

Выписка из  
СПЕЦИФИКАЦИИ БИРЖЕВЫХ ТОВАРОВ  
ООО «Ветеринарный Сервис»  
на товарных аукционах АО НТБ

Москва, 2025 год


## 1. Общие положения.

Настоящая Спецификация биржевых товаров на товарных аукционах АО НТБ (далее – Спецификация) определяет перечень и качественные характеристики Биржевых товаров, допущенных к биржевым торгам на товарных аукционах АО НТБ. Спецификация разработана в соответствии с Правилами организованных торгов на товарных аукционах АО НТБ.


Спецификация раскрывается на Сайте Биржи не позднее чем за три рабочих дня до введения ее в действие.

Термины и определения, используемые в настоящей Спецификации, понимаются в соответствии с законодательством Российской Федерации и Правилами организованных торгов на товарных аукционах АО НТБ.


## 2. Биржевые товары.

311.	КОМБОВАК-ЭНДОМАСТ (30доз/90куб.см) "Ветбиохим", Россия	Общая характеристика, состав	Фармакологические (биологические) свойства	Упаковка, условия хранения, срок годности, изготовитель
		 <p>Международное непатентованное наименование: вакцина против инфекционных маститов и эндометритов коров инактивированная. Лекарственная форма - суспензия для инъекций. Вакцина содержит в одной иммунизирующей дозе протективные антигены Escherichia</p>	<p>Фармакотерапевтическая группа - вакцины, сыворотки, фаги и анатоксины. Вакцина вызывает у животных формирование иммунитета к основным клинически значимым возбудителям инфекционных маститов и эндометритов: Escherichia coli, Staphylococcus aureus, Streptococcus agalactiae, Streptococcus dysgalactiae, Streptococcus pyogenes, Streptococcus uberis и Klebsiella pneumoniae, через 14 дней после</p>	<p>Вакцина расфасована по 90 мл (30 доз) в полимерные или стеклянные флаконы соответствующей вместимости, укупоренные резиновыми пробками, обжатыми алюминиевыми колпачками. Вакцину хранят и транспортируют при температуре от 2°C до 8°C. После вскрытия флакона вакцину необходимо использовать в течение 8 часов. Срок годности 18 месяцев от даты выпуска. Изготовитель: ООО «Ветбиохим», Россия.</p>

		<p>coli УР-10, Streptococcus agalactiae УР-7, Streptococcus dysgalactiae УР-16, Streptococcus uberis ОБ-5, Streptococcus pyogenes ОБ-4, Staphylococcus aureus ОБ-И4, Klebsiella pneumoniae К-2, не менее <math>3,5 \cdot 10^9</math> КОЕ каждого штамма, инаktivированные формалином - 0,3% и адсорбированные на Карбополе-971 - 10% от объема.</p> <p>По внешнему виду вакцина представляет собой суспензию, цвет которой может варьировать от светло-серого до желто-серого. При хранении допускается расслоение на прозрачную и непрозрачную фракции и выпадение серо-белого осадка, легко разбивающегося при взбалтывании в гомогенную взвесь. Продукты убоя от вакцинированных животных используют без ограничений.</p>	<p>повторной иммунизации, который сохраняется не менее 6 месяцев.</p> <p>Иммунизация позволяет снизить количество маститов и эндометритов инфекционного характера у коров в послеродовой период, вызывая образование иммунитета к Escherichia coli, Staphylococcus aureus, Streptococcus agalactiae, Streptococcus dysgalactiae, Streptococcus pyogenes, Streptococcus uberis и Klebsiella pneumoniae.</p> <p>Вакцина безвредна, лечебными свойствами не обладает.</p>	
--	--	--	--	--

312.	Бутамакс-200 100мл	Общая характеристика, состав	Фармакологические (биологические) свойства	Упаковка, условия хранения, срок годности, изготовитель
		 <p>Бутамакс- 200 комплексный препарат, предназначенный для стимуляции обменных процессов и повышения общей неспецифической резистентности организма. Его применяют для лечения крупного рогатого скота и свиней при нарушениях обмена веществ различной этиологии, отставании в росте и развитии, а также в качестве стимулирующего и тонизирующего средства:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- для повышения сопротивляемости организма к заболеваниям различной этиологии;</li> <li>- как дополнительное средство при лечении заболеваний, обусловленных недостатком в организме кальция и магния;</li> <li>- в целях</li> </ul>	<p>Бутамакс-200 относится к клинико-фармакологической группе лекарственных средств для ветеринарного применения – другие метаболиты в комбинациях. Бутафосфан – органическое соединение фосфора. Оказывает влияние на многие ассимиляционные процессы в организме, стимулирует синтез протеина, ускоряет рост и развитие животных, улучшает функцию печени, повышает неспецифическую резистентность организма и двигательную активность гладкой мускулатуры, способствует образованию костной ткани. Бутафосфан не накапливается в организме и не оказывает побочных эффектов. При стрессовых ситуациях бутафосфан нормализует уровень гормона стресса – кортизола, тем самым, улучшая утилизацию глюкозы в крови и</p>	<p>Бутамакс-200 выпускают расфасованным по 100 мл во флаконы из темного стекла соответствующей вместимости, укупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками.</p> <p>Препарат хранят в закрытой упаковке производителя в защищенном от прямых солнечных лучей месте, при температуре от плюс 5°С до плюс 25 °С.</p> <p>После вскрытия упаковки 28 дней при соблюдении условий хранения.</p> <p>Срок годности 2 года от даты производства.</p> <p>Изготовитель: ООО «Репровет», Россия.</p>


		<p>профилактики послеродовых осложнений, активизации родовой деятельности, повышения эффективности искусственного осеменения.</p> <p>Лекарственная форма: раствор для внутримышечного применения.</p> <p>Бутамакс-200 содержит в качестве действующих веществ: бутафосфан – 200 мг/мл, цианокобаламин – 0,1 мг/мл, а в качестве вспомогательных веществ: метил-4-гидроксibenзоат и воду для инъекций.</p> <p>По внешнему виду препарат представляет собой прозрачный раствор от розового до пурпурно-розового цвета.</p> <p>Убой животных на мясо и использование молока в пищевых целях вовремя и после применения препарата разрешается без ограничений.</p>	<p>активизируя энергетический обмен.</p> <p>Цианокобаламин является фактором роста, необходимым для нормального кроветворения и созревания эритроцитов; участвует в синтезе лабильных метильных групп и в образовании холина, метионина, креатина, нуклеиновых кислот; способствует накоплению в эритроцитах соединений, содержащих сульфгидрильные группы. Оказывает благоприятное влияние на функцию печени и нервной системы.</p> <p>Цианокобаламин улучшает кислотно-щелочное равновесие организма, повышает содержание общего белка в сыворотке крови, увеличивает количество гамма-глобулинов, стимулирует выработку антител. Он способствует росту и развитию животных.</p>	
--	--	--	--	--

313.	Квивитан 100мл "LIVISTO", Испания	Общая характеристика, состав	Фармакологические (биологические) свойства	Упаковка, условия хранения, срок годности, изготовитель
		 <p>Квивитан применяют крупному рогатому скоту для лечения респираторных бактериальных инфекций, межпальцевого дерматита бактериальной этиологии, некробактериоза и мастита, в том числе вызванного <i>E. coli</i>, <i>Staphylococcus spp.</i>, <i>Streptococcus spp.</i>, эшерихиоза (колибактериоза) телят и других инфекций бактериальной этиологии. Свиньям препарат назначают для лечения респираторных бактериальных инфекций, синдрома ММА (мастит-метрит-агалактия), менингита, артрита, дерматита и других инфекций бактериальной этиологии. Лекарственная форма: суспензия для инъекций. Квивитан в качестве действующего вещества в 1 мл</p>	<p>Квивитан относится к антибактериальным лекарственным препаратам группы цефалоспоринов. Цефкинома сульфат, входящий в состав препарата – цефалоспорин 4-го поколения, обладает широким спектром антибактериального действия в отношении большинства грамположительных и грамотрицательных бактерий, в том числе <i>Escherichia coli</i>, <i>Klebsiella pneumoniae</i>, <i>Enterobacter spp.</i>, <i>Staphylococcus aureus</i>, <i>Streptococcus spp.</i>, <i>Clostridium spp.</i>, <i>Actinobacillus spp.</i>, <i>Citrobacter spp.</i>, <i>Klebsiella spp.</i>, <i>Pasterella spp.</i>, <i>Proteus spp.</i>, <i>Salmonella spp.</i>, <i>Serratia marcescens</i>, <i>Histophilus somni</i>, <i>Arcanobacterium pyogenes</i>, <i>Bacillus spp.</i>, <i>Corynebacterium spp.</i>, <i>Bacteroides spp.</i>, <i>Fusobacterium spp.</i>, <i>Prevotella spp.</i> и <i>Erysipelothrix rhusiopathiae</i>, включая штаммы, продуцирующие бета-лактамазу. Механизм антибактериального</p>	<p>Препарат расфасовывают по 100 мл в стеклянные флаконы соответствующей вместимости, герметично закупоренные фторполимерными резиновыми пробками серого цвета, укрепленными алюминиевыми крышками, упакованные в индивидуальные картонные коробки. Квивитан хранят в закрытой упаковке производителя, защищенной от прямых солнечных лучей месте, при температуре от 2 °C до 25 °C. После прокола пробки и отбора из флакона первой дозы, препарат можно использовать в течение 28 суток. Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения составляет 2 года с даты производства. Изготовитель: <b>INVESA/ LIVISTO</b> (Испания)</p>

		<p>содержит цефкином 25 мг (эквивалентно 29,64 мг цефкинома сульфата), в качестве вспомогательного вещества этилолеат – до 1 мл.</p> <p>По внешнему виду Квивитан представляет собой масляную суспензию от белого до желтовато-белого цвета. При хранении возможно образование осадка, исчезающего при взбалтывании.</p> <p>Убой крупного рогатого скота на мясо разрешается не ранее, чем через 10 суток, свиней – не ранее, чем через 5 суток после последнего применения Квивитана.</p> <p>Молоко дойных коров во время и последующие 5 суток после последнего применения Квивитана запрещается использовать для пищевых целей.</p>	<p>действия цефкинома заключается в подавлении функциональной активности бактериальных ферментов транспептидаз и карбоксипептидаз, участвующих в связывании основного компонента клеточной стенки микроорганизмов – пептидогликана, что приводит к нарушению осмотического баланса и разрушению бактериальной клетки.</p>	
--	--	--	---	--

314.	Унгулосепт-Сухой 25кг "Сан-Вет"	<p><b>Общая характеристика, состав</b></p>	<p><b>Фармакологические (биологические) свойства</b></p>	<p><b>Упаковка, условия хранения, срок годности, изготовитель</b></p>
		<p>«Унгулосепт сухой» - дезинфицирующее средство с моющим эффектом для профилактики и лечения болезней копыт у сельскохозяйственных животных. Для этих целей используют копытные ванны для прогона животных установленных образцов. Для профилактической обработки используют 5% раствор дезинфицирующего средства согласно рекомендуемой схеме. Для лечебных целей используют 7% раствор дезинфицирующего средства. В своем составе содержит основных компонентов: формальдегид и хелат цинка 40-50%, хелат меди 0,1-0,3%, вспомогательных компонентов: эмульгатор - детергент 4-6%, анилиновый краситель 2-3%, наполнитель до 100%. По внешнему виду представляет собой порошок серо-синего цвета, хорошо растворимый с</p>	<p>«Унгулосепт сухой» обладает моющими свойствами, глубоко проникает в ткани, оказывает противовоспалительный и дезинфицирующий эффект. Действует в отношении грамположительных и грамотрицательных бактерий и грибов. Эффективен при купировании болезни Мортелларо, межпальцевого некробациллеза, копытной гнили, болезни копытной белой линии, флегмоны венчика, локального пододерматита, язвы Рустерхольца, острого воспаления межпальцевой кожи с трещинами и некрозом.</p>	<p>«Унгулосепт сухой» выпускают расфасованным в бумажные мешки с полиэтиленовым вкладышем по 25 кг. Хранят в упаковке в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте, при температуре от минус 40°С до плюс 60 °С. Срок годности дезинфицирующего средства при соблюдении условий хранения 24 месяца с даты изготовления. Изготовитель: ООО «САН-ВЕТ», Россия</p>



		водой.		
<b>315.</b>	<b>Мастилекс шприц-катетер 10мл "LIVISTO" 1/4/80</b>	<p><b>Общая характеристика, состав</b></p>  <p>Мастилекс - суспензия для интрацестерального введения. Назначают для лечения мастита бактериальной этиологии у коров и овец в период лактации. Мастилекс содержит в качестве действующего вещества цефалексин в форме моногидрата 35мг/мл и гентамицин в</p>	<p><b>Фармакологические (биологические) свойства</b></p> <p>Мастилекс - комбинированный антибактериальный препарат. Активен против бактерий, вызывающих маститы у крупного и мелкого рогатого скота: Streptococcus spp., Staphylococcus spp., Escherichia coli, Pseudomonas aeruginosa, Klebsiella pneumoniae. Цефалексин, из группы цефалоспоринов, обладает активностью в отношении</p>	<p><b>Упаковка, условия хранения, срок годности, изготовитель</b></p> <p>Суспензия расфасована по 10 мл в полиэтиленовые шприцы. Шприцы упаковывают в полиэтиленовую пленку и в картонные коробки. Препарат следует хранить в сухом месте, защищенном от яркого света и прямых солнечных лучей месте при температуре от 5°C до 25°C. Срок годности - 3 года. Изготовитель:</p>

		<p>форме сульфата 3.5 мг/мл</p> <p>Вспомогательные вещества: молочнодисперсный наполнитель (кетостеариловый спирт, глицерола моностеарат, бутилгидрокситолуол, масло кокосовое фракционированное)</p> <p>По внешнему виду препарат представляет собой однородную маслянистую суспензию белого или бело-желтого цвета.</p> <p>Использование молока для пищевых целей допускается не ранее, чем через 5 суток после последнего введения препарата. Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 7 суток после последнего введения препарата.</p>	<p>грамположительных микроорганизмов. Гентамицин, из группы аминогликозидов, оказывает бактерицидное действие в отношении широкого спектра грамотрицательных и грамположительных микроорганизмов. Препарат, благодаря структуре наполнителя, после интрацестерального введения быстро распределяется по всей молочной железе, обеспечивая воздействие на патогенные микроорганизмы.</p> <p>Мастилекс практически не всасывается из молочной железы в органы и ткани организма, не подвергается биотрансформации в организме и выводится, главным образом, в неизменном виде с молоком.</p>	<p><b>INVESA</b><sub>/LIVI</sub> STO (Испания)</p>
<b>316.</b>	<b>Вульсан-спрей 335мл "Сан-Вет"</b>	<b>Общая характеристика, состав</b>	<b>Фармакологические (биологические) свойства</b>	<b>Упаковка, условия хранения, срок годности, изготовитель</b>



«Вульсан-спрей»- наружное зоогигиеническое средство для защиты раневых поверхностей от воздействий окружающей среды у всех видов животных. Рекомендуется для использования после обрезки копыт и когтей, при кастрациях, обезроживании, для обработки дооперационного и послеоперационного поля, порезов, ссадин, опрелостей, зачесов, укусов и т.д.

Состав


Основные компоненты (г/л): алкилдиметилбензил аммоний хлорид 1,5-2,5, хелат цинка 3,5-4,5, хелат алюминия 0,5-1, вспомогательные компоненты (г/л): изопропиловый спирт, метацид, органический краситель 500-600, воду очищенную до 1 л.

Не содержит антибиотиков!


По внешнему виду представляет собой аэрозоль

«Вульсан-спрей» при нанесении на раневую поверхность образует тонкую защитную пленку. Препятствует попаданию в организм бактерий стрептококковой и стафилококковой этиологии, гноеродных палочковидных форм, протей. Препятствует проникновению в организм грибковой микрофлоры рода *Candida* spp. *Aspergillus* sp. *Fusarium*. Защищает от воздействий окружающей среды. Обладает противовоспалительным, дезинфицирующим, ранозаживляющим свойствами. В организме средство не накапливается. В рекомендуемых концентрациях не оказывает сенсibiliзирующего и местно-раздражающего действия на кожу, слабо раздражает слизистые оболочки.

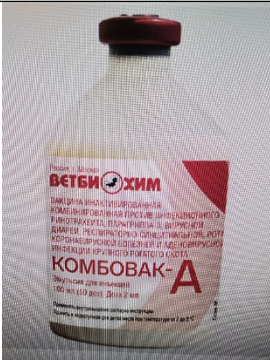
Спрей выпускают расфасованным в металлические спрей-флакончики по 335 мл. Хранят в защищенном от прямых солнечных лучей месте при температуре от 0 °С до 40 °С. Срок годности гигиенического средства 24 месяца со дня изготовления. Изготовитель: ООО «САН-ВЕТ», Россия

		фиолетового цвета.		
<b>317.</b>	<b>Амино-Solvo 100мл "Репровет" 1/50</b>	<p><b>Общая характеристика, состав</b></p>  <p>Амино-Solvo назначают крупному рогатому скоту в качестве средства патогенетической и заместительной терапии при расстройствах пищеварения, интоксикациях, нарушении углеводного обмена и водно-электролитного баланса, а также в качестве противоотёчного средства при острых воспалительных процессах. Лекарственный препарат Амино-Solvo в качестве действующих веществ в 1 мл содержит: натрия хлорид - 72 мг, калия хлорид - 14 мг, L-</p>	<p><b>Фармакологические (биологические) свойства</b></p> <p>Фармакотерапевтическая группа лекарственного препарата: прочие метаболики. Гипертонические растворы натрия хлорида и калия хлорида, входящие в состав Амино-Solvo, действуют на организм рефлекторно и резорбтивно, возбуждая рецепторы вен, сердца, легких и органов брюшной полости; влияют на водный и минеральный обмен, осмотическое и кислотно-щелочное равновесие, моторную и секреторную функцию желудочно-кишечного тракта, выделительную функцию почек и объем диуреза; проявляют антитоксическое действие; активизируют иммунобиологические реакции организма.</p>	<p><b>Упаковка, условия хранения, срок годности, изготовитель</b></p> <p>Выпускают Амино-Solvo расфасованным по 100 мл во флаконы из темного стекла, закупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками. Хранят лекарственный препарат в закрытой упаковке производителя, в защищенном от прямых солнечных лучей месте, при температуре от 2°C до 25°C. Срок годности в закрытой упаковке - 2 года со дня производства. После вскрытия флакона препарат хранению не подлежит. Изготовитель: ООО «Репровет», Россия.</p>


		<p>аргинин - 10 мг, таурин - 6 мг, а также вспомогательные вещества: кислоту янтарную и воду для инъекций.</p> <p>По внешнему виду препарат представляет собой прозрачную жидкость от бесцветного до светло-желтого цвета.</p> <p>Мясо продуктивных животных, а также молоко дойных животных после применения препарата Амино-Solvo используются в пищевых целях без ограничений.</p>	<p>L-аргинин (аминогуанидил-валериановая кислота) стимулирует клеточный метаболизм, способствует обезвреживанию и выведению аммиака, регулирует уровень сахара в крови и снижает молочнокислый ацидоз, обусловленный мышечной нагрузкой, активирует систему азотосодержащих ферментов, синтезирующих нитрозогруппы, обеспечивая необходимый тонус артерий.</p> <p>Таурин является естественным продуктом обмена серосодержащих аминокислот: цистеина, цистеамина, метионина. Таурин улучшает энергетические и обменные процессы, принимает участие в обмене липидов, входит в состав желчных кислот. В центральной нервной системе выполняет функцию тормозного нейромедиатора.</p> <p>При системном воздействии таурин оказывает метаболическое действие, обладает гепатопротекторным,</p>	
--	--	---	---	--


			кардиотоническим и гипотензивным свойствами. После введения компоненты препарата быстро всасываются с места инъекции и распределяются в органах и тканях животного.	
318.	<b>КОМБОВАК</b> (50доз/100 куб.см)/ (5доз/10куб.см) "Ветбиохим" 2250доз/уп	<p><b>Общая характеристика, состав</b></p>  <p>Лекарственная форма — суспензия для инъекций. Вакцина изготовлена из инактивированных формалином 6 производственных штаммов вирусов (в культуральной среде): инфекционного ринотрахеита (штамм Т, 16%), парагриппа-3 (штамм ВС-05, 16%), вируса диареи (штамм Т-04, 16%), респираторно-синцитиального (штамм ТИ, 8%), рота- (штамм К-88, 16%) и коронавирусов (штамм КВ-90, 8%) крупного рогатого скота, с добавлением адъюванта — гидроокиси</p>	<p><b>Фармакологические (биологические) свойства</b></p> <p>Вызывает в организме крупного рогатого скота образование иммунитета против 6 вирусов: <b>инфекционного ринотрахеита, парагриппа-3, вирусной диареи, респираторно-синцитиальной, рота- и коронавирусной болезней</b> и предназначена для профилактики вызываемых ими заболеваний. Безвредна для крупного рогатого скота всех возрастов, лечебным свойством не обладает. Иммунитет у привитых животных наступает через 14 суток после второй прививки и сохраняется не менее 6 месяцев. Иммунитет от вакцинированных коров в последний период стельности</p>	<p><b>Упаковка, условия хранения, срок годности, изготовитель</b></p> <p>Вакцина расфасована по 10 мл (5 доз) и 100 мл (50 доз) в стеклянные или полимерные флаконы соответствующей вместимости, укупоренные резиновыми пробками, обжатыми алюминиевыми колпачками. Хранят в сухом, темном месте при температуре от 2 до 8 °С. Срок годности в закрытой упаковке — 12 месяцев - После вскрытия — 8 часов. Изготовитель: ООО «Ветбиохим», Россия.</p>

		<p>алюминия (20%). Представляет собой жидкость светло-красного цвета. Образующийся при хранении рыхлый белый осадок при встряхивании легко разбивается в гомогенную взвесь.</p>	<p>передается потомству с молозивом и молоком. Пассивный иммунитет у новорожденных телят наступает после своевременного приема молозива (не позднее 2 ч после рождения), и не влияет на развитие вакцинального иммунитета у привитых телят. Вакцинируют клинически здоровых животных.</p>	
319.	<p><b>КОМБОВАК Р</b> (30доз/90куб.см) "Ветбиохим"</p>	<p><b>Общая характеристика, состав</b></p>	<p><b>Фармакологические (биологические) свойства</b></p>	<p><b>Упаковка, условия хранения, срок годности, изготовитель</b></p>
		 <p>Лекарственная форма — суспензия для инъекций. Вакцина изготовлена из инактивированных формалином производственных штаммов четырех вирусов: инфекционного ринотрахеита (штамм Т, 20%), парагриппа-3 (штамм ВС-05, 18%), респираторно-синцитиального (штамм ТИ, 16%) и вирусной диареи (штамм Т-04, 18%),</p>	<p>Вакцина вызывает формирование иммунного ответа у крупного рогатого скота к инфекциям, обусловленным вирусами <b>инфекционного ринотрахеита, парагриппа-3, респираторно-синцитиальным и вирусной диареи, а также пастереллами</b> <i>Pasteurella multocida</i> (серовары А, В, Д), <i>Mannheimia</i> (<i>Pasteurella</i>) <i>haemolytica</i>, через 14 суток после второй иммунизации, продолжительностью не менее 8 месяцев. Иммунитет от коров, вакцинированных в последний период</p>	<p>Вакцина расфасована по 90 мл (30 доз) в стеклянные или полимерные флаконы, закупоренные резиновыми пробками, обжатыми алюминиевыми колпачками. Вакцину хранят и транспортируют при температуре от 2 до 8 °С. Срок годности — 18 месяцев от даты выпуска. Вакцину необходимо использовать в течение 8 часов после вскрытия флакона. Изготовитель: ООО «Ветбиохим», Россия.</p>

		<p>пастерелл <i>Pasteurella multocida</i> сероваров А (штамм 1231, &gt; 2,0 млрд.мк.кл./доза), В (штамм 656, &gt; 2,0 млрд.мк.кл./доза), D (штамм Т-80, &gt; 2,0 млрд.мк.кл./доза), Mannheimia (<i>Pasteurella</i>) haemolytica (штамм 169, &gt; 2,0 млрд.мк.кл./доза), с добавлением адъюванта — гидроокиси алюминия (20%). По внешнему виду вакцина представляет собой жидкость светло-красного цвета. Образующийся при хранении рыхлый белый осадок при взбалтывании легко разбивается в гомогенную суспензию.</p>	<p>стельности, передается потомству с молозивом. Колостральный иммунитет у новорожденных телят наступает после своевременного приема молозива (не позднее 2 ч после рождения) и сохраняется до 1,5 месяцев. Вакцина безвредна и ареактогенна, лечебными свойствами не обладает.</p>	
320.	<p><b>КОМБОВАК А (50доз/100мл) "Ветбиохим" 2500доз/уп</b></p>	<p><b>Общая характеристика, состав</b></p>	<p><b>Фармакологические (биологические) свойства</b></p>	<p><b>Упаковка, условия хранения, срок годности, изготовитель</b></p>
		 <p>Лекарственная форма — эмульсия для инъекций. Вакцина изготовлена из инактивированных производственных штаммов вирусов:</p>	<p>Вакцина вызывает формирование иммунного ответа у крупного рогатого скота к инфекциям, обусловленным вирусами <b>инфекционного ринотрахеита, парагриппа-3, вирусной диареи, респираторно-синцициальным, рота-, корона- и аденовирусами,</b> через 14 суток после</p>	<p>Вакцина расфасована по 100 мл (50 доз) в стеклянные или полимерные флаконы, укупоренные резиновыми пробками, обжатыми алюминиевыми колпачками. Вакцину хранят и транспортируют при температуре от 2 до 8 °С. Срок годности — 18 месяцев от даты</p>




		<p>инфекционного ринотрахеита (штамм Т, 9%), парагриппа-3 (штамм ВС-05, 8%), вирусной диареи (штамм Т-04, 8%), респираторно-синцитиального (штамм ТИ, 5%), рота- (штамм К-88, 8%), корона- (штамм КВ-90, 5%) и аденовируса (штамм Альфа, 7%) крупного рогатого скота, с добавлением масляного адьюванта (50%). По внешнему виду вакцина представляет собой эмульсию белого или бледно-розового цвета, при хранении которой допускается незначительное отслоение эмульсии</p>	<p>двукратного применения, продолжительностью не менее 8 месяцев у взрослых животных и не менее 6 месяцев у молодняка в возрасте до 1 года. Иммуитет от коров, вакцинированных в последний период стельности, передается потомству с молозивом. Колостральный иммуитет у новорожденных телят наступает после своевременной выпойки молозива (не позднее 2 ч после рождения). Вакцина безвредна, лечебными свойствами не обладает.</p>	<p>выпуска. Вакцину необходимо использовать в течение 8 часов после вскрытия флакона. Изготовитель: ООО «Ветбиохим», Россия.</p>
321.	<p><b>КОМБОВАК-К</b> (30доз/90куб.см) "Ветбиохим" 1500доз/уп</p>	<p><b>Общая характеристика, состав</b></p>	<p><b>Фармакологические (биологические) свойства</b></p>	<p><b>Упаковка, условия хранения, срок годности, изготовитель</b></p>
		<p></p> <p>Лекарственная форма — суспензия для инъекций. Вакцина изготовлена из инактивированных формалином производственных штаммов трех вирусов: рота- (штамм К- 88, 20%),</p>	<p>Вакцина вызывает формирование иммунного ответа у стельных коров к возбудителям <b>вирусной диареи, рота-, коронавирусной болезней и эшерихиоза</b> через 14 суток после двукратного введения, продолжительностью не менее 8 месяцев. Колостральный иммуитет у</p>	<p>Вакцина расфасована по 90 мл (30 доз) в стеклянные или полимерные флаконы вместимостью 100 мл, закупоренные резиновыми пробками, обжатыми алюминиевыми колпачками. Вакцину хранят и транспортируют при температуре от 2 до 8 °С. Срок годности вакцины — 18</p>

		<p>коронавируса (штамм КВ-90, 20%) и вирусной диареи (штамм Т-04, 20%), протективных антигенов эшерихий, термостабильных и термолабильных энтеротоксинов (20%), инактивированных формалином с добавлением в качестве адьюванта гидроокиси алюминия (20%).</p> <p>3. По внешнему виду вакцина представляет собой жидкость светло-красного цвета. Образующийся при хранении рыхлый белый осадок при взбалтывании легко ресуспендируется.</p>	<p>новорожденных телят наступает после своевременного приема молозива (не позднее 2 ч после рождения) и сохраняется до 45 дней.</p> <p>Вакцина безвредна, лечебными свойствами не обладает.</p>	<p>месяцев от даты выпуска при соблюдении условий хранения и транспортирования. По истечении срока годности вакцина к применению не пригодна.</p> <p>Вакцину необходимо использовать в течение 8 часов после вскрытия флакона.</p> <p>Изготовитель: ООО «Ветбиохим», Россия</p>
322.	<p><b>КЛОСТБОВАК-8</b> вакцина против клостридиозов овец и КРС поливал. инактив. "Ветбиохим" 90см3/30доз</p>	<p><b>Общая характеристика, состав</b></p>  <p>Лекарственная форма — суспензия для инъекций. Вакцина изготовлена из инактивированных культур штаммов <i>Clostridium chauvoei</i> и <i>Cl. septicum</i> (в количестве, обеспечивающим 100 % защиту</p>	<p><b>Фармакологические (биологические) свойства</b></p> <p>Вакцина против <b>клостридиозов овец и крупного рогатого скота.</b></p> <p>Вызывает формирование иммунитета у крупного рогатого скота и овец к возбудителям эмфизематозного карбункула, брадзота, злокачественного отека, некротического гепатита, анаэробной дизентерии ягнят, энтеротоксемии,</p>	<p><b>Упаковка, условия хранения, срок годности, изготовитель</b></p> <p>Вакцина расфасована по 90 мл (30 доз) в стеклянные или полимерные флаконы вместимостью 100 мл, укупоренные резиновыми пробками, обжатыми алюминиевыми колпачками. Вакцину хранят и транспортируют при температуре от 2 до 8 °С.</p> <p>Срок годности вакцины 18 месяцев от даты выпуска при соблюдении условий</p>

		<p>иммунизированных животных), анатоксинов Cl. повуі (oedematiens) тип B (&gt;2,0 ME), Cl. perfringens тип A (&gt;0,5 ME), тип C (&gt;10 ME), тип D (&gt;2,5 ME), Cl. tetani (&gt;1,0 ME), инактивированных раствором формалина (0,7%), с добавлением адъюванта — гидрата окиси алюминия (15 % от объема).</p> <p>3. По внешнему виду вакцина представляет собой суспензию желто-серого цвета, при хранении которой образуется рыхлый серовато-белый осадок, легко гомогенизирующийся при взбалтывании.</p>	<p>синдрома «размягченной» почки, столбняка через 3 недели после повторного введения, продолжительностью не менее 12 месяцев. Вакцина безвредна, лечебными свойствами не обладает.</p>	<p>хранения и транспортирования. Вакцину необходимо использовать в течение 6 часов после вскрытия флакона. Изготовитель: ООО «Ветбиохим» Россия.</p>
323.	Ц-маст 10см3 шприц-катетер "Белкаролин" 1/100	Общая характеристика, состав	Фармакологические (биологические) свойства	Упаковка, условия хранения, срок годности, изготовитель

		 <p>         Препарат применяют лактирующим коровам для лечения клинических маститов, вызванных микроорганизмами, чувствительными к цефалоспорином.          Лекарственная форма - суспензия для внутрицистернального введения.          Препарат Ц-маст (C-mastum) представляет собой гелеобразную массу от бледно-желтого до желтого цвета со слабым специфическим запахом.          В состав препарата входят цефазолин в виде натриевой соли, преднизолон и основа.          Ограничение по молоку – 24 часа          Убой на мясо крупного рогатого скота проводят не ранее чем через двое суток после последнего введения лекарственного средства.       </p>	<p>         Цефазолина натриевая соль относится к антибиотикам-цефалоспорином первого поколения. Механизм действия антибиотика заключается в нарушении синтеза мукопептида, входящего в состав клеточной стенки микроорганизмов, путем ингибирования ферментов транспептидазы и карбоксипептидазы, что приводит к нарушению осмотического баланса и разрушению бактериальной клетки.          Препарат активен в отношении грамположительных и грамотрицательных бактерий: <i>Clostridium spp.</i>, <i>Corynebacterium spp.</i>, <i>Escherichia coli</i>, <i>Pasteurella spp.</i>, <i>Erysipelothrix rhusiopathiae</i>, <i>Salmonella spp.</i>, <i>Streptococcus spp.</i>, <i>Staphylococcus spp.</i>, которые наиболее часто являются причиной мастита у коров. Цефазолин не эффективен в отношении синегнойной палочки, индолположительных штаммов протей, микобактерий       </p>	<p>         Препарат упаковывают в специальные шприцы для внутрицистернального введения объемом 10,0 см<sup>3</sup>.          Препарат хранят в упаковке предприятия-изготовителя по списку Б в сухом, защищенном от света месте при температуре от +5<sup>0</sup>С до +20<sup>0</sup>С.          Срок годности препарата 2 года от даты изготовления, при соблюдении условий хранения и транспортировки.          Изготовитель ООО «Белкаролин» Республика Беларусь.       </p>
--	--	--	--	--

			<p>туберкулеза, микоплазм, хламидий, вирусов и грибов.</p> <p>Преднизолон обладает противовоспалительным, противоаллергическим и десенсибилизирующим действием.</p> <p>Выведение активных компонентов препарата из организма происходит с молоком.</p>	
324.	Ц-маст ФОРТЕ 8г шприц-катетер "Белкаролин" 1/100	<b>Общая характеристика, состав</b>	<b>Фармакологические (биологические) свойства</b>	<b>Упаковка, условия хранения, срок годности, изготовитель</b>
		 <p>Препарат применяют лактирующим коровам для лечения клинических маститов, вызванных микроорганизмами, чувствительными к цефкиному.</p> <p>Лекарственная форма - суспензия для внутрицистернального введения.</p> <p>Препарат представляет собой суспензию от светло-жёлтого до тёмно-бежевого цвета.</p> <p>В 1 дозе препарата (8 г) содержатся действующие вещества: цефкином</p>	<p>Ц-маст Форте - комплексный препарат, обладающий широким спектром антимикробного действия, способствует регенерации слизистой оболочки молочной железы.</p> <p>Цефкином - цефалоспориновый антибиотик 4 поколения.</p> <p>Оказывает выраженное антимикробное действие на широкий спектр грамположительных (<i>Streptococcus</i> spp., <i>Staphylococcus</i> spp., <i>Trueperella pyogenes</i>, <i>Clostridium</i> spp.), и грамотрицательных микроорганизмов</p>	<p>Препарат упаковывают в полимерные шприцы для внутрицистернального введения, массой нетто 8 г.</p> <p>Препарат хранят в защищенном от света месте при температуре от плюс 2 °С до плюс 25 °С.</p> <p>Срок годности 2 года от даты производства при соблюдении условий хранения и транспортировки.</p> <p>Изготовитель ООО «Белкаролин» Республика Беларусь.</p>

		<p>(в виде цефкинома сульфата) 75 мг; преднизолон (в виде преднизолона натрия фосфата) 10 мг; вспомогательные вещества: трипсин, парафин жидкий, парафин мягкий белый.</p> <p>Молоко в пищевых целях разрешается использовать не ранее, чем через 84 часа после последнего применения препарата.</p> <p>Убой животных на мясо разрешается не ранее чем через 96 часов, после последнего введения препарата.</p>	<p>(<i>Escherichia coli</i>, <i>Pseudomonas aeruginosa</i>, <i>Klebsiella spp.</i>, <i>Bacteroides spp.</i>, <i>Fusobacterium necrophorum</i>, <i>Enterobacter spp.</i>, <i>Serratia spp.</i>, <i>Proteus spp.</i>, <i>Salmonella spp.</i>) и других микроорганизмов, которые являются возбудителями маститов.</p> <p>Механизм действия цефкинома основан на торможении синтеза пептидогликана - структурной основы микробной стенки, что способствует гибели микроорганизмов.</p> <p>Устойчив к действию бета-лактамаз.</p> <p>При внутрицистернальном введении цефкином слабо всасывается в кровеносное русло, благодаря чему достигается высокая концентрация в тканях вымени.</p> <p>Частично связывается с белками плазмы крови, быстро выводится в неизменном виде с молоком и частично с мочой.</p> <p>Преднизолон относится к синтетическим глюкокортикостероидным гормонам.</p> <p>Обладает противовоспалитель</p>	
--	--	---	---	--


			ным, иммуносупрессивны м и противоаллергически м действием.	
325.	Тиеркал 100мл "LIVISTO" 1/10	<b>Общая характеристика, состав</b>	<b>Фармакологические (биологические) свойства</b>	<b>Упаковка, условия хранения, срок годности, изготовитель</b>
		 <p>Тиеркал применяют крупному рогатому скоту и свиньям для лечения респираторных заболеваний, межпальцевого некробактериоза, ассоциированного с <i>Fusobacterium necrophorum</i> и <i>Bacteroides melaninogenicus</i>, острого послеотельного / послеопоросного эндометрита, бактериальных инфекций респираторного тракта, вызываемых <i>Pasteurella haemolytica</i>, <i>Pasteurella multocida</i> и <i>Actinobacillus pleuropneumoniae</i> и <i>Streptococcus suis</i> у свиней. Тиеркал — антибактериальное лекарственное средство в форме суспензии для</p>	<p>Тиеркал является антибиотиком группы цефалоспоринов третьего поколения, обладает широким спектром антибактериального действия, активен в отношении грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, в том числе <i>Streptococcus spp.</i>, <i>Actinomyces pyogenes</i>, <i>Staphylococcus spp.</i>, <i>Salmonella choleraesuis</i>, <i>Escherichia coli</i>, <i>Pasteurella haemolytica</i>, <i>Pasteurella multocida</i>, <i>Haemophilus somnus</i>, <i>Actinobacillus pleuropneumoniae</i>, <i>Haemophilus parasuis</i>, <i>Klebsiella spp.</i>, <i>Citrobacter spp.</i>, <i>Enterobacter spp.</i>, <i>Bacillus spp.</i>, <i>Proteus spp.</i>, <i>Fusobacterium necrophorum</i> и <i>Bacteroides melaninogenicus</i>, включая штаммы, продуцирующие лактамазу. Механизм действия цефтиофура,</p>	<p>Выпускают Тиеркал расфасованным по 100 мл в стеклянных флаконах соответствующей вместимости, поштучно помещенных в коробки из картона. 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. Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке производителя — 2 года со дня производства, после первого вскрытия флакона — 24 дня. Изготовитель: ИНВЕСА (INVESA), Испания.</p>

		<p>инъекций, содержащее в 1 мл в качестве действующего цефтиофура гидрохлорид — 50 мг и вспомогательные вещества: фосфолипон 90 Н, сорбитанолеат и хлопковое масло — до 1 мл.</p> <p>По внешнему виду препарат представляет собой жидкость светло-желтого цвета.</p> <p>При хранении возможно образование осадка, исчезающего при взбалтывании.</p> <p>Молоко дойных коров в период применения препарата разрешается использовать в пищевых целях без ограничений.</p> <p>Убой крупного рогатого скота на мясо разрешается не ранее чем через 8 суток, свиней — не ранее чем через 5 суток после последнего применения препарата</p>	<p>входящего в состав тиркала, заключается в подавлении синтеза клеточной стенки бактерии. После введения цефтиофура быстро подвергается метаболизму с образованием десфууроилцефтиофура, который обладает эквивалентной цефтиофуру активностью в отношении бактерий. Активный метаболит обратимо связывается с белками плазмы крови и концентрируется в пораженных возбудителем тканях.</p> <p>Максимальная концентрация цефтиофура и его метаболитов в крови достигается через 0,5-2 часа и удерживается на терапевтическом уровне до 24 часов с момента введения препарата, при этом активность препарата не снижается в присутствии некротизированных тканей. Выводится цефтиофура и его метаболиты из организма животного преимущественно с мочой.</p>	
326.	Хлортетравет 200 20кг "ЗВС"	<b>Общая характеристика, состав</b>	<b>Фармакологические (биологические) свойства</b>	<b>Упаковка, условия хранения, срок годности, изготовитель</b>
		Хлортетравет 200	Хлотетрациклина	Препарат выпускают



		<p>применяют при колибактериозе, сальмонеллезе, гемофилезе, пастереллезе, микоплазмозе, хламидиозе и других заболеваниях, вызванных микроорганизмами, чувствительными к препаратам группы тетрациклина.</p> <p>Состав: 1 г препарата содержит хлортетрациклина гидрохлорида 200,0 мг и наполнители: декстроза моногидрат, кальция сульфат дигидрат, натрия карбоксиметилцеллюлоза, продукты ферментации хлортетрациклина.</p> <p>По внешнему виду препарат представляет собой порошок от желтого до коричневого цвета.</p> <p>Молоко дойных животных, полученное в период лечения и в течение 7 суток после последнего применения препарата, запрещается использовать в пищевых целях.</p> <p>Убой животных и птицы на мясо разрешается не ранее, чем через 20 суток после последнего применения препарата.</p>	<p>гидрохлорид относится к группе тетрациклинов, обладает бактериостатическим действием против многих грамположительных и грамотрицательных бактерий (<i>Escherichia coli</i>, <i>Salmonella</i> spp., <i>Haemophilus</i> spp., <i>Pasteurella</i> spp., <i>Bordetella</i> spp., <i>Campylobacter</i> spp., <i>Staphylococcus</i> spp., <i>Streptococcus</i> spp., <i>Mycoplasma</i> spp., <i>Chlamydia</i> spp.)</p> <p>Механизм действия препарата основан на подавлении синтеза белка микроорганизмов на уровне рибосом.</p> <p>При преоральном введении хлортетрациклина гидрохлорид хорошо всасывается в желудочно-кишечном тракте и проникает во все органы и ткани организма.</p> <p>Максимальная концентрация действующего вещества в крови создается в течение 2-3 ч и удерживается на терапевтическом уровне 8-12 ч.</p> <p>Выводится из организма в основном с мочой и частично с фекалиями.</p>	<p>по 50 г, 1000 г и 20 кг в пакетах бумажных с полиэтиленовым покрытием и вкладышем.</p> <p>Препарат хранят при температуре от 5° С до 25° С. Срок годности - 2 года от даты производства при соблюдении условий хранения и транспортировки.</p> <p>Изготовитель: <u>ООО «ЗападВетСервис»</u>, <u>РЕСПУБЛИКА БЕЛАРУСЬ</u></p>
--	--	---	---	--

327.	Кетобел 10% 100мл "Белкарولين" 1/42	<p align="center"><b>Общая характеристика, состав</b></p>  <p>Кетобел — нестероидный противовоспалительный препарат. Применяют крупному рогатому скоту и свиньям в качестве противовоспалительного, анальгетического и жаропонижающего средства при острых и хронических заболеваниях опорно-двигательного аппарата (артриты, вывихи, травмы, грыжи межпозвоночных дисков и т.д.), для снятия воспалительных и болевых реакций после оперативных вмешательств, при воспалительных заболеваниях органов дыхания, мастите; свиньям при синдроме метрит-мастит-агалактия. В 1 см<sup>3</sup> препарата содержится действующее вещество:</p>	<p align="center"><b>Фармакологические (биологические) свойства</b></p> <p>Кетопрофен — производное пропионовой кислоты. Механизм действия кетопрофена заключается в подавлении синтеза простагландинов в результате воздействия на циклооксигеназы и липооксигеназы, нарушая метаболизм арахидоновой кислоты, также кетопрофен ингибирует синтез лейкотриенов и тромбоксана. Обладает центральным и периферическим анальгезирующим действием, мощной антибрадикининовой активностью, стабилизирует лизосомальные мембраны, вызывает угнетение активности нейтрофилов у животных, больных артритом. Кетопрофен быстро всасывается из места введения, поступает в кровь и большинство органов и тканей, достигая максимальной концентрации в плазме крови через</p>	<p align="center"><b>Упаковка, условия хранения, срок годности, изготовитель</b></p> <p>Препарат упаковывают в стеклянные флаконы по 50 и 100 см<sup>3</sup>. Препарат хранят в защищенном от света месте при температуре от плюс 5 °С до плюс 25 °С. Срок годности 2 (два) года от даты производства при соблюдении условий хранения. После первого вскрытия флакона препарат хранят не более 28 суток. Изготовитель: Общество с ограниченной ответственностью «Белкарولين», Республика Беларусь.</p>

		<p>кетопрофен 100 мг и вспомогательные вещества: L-аргинин, спирт бензиловый, кислота лимонная, вода для инъекций.</p> <p>Лекарственная форма — раствор для внутримышечного введения.</p> <p>Кетобел представляет собой прозрачную или опалесцирующую жидкость от бесцветного до светло-коричневого цвета.</p> <p>Убой крупного рогатого скота на мясо разрешается не ранее чем через 5 суток, свиней — 4 суток после последнего введения препарата.</p> <p>Молоко, полученное от лактирующих коров, обработанных препаратом, может применяться в пищевых целях без ограничений.</p>	<p>30 минут.</p> <p>Более 98% кетопрофена связывается с протеинами плазмы крови и концентрируется в очаге воспаления.</p> <p>Биодоступность в зависимости от вида животных варьирует от 85% до 100%.</p> <p>Препарат частично метаболизируется в печени, выводится в основном с мочой.</p>	
328.	<p><b>Неоклокс шприц-катетер 8г "БелВетФарма" 1/32/256</b></p>	<p><b>Общая характеристика, состав</b></p>	<p><b>Фармакологические (биологические) свойства</b></p>	<p><b>Упаковка, условия хранения, срок годности, изготовитель</b></p>
		<p></p> <p>Неоклокс применяют для лечения коров, овец и коз в период лактации при мастите бактериальной этиологии,</p>	<p>Неоклокс относится к комбинированным антибактериальным препаратам.</p> <p>Клоксациллин, входящий в состав препарата, относится к антибиотикам группы полусинтетических пенициллинов широкого спектра антибактериального</p>	<p>Препарат выпускают в шприцах-дозаторах из полимерного материала номинальной массой 8 г.</p> <p>Препарат хранят в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 5 °С до плюс 25 °С.</p> <p>Срок годности препарата — 2 года</p>

		<p>вызванном микроорганизмами, чувствительными к компонентам препарата.</p> <p>Лекарственная форма - суспензия для внутрицистернального введения.</p> <p>В одном шприце-дозаторе (8 г) содержится 250 мг клоксациллина натриевой соли, 100 мг неомицина сульфата, 10 мг преднизолона, вспомогательные вещества (бутилгидроксианизол, алюминия стеарат), основа (жидкий парафин) до 8 г.</p> <p>По внешнему виду препарат представляет собой маслянистую суспензию от белого до желтого цвета.</p> <p>Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 7 суток после последнего применения препарата.</p> <p>Молоко, полученное от животных в период лечения и в течение 3 суток после последнего применения препарата, запрещается использовать для пищевых целей.</p>	<p>действия.</p> <p>Активен в отношении грамположительных бактерий, являющихся возбудителями мастита: <i>Streptococcus</i> spp. (в том числе <i>Streptococcus agalactiae</i>), <i>Staphylococcus</i> spp. (в том числе и штаммов, резистентных к пенициллину), <i>Corynebacterium pyogenes</i>.</p> <p>Механизм действия клоксациллина основан на ингибировании транспептидазы и карбоксипептидазы микроорганизмов, что препятствует синтезу клеточной стенки бактерии, приводит к нарушению осмотического баланса и гибели бактерии.</p> <p>Неомицина сульфат — антибиотик из группы аминогликозидов, эффективен против многих грамотрицательных и грамположительных микроорганизмов, в том числе <i>Salmonella</i> spp., <i>Staphylococcus aureus</i>, <i>Corynebacterium</i> spp.</p> <p>Механизм действия заключается в нарушении синтеза белка на уровне рибосом, что ведет к</p>	<p>от даты производства при условии соблюдения правил хранения и транспортирования.</p> <p>Изготовитель: Частное предприятие «Белветфарма», Республика Беларусь</p>
--	--	---	--	---

			<p>нарушению структуры клеточной мембраны и гибели бактерии.</p> <p>Преднизолон относится к группе глюкокортикоидов, максимально снижает воспалительную реакцию и отечность тканей вымени, способствует быстрому восстановлению молочной продуктивности; оказывает слабое обезболивающее действие.</p> <p>2.5 При интрацистернальном введении действующие вещества препарата проникают в паренхиму вымени, сохраняясь в терапевтических концентрациях в течение 24 часов, в незначительной степени всасываются в системный кровоток, быстро выводятся из организма, главным образом, в неизменном виде с молоком, а также в незначительном количестве — с мочой.</p>	
<b>329.</b>	<b>Цефтибел-50 100мл "Белкарлин" 1/42</b>	<b>Общая характеристика, состав</b>	<b>Фармакологические (биологические) свойства</b>	<b>Упаковка, условия хранения, срок годности, изготовитель</b>



Цефтибел- 50 - антибактериальный препарат (цефалоспорин III поколения) широкого спектра действия с пролонгированным эффектом.

Цефтибел 50 применяют крупному рогатому скоту, овцам, лошадям, свиньям, собакам и кошкам при инфекционных заболеваниях респираторного, желудочно-кишечного тракта, мочеполовой системы, сепсисе, перитоните, полиартритах, полисерозитах, инфицированных ранах и других заболеваниях, вызванных микроорганизмами, чувствительными к цефтиофуру.

В 1 см<sup>3</sup> препарата содержится действующее вещество: цефтиофур (в виде цефтиофура гидрохлорида) 50 мг и вспомогательные вещества: среднецепочечные триглицериды, сорбитан олеат. Цефтиобел 50

Входящий в состав препарата цефалоспориновый антибиотик 3 поколения - цефтиофур обладает широким спектром антибактериального действия, активен в отношении грамположительных (*Streptococcus spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Trueperella pyogenes*, *Bacillus spp.*) и грамотрицательных (*Salmonella spp.*, *Klebsiella spp.*, *Escherichia coli*, *Pasteurella spp.*, *Mannheimia haemolytica*, *Haemophilus spp.*, *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Citrobacter spp.*, *Enterobacter spp.*, *Proteus spp.*, *Fusobacterium necrophorum*, *Porphyromonas levii*) микроорганизмов, включая штаммы, продуцирующие β-лактамазу.

Механизм антибактериального действия цефтиофура заключается в ингибировании фермента транспептидазы и нарушении синтеза пептидогликана - мукопептида клеточной стенки, что приводит к нарушению роста клеточной стенки микроорганизма и

Препарат упаковывают в стеклянные флаконы по 50 и 100 см<sup>3</sup>. Препарат хранят по в защищенном от света месте при температуре от плюс 2 °С до плюс 25 °С. Срок годности 2 (два) года от даты производства при соблюдении условий хранения.

После первого вскрытия флакона препарат хранят не более 28 суток. Изготовитель: Общество с ограниченной ответственностью «Белкарولين», Республика Беларусь.

		<p>представляет собой суспензию от белого до светло-желтого цвета. Допускается расслоение при хранении, исчезающее при встряхивании. Лекарственная форма - суспензия для внутримышечного и подкожного введения.</p> <p>Убой крупного рогатого скота, овец и лошадей на мясо разрешается не ранее чем через 8 суток, свиней - через 5 суток после последнего введения препарата.</p> <p>Молоко, полученное от лактирующих коров, обработанных препаратом, может применяться в пищевых целях без ограничений.</p>	<p>лизису бактерий.</p> <p>2После введения цефтиофура подвергается метаболизму с образованием десфуриилцефтиофура, который обладает эквивалентной цефтиофуру активностью в отношении бактерий. Активный метаболит обратимо связывается с белками плазмы крови и концентрируется в пораженных возбудителем тканях. Максимальная концентрация цефтиофура и его метаболитов в крови достигается через 0,5-2 часа и удерживается на терапевтическом уровне не менее 24 часов с момента введения препарата, при этом активность препарата не снижается в присутствии некротизированных тканей. Выводится цефтиофура и его метаболиты из организма животного преимущественно с мочой.</p>	
--	--	---	---	--