій за рекомендовану впродовж трьох діб поспіль, жодних побічних проявів не встановлено.

5.10 Спеціальні застереження

Немає.

5.11 Період виведення (каренції)

Забій тварин на м'ясо дозволяють через 1 добу після останнього застосування препарату. До зазначеного терміну м'ясо згодують непродуктивним тваринам або утилізують (залежно від висновку лікаря ветеринарної медицини). Споживання молока в їжу - 0 діб.

5.12 Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу

Пеніциліни та цефалоспорины можуть викликати гіперчутливість (алергію) після ін'єкції, вдихання, ковтання або контакту зі шкірою. Підвищена чутливість до пеніцилінів може призвести до перехресної чутливості до цефалоспоринів і навпаки. Алергічні реакції на ці речовини іноді можуть бути серйозними.

Уникати контакту з препаратом у випадку підвищеної чутливості до цефалоспоринів або пеніцилінів.

При потраплянні препарату в очі, багаторазово промийте їх теплою водою. При потраплянні препарату на шкіру, змийте великою кількістю води з милом.

Якщо після контакту з препаратом виникають такі симптоми, як шкірний висип, слід звернутися до лікаря показавши йому листівку-вкладку або упаковку препарату.

Набряк обличчя, губ і очей або утруднене дихання є більш серйозними симптомами і потребують термінової медичної допомоги.

6. Фармацевтичні особливості

6.1 Форми несумісності (основні)

Не відомі.

6.2 Термін придатності

3 роки.

6.3 Особливі заходи зберігання

Сухе темне, недоступне для дітей місце за температури від 15 до 25 °С. Не заморожувати.

6.4 Природа і склад контейнера первинного упакування

Картонна коробка, яка містить 10 поліетиленових шприц-туб по 19 г, упакованих в целофанові пакети у комплекті з одноразовими катетерами та рукавичками.

6.5 Особливі заходи безпеки при поводженні з невикористаним препаратом або із його залишками

Порожню упаковку та залишки невикористаного препарату потрібно утилізувати згідно з чинним законодавством.

7. Власник реєстраційного посвідчення та виробник

Інтервет Інтернешнл Б.В.

Вім де Корверштраат, 35

5831 АН Боксмеер,

Нідерланди

Intervet International B.V.

Wim de Korverstraat, 35

5831 AN Boxmeer,

The Netherlands

8. Додаткова інформація

МЕТРІКІЮР
(суспензія внутрішньоматкова)
лістівка-вкладка

Опис

Масляниста суспензія кремового кольору.

Склад

1 шприц-туба (19 г) містить діючу речовину:

цефепірину (у формі бензатину) – 500 мг.

Допоміжні речовини: емульгін В1, цетомакрогол 1000, олія водна рицинова, мігліол 812 N.

Фармакологічні властивості

АТС vet класифікаційний код QG51 – протимікробні та антисептичні ветеринарні препарати для внутрішньоматкового застосування. QG51AA05 – Цефепірин.

Цефепірин – антибіотик цефалоспоринового ряду, що діє бактерицидно. Механізм дії цефепірина полягає в інгібуванні синтезу клітинної стінки, що спричинює руйнування цитоплазматичної мембрани і загибель бактеріальної клітини. Має широкий спектр дії проти грамнегативних (*E. coli*, *Actinobacillus spp.*, *Salmonella spp.*, *Klebsiella spp.*, *Haemophilus spp.*, *Pasteurella spp.*, *Proteus spp.*, *Enterobacter spp.*) та грампозитивних (*Corynebacterium spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus pyogenes* та інші) мікроорганізмів. Цефепірин стійкий до дії пеніцилінази та активний в анаеробному середовищі

Після внутрішньоматкового введення системне поглинання є низьким, що відображається низьким рівнем цефепірину в плазмі крові невдовзі після введення. Через 12 годин після введення цефепірин в плазмі не виявляється. Після внутрішньоматкового введення препарату висока концентрація цефепірину виявляється в ендометрії. Після одноразового введення концентрація цефепірину в ендометрії зберігається щонайменше 24 години. Цефепірин виводиться із сечею.

Застосування

Лікування корів, хворих на підгострі та хронічні ендометрити (не пізніше 14 діб після отелення), що спричинені мікроорганізмами, чутливими до цефепірину.

Дозування

Вміст однієї шприц-туби вводять внутрішньоматково за допомогою одноразового катетера, для цього:

1. Ретельно струшують шприц перед введенням.
2. З'єднують шприц-тубу з катетером.
3. Захоплюють шийку матки рукою, фіксують через пряму кишку.
4. Обережно вводять катетер зі шприцом через шийку матки в її порожнину.
5. Видавлюють вміст шприца-туби.

Одного нанесення зазвичай достатньо для повного лікування. Однак, залежно від перебігу лікування, якщо клінічні ознаки не зникають, через 7-14 діб може знадобитися повторне лікування.

Тваринам, які були запліднені, препарат можна використовувати через добу після осіменіння. У випадках піометри рекомендується попереднє лікування простагландином, щоб індукувати лютеоліз та звільнити порожнину матки від ексудату.

Протипоказання

Не застосовувати тваринам з підвищеною чутливістю до цефалоспоринів та інших β-лактамних антибіотиків. Не застосовують вагітним тваринам.

Застереження

Побічна дія

У дуже рідкісних випадках можуть спостерігатися алергічні реакції.

Особливі застереження при використанні

Перед застосуванням препарату рекомендується провести тест на чутливість збудника до цефепірину. Якщо це неможливо, лікування має базуватися на місцевій (на рівні регіону/ферми) епізоотичній інформації про чутливість відповідних бактерій.

Використання під час вагітності, лактації

Не застосовують вагітним тваринам.

Може застосовуватись під час лактації.

Взаємодія з іншими засобами та інші форми взаємодії

Не застосовувати одночасно з іншими протимікробними препаратами для внутрішньоматкового введення.

Період виведення (каренції)

Забій тварин на м'ясо дозволяють через 1 добу після останнього застосування препарату. До зазначеного терміну м'ясо згодують непродуктивним тваринам або утилізують (залежно від висновку лікаря ветеринарної медицини). Споживання молока в їжу дозволяється через 0 діб.

Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу

Пеніциліни та цефалоспорини можуть викликати гіперчутливість (алергію) після ін'єкції, вдихання, ковтання або контакту зі шкірою. Підвищена чутливість до пеніцилінів може призвести до перехресної чутливості до цефалоспоринів і навпаки. Алергічні реакції на ці речовини іноді можуть бути серйозними.

Уникати контакту з препаратом у випадку підвищеної чутливості до цефалоспоринів або пеніцилінів.

При потраплянні препарату в очі, багатократно промийте їх теплою водою. При потраплянні препарату на шкіру, змийте великою кількістю води з милом.

Якщо після контакту з препаратом виникають такі симптоми, як шкірний висип, слід звернутися до лікаря показавши йому листівку-вкладку або упаковку препарату.

Набряк обличчя, губ і очей або утруднене дихання є більш серйозними симптомами і потребують термінової медичної допомоги.

Форма випуску

Картонна коробка, яка містить 10 поліетиленових шприц-туб по 19 г, упаковані в целофанові пакети у комплекті з одноразовими катетерами та рукавичками.

Зберігання

Сухе темне, недоступне для дітей місце за температури від 15 до 25 °С. Не заморозувати.

Термін придатності – 3 роки.

Для застосування у ветеринарній медицині!

Власник реєстраційного посвідчення та виробник:

Інтервет Інтернешл Б.В.
Вім де Корверштраат, 35
5831 АН Боксмеер,
Нідерланди

Intervet International B.V.
Wim de Korverstraat, 35
5831 AN Boxmeer,
The Netherlands

09.07.2024

10 шприців, 10 катетерів та 10 рукавичок

Суспензія внутрішньоматкова

1 шприц-туба (19 г/г) містить діючу речовину: цефалпін (у формі бензатину) - 500 мг (mg).

Зберігати в сухому темному, недоступному для дітей місці, за температури від 15 °С до 25 °С. Не заморозувати. Уважно прочитайте листівку-вкладку перед застосуванням.

Період виведення:

Молоко - 0 діб

М'ясо - 1 доба

РП № AA-00348-01-09

Власник реєстраційного посвідчення та виробник:

Інтервет Інтернешл Б.В.

Вім де Корверштраат 35,

5831 АН Боксmeer, Нідерланди



8 713184 126436 >

МЕТРІКЮР®

МЕТРІКЮР

ЛИШЕ ДЛЯ ВЕТЕРИНАРНОЇ
МЕДИЦИНИ



358837 R1

Серія №/Дата виготовлення:/Продуктний до:

Imprint
Area

09.07.2024

Суспензія внутрішньоматкова

1 шприц-туба (19 г/г) містить діючу речовину:
цефалірін (у формі бензатину) - 500 мг (mg).

Зберігати в сухому темному, недоступному для дітей місці за температури від 15°C до 25 °C.
Не заморожувати. Уважно прочитайте листівку-вкладку перед застосуванням.

Період виведення:

Молоко - 0 діб

М'ясо - 1 доба

РП № АА-00348-01-09

Власник реєстраційного посвідчення та виробник:

Інтервет Інтернешл Б.В.
Вім де Корверштраат 35,
5831 АН Боксмеер,
Нідерланди

METRICURE®

Серія №:/Дата виготовлення:/Придатний до:

Imprint
Area

389409 R1

МЕТРІКЮР

**ЛИШЕ ДЛЯ ВЕТЕРИНАРНОЇ
МЕДИЦИНИ**

 **MSD**
Animal Health