



Naxcel®

Injekcijska suspenzija za goveda

SASTAV

1 ml injekcijske suspenzije sadržava:

Djelatna tvar:

Ceftiofur u kristalnom obliku (mikroniziran) kao slobodna kiselina 200
mg

Pomoćna tvar:

Uljni nosač (biljnog porijekla)
Zasićeni trigliceridi
Ulje pamučnih sjemenki

DJELOVANJE

Ceftiofur, aktivna tvar pripravka Naxcel, je širokospektarni cefalosporinski antibiotik III generacije. Djelotvoran je protiv brojnih vrsta gram-pozitivnih i gram-negativnih bakterija. U osjetljivim bakterijama koči sintezu stanične stijenke djelujući baktericidno.

Za primjenu u govedarstvu važna je učinkovitost ceftiofura protiv bakterija čestih uzročnika panaricijuma: *Bacteroides* spp., *Fusobacterium necrophorum*, *Porphyromonas* spp. i *Prevotella* spp., i puerperijskih metritisa uzrokovanih sa *Escherichia coli*, *Arcanobacterium pyogenes* i *Fusobacterium necrophorum*.

Desfuroceftiofur je osnovni metabolit ceftiofura koji također djeluje antimikrobno.

INDIKACIJE

Liječenje panaricijuma, tj. akutne interdigitalne nekrobaciloze kod goveda
Liječenje post partalnog metritisa (puerperalnog) kod goveda.

KONTRAINDIKACIJE

Naxcel se ne smije primjenjivati u životinja preosjetljivih na ceftiofur ili druge β -laktame

NAČIN PRIMJENE I DOZE

Naxcel se primjenjuje jednokratno, s.c. u bazu uške, u dozi od 1 ml/30 kg t.m. (6,6 mg ceftiofura/kg t.m.). Prije upotrebe bočicu s lijekom treba dobro protresti približno 30 sek., tj. dok se vidljivi talog u cijelosti resuspendira.

Da bi se aplicirala tačna doza i izbjeglo subdoziranje, težina goveda treba se što preciznije odrediti. Preporučuje se na jedno mjesto injicirati najviše 30 ml suspenzije.

NUSPOJAVE

Ponekad na mjestu i.m. injekcije nastane prolazna otekline. Blaga reakcija tkiva, promjena boje na ograničenom području (<6 cm²) i male cistične tvorbe mogu se zamjeniti do 42 dana nakon aplikacije. Ove promjene povuku se najkasnije za 56 dana po aplikaciji.

KARENCA

Meso i jestive iznutrice:	9 dana
Mlijeko:	0 dana

NAČIN ČUVANJA

Čuvati pri temperaturi do 25°C. Čuvati od zamrzavanja.

NAČIN IZDAVANJA

Na veterinarski recept

ROK UPOTREBE

Rok valjanosti veterinarsko-medicinskog proizvoda kad je zapakiran za prodaju: 2 godine.

Rok valjanosti nakon otvaranja: 28 dana

PAKOVANJE

Kartonska kutija u kojoj je staklena bočica s 100 ml injekcijske suspenzije, zatvorena klorobutil-izoprenskim čepom i aluminijskom kapičicom.

BROJ I DATUM RJEŠENJA

UP-I-06-2-24/17-918/13 od 18.06.2013. godine

PROIZVOĐAČ

Zoetis Belgium, Belgija

ZASTUPNIK

Expertus Solutio doo Sarajevo
Dobrinjska do br.27
71000 Sarajevo
Bosna i Hercegovina