

附件 2 略

附件 3 略

附件 4

说明书和标签

一、犬瘟热、腺病毒 2 型、副流感、细小病毒病四联活疫苗说明书和标签

(一) 犬瘟热、腺病毒 2 型、副流感、细小病毒病四联活疫苗说明书

兽用

【兽药名称】

通用名称：犬瘟热、腺病毒 2 型、副流感、细小病毒病四联活疫苗

商品名称：卫佳®伍

英文名称：Canine Distemper, Adenovirus Type 2, Parainfluenza and Parvovirus Vaccine, Modified Live Virus

汉语拼音：Quanwenre, Xianbingduerxing, Fuliugan, Xixiaobingdubing Silian Huoyimiao

【主要成分与含量】 含犬瘟热病毒 N-CDV 株至少 $10^{2.5}$ TCID₅₀/头份，犬腺病毒 2 型 Manhattan 致弱株至少 $10^{2.9}$ TCID₅₀/头份，犬副流感病毒 NL-CPI-5 株至少 $10^{5.0}$ TCID₅₀/头份，犬细小病毒 NL-35-D 株至少 $10^{7.0}$ TCID₅₀/头份。

【性状】 微黄色海绵状疏松团块，易与瓶壁脱离，加稀释液后迅速溶解。

【作用与用途】 用于预防犬瘟热、犬腺病毒 1 型引起的传染性肝炎、犬腺病毒 2 型引起的呼吸道病、犬副流感和犬细小病毒肠炎。

【用法与用量】 用注射器无菌吸取 1 瓶稀释液，溶解 1 瓶疫苗。皮下或肌肉注射，每次 1 头份（1ml）。推荐首次对 6 周龄或 6 周龄以上犬连续接种 3 次，每次间隔 3 周，以后每年接种 1 次。

【不良反应】 接种疫苗后，个别犬可能出现过敏反应，此时，可用肾上腺素进行抢救，并采取适当的辅助治疗措施。

【注意事项】 1.仅用于接种健康犬，禁止给怀孕母犬接种。

2.疫苗不得冻结、长时间暴露于高温下或阳光直射。

3.疫苗瓶启封后，应一次用完。

4.接种时，应按常规无菌操作；注射器和针头不能使用化学方法消毒。

5.疫苗内含有庆大霉素。

6.用过的疫苗瓶、器具和未用完的疫苗等应进行无害化处理。

7.如果动物处于某些传染性疾病的潜伏期、营养不良、有寄生虫感染、处于运输或环境应激状态下或存在免疫抑制，或者未按说明书进行接种，均可能引起免疫失败。

【规格】 冻干疫苗：1 头份/瓶 稀释液：1ml/瓶

【包装】 25 头份（50 瓶）/盒

【贮藏与有效期】 2~8℃保存，有效期为 18 个月。

【《进口兽药注册证书》证号】

【生产企业】 硕腾公司美国林肯厂（Zoetis Inc., Lincoln, USA）

地址：601 West Cornhusker Highway, Lincoln, Nebraska, 68521, USA

仅在兽医指导下使用

(二) 犬瘟热、腺病毒 2 型、副流感、细小病毒病四联活疫苗标签

兽用

卫佳®伍

犬瘟热、腺病毒 2 型、副流感、细小病毒病四联活疫苗

1 头份/瓶

《进口兽药注册证书》证号：

批 号：

生产日期：

有效期至：

详见说明书。

【用法与用量】 皮下或肌肉注射，每次 1 头份（1ml）。

【贮藏与有效期】 2~8℃保存，有效期为 18 个月。

【生产企业】 硕腾公司美国林肯厂（Zoetis Inc., Lincoln, USA）

仅在兽医指导下使用

兽用

无菌稀释液

1ml/瓶

《进口兽药注册证书》证号：

批 号：

生产日期：

有效期至：

【生产企业】 硕腾公司美国林肯厂（Zoetis Inc., Lincoln, USA）

仅在兽医指导下使用

二、苜星氯唑西林乳房注入剂（干乳期）说明书和标签

(一) 苜星氯唑西林乳房注入剂（干乳期）说明书

兽用处方药

【兽药名称】

通用名称：苜星氯唑西林乳房注入剂（干乳期）

商品名称：安倍宁（Orbenin EDC）

英文名称：Cloxacillin Benzathine Intramammary Infusion（Dry Cow）

汉语拼音：Bianxinglüzuoxilin Rufangzhuruji（Ganruqi）

【主要成分】 苜星氯唑西林

【性状】 白色至类白色的油状混悬液。

【药理作用】 β-内酰胺类抗生素。氯唑西林为半合成的耐酸、耐青霉素酶异噁唑类青霉素。通过抑制细菌细胞壁的合成对革兰氏阳性细菌起杀菌作用。本品经乳头管注入乳房后，扩散至整个乳区，有效抑菌浓度可维持 7 周，对因无乳链球菌、停乳链球菌、乳房链球菌、青霉

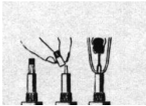
素敏感和青霉素耐药的葡萄球菌及化脓棒状杆菌引起的乳房炎有效。

【适应证】 主要用于治疗敏感菌引起的奶牛干乳期的乳房炎。

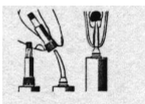
【用法与用量】 乳管注入，干奶期奶牛，每乳室 1 支。

在泌乳期最后一次挤奶后，清洗和消毒乳头。将注射器头部插入乳管，轻轻的注入药液，每个乳区各注入一支，直到都挤进乳管内。药物注入后，建议用批准用于乳头消毒的消毒剂给乳头药浴。

如何选择和使用短头：用拇指和食指拿住白色盖的顶部，弯曲顶部，使顶盖分离并取下顶盖（如图），不要用手指接触注射器头部；只将注射器头部小头插入乳头管（如图），轻轻的持续挤压注射器活塞，直到悬液都挤进乳管内。



如何选择和使用长头：用拇指和食指拿住白色盖的底部，弯曲，使白盖分离并取下白盖（如图），不要用手指接触注射器头部；将注射器头部插入乳头管（如图），轻轻的持续挤压注射器活塞，直到悬液都挤进乳管内。



【不良反应】 按推荐剂量使用，未见不良反应。

【注意事项】 1.不建议用于干奶期少于 42 日的奶牛，不得用于泌乳期奶牛。

2.对青霉素过敏者不要接触本品，使用人员应避免直接接触产品中的药物，用后洗手。如出现皮肤起红疹，应马上就医；脸、唇和眼肿胀或呼吸困难为严重过敏表现，急需医疗救护。

3.置于儿童不可接触处。

【休药期】 牛 28 日；弃奶期：若给药后 42 日之后产犊，则弃奶期为产犊后 96 小时；若给药后 42 日之内产犊，则弃奶期为至给药后 42 日加 96 小时。

【规格】 按 $C_{19}H_{18}ClN_3O_5S$ 计 3.6g : 600mg

【包装】 12、24 支或 120 支注射器/盒

【贮藏】 密闭，25℃ 以下保存。

【有效期】 36 个月

【《进口兽药注册证书》证号】

【生产企业】 意大利豪普特制药厂（Haupt Pharma Latina s.r.l.）

地址：SS 156 Km 47,600-04100 Borgo San Michele, Latina, Italy

（二）苜星氯唑西林乳房注入剂（干乳期）标签

兽用处方药

【兽药名称】

通用名称：苜星氯唑西林乳房注入剂（干乳期）

商品名称：安倍宁（Orbenin EDC）

英文名称：Cloxacillin Benzathine Intramammary Infusion（Dry Cow）

汉语拼音：Bianxinglüzuoxilin Rufangzhuruji（Ganruqi）

【主要成分】 苜星氯唑西林

【性状】 白色至类白色的油状混悬液。

【适应证】 主要用于治疗敏感菌引起的奶牛干乳期的乳房炎。

【用法与用量】 乳管注入，干奶期奶牛，每乳室 1 支（详见说明书）。

【规格】 按 C₁₉H₁₈ClN₃O₅S 计 3.6g：600mg

【《进口兽药注册证书》证号】

【生产日期】

【生产批号】

【有效期】 至

【休药期】 牛 28 日；弃奶期：若给药后 42 日之后产犊，则弃奶期为产犊后 96 小时；若给药后 42 日之内产犊，则弃奶期为至给药后 42 日加 96 小时。

【包装】 12、24 支或 120 支注射器/盒

【贮藏】 密闭，25℃ 以下保存。

【生产企业】 意大利豪普特制药厂（Haupt Pharma Latina s.r.l.）

地址：SS 156 Km 47,600-04100 Borgo San Michele, Latina, Italy

（详见说明书）

三、地克珠利混悬液说明书和标签

（一）地克珠利混悬液说明书

兽用

【兽药名称】

通用名称：地克珠利混悬液

商品名称：蒂刻球®（VECOXAN®）

英文名称：Diclazuril Suspension

汉语拼音：Dikezhuli Hunxuanye

【主要成分】 地克珠利

【性状】 本品振摇后为均匀的白色至类白色混悬液。

【药理作用】 药理学 本品为三嗪类抗球虫药，具有抗艾美耳属球虫的活性。对球虫主要作用峰期，随球虫的不同种属而异，地克珠利对球虫生活史中无性或或有性生殖阶段的虫体可发挥抗球虫效应。使用地克珠利后，可切断球虫生活史，使球虫卵囊停止排出约 2 周时间，有助于动物有效度过母源性免疫力下降的生长阶段。

药动学 犊牛内服给药后，只有少量被吸收，大多数活性成分保留在肠道内发挥作用。其血浆浓度的达峰时间约为 12 小时，消除半衰期约为 16 小时。体内的地克珠利很少代谢，可在肾脏、肌肉、肝脏和脂肪中检测到地克珠利原型，其中脂肪的浓度最高。给药后地克珠利消除迅速，给药后第 5 天，所有组织中的含量均低于定量限，且几乎全部通过粪便排出。

【适应证】 用于预防因牛艾美耳球虫、邱氏艾美耳球虫、阿拉巴艾美耳球虫和柱状艾美耳球虫等引起的犊牛球虫病。

【用法与用量】 以本品计。单次经口给药：每 2.5kg 体重，犊牛 1ml。

【不良反应】 可能出现胃肠道变化，如腹泻伴有轻微出血；沉郁和/或精神变化，如不安、虚弱、趴卧等，发生率非常罕见（<1/10000）。

【注意事项】 1.使用前充分摇匀。

- 2.请勿冷冻，产品一旦开启应在3个月内用完。
- 3.置于儿童无法接触的地方。
- 4.未用完的产品以及废弃物应进行无害化处理。
- 5.单次给予犊牛5倍推荐剂量的药物后，未见药物过量症状。如给予3~5倍推荐剂量的药物，连用3天，一些犊牛可能出现软便以及粪便颜色的改变（暗褐色），但这些结果表现为一过性，不需要特殊治疗。
- 6.如不存在近期和确定的临床球虫病病史，那么以已知的艾美耳球虫流行病学为指导来确定首次的治疗时间，并且在治疗前采集粪便样本以确定畜群中是否存在球虫。
- 7.球虫病是圈舍卫生环境不合格的一项指标，建议改善卫生环境并对圈舍中的所有犊牛进行治疗。
- 8.对因感染球虫出现腹泻的犊牛，应给予辅助性对症治疗。

【休药期】 犊牛0日

【规格】 0.25%

【包装】

【贮藏】 5℃~30℃，密闭保存。

【有效期】 36个月

【《进口兽药注册证书》证号】

【生产企业】 Lusomedicamenta 药业技术有限公司（Lusomedicamenta-Technical Pharmaceutical Society., A.S.）

地址：Consiglieri Pedroso Road, No.69-B, Queluz de Baixo, 2730-055 Barcarena, Portugal

（二）地克珠利混悬液标签

兽用

【兽药名称】

通用名称：地克珠利混悬液

商品名称：蒂刻球®（VECOXAN®）

英文名称：Diclazuril Suspension

汉语拼音：Dikezhuli Hunxuanye

【主要成分】 地克珠利

【性状】 本品振摇后为均匀的白色至类白色混悬液。

【适应证】 用于预防因牛艾美耳球虫、邱氏艾美耳球虫、阿拉巴艾美耳球虫和柱状艾美耳球虫等引起的犊牛球虫病。

【用法用量】 以本品计。单次经口给药：每2.5kg体重，犊牛1ml。

【规格】 0.25%

【《进口兽药注册证书》证号】

【生产日期】

【生产批号】

【有效期】 至

【贮藏】 5℃~30℃，密闭保存。

【包装】

【生产企业】 Lusomedicamenta 药业技术有限公司（Lusomedicamenta-Technical Pharmaceutical Society., A.S.）

地址：Consiglieri Pedroso Road, No.69-B, Queluz de Baixo, 2730-055 Barcarena, Portugal

四、鸡新城疫、传染性支气管炎、减蛋综合征三联灭活疫苗（Clone30株+M41株+BC14株）说明书和标签

（一）鸡新城疫、传染性支气管炎、减蛋综合征三联灭活疫苗（Clone30株+M41株+BC14株）说明书

兽用

【兽药名称】

通用名称：鸡新城疫、传染性支气管炎、减蛋综合征三联灭活疫苗（Clone30株+M41株+BC14株）

商品名称：禽必威®新安宁

英文名称：Newcastle Disease, Infectious Bronchitis and Egg Drop Syndrome Vaccine, Inactivated (Strain Clone30+Strain M41+Strain BC14)

汉语拼音：Ji Xinchengyi Chuanranxingzhiqiguanyan Jiandanzonghezheng Sanlian Miehuoyimiao (Clone30 Zhu+M41 Zhu+BC14 Zhu)

【主要成分与含量】 疫苗中含灭活的新城疫病毒 Clone 30 株,每羽份至少 50PD₅₀ 或每 1/50 羽份至少能诱导产生 4.0 log₂ HI 单位抗体;含灭活的传染性支气管炎病毒 M41 株,每羽份至少能诱导产生 6.0 log₂ HI 单位抗体;含灭活的减蛋综合征病毒 BC14 株,每羽份至少能诱导产生 7.0 log₂ HI 单位抗体。

【性状】 乳白色均匀乳剂。

【作用与用途】 用于接种产蛋鸡和种鸡,预防鸡新城疫、马萨诸塞血清型传染性支气管炎和减蛋综合征。

【用法与用量】 肌肉注射,每只鸡 0.5ml。用于 14~20 周龄鸡,且至少应在开产前 4 周使用。为了达到最佳效果,应在免疫前用鸡新城疫和传染性支气管炎活疫苗进行首免。首免后的第 6 周或 6 周以后(不应少于 4 周)接种本品可达到最好效果。对于减蛋综合征,之前不需首免。

【不良反应】 健康鸡在接种后应无不良反应。个别鸡在接种部位可能出现轻微肿胀。

【注意事项】 1.仅用于接种健康鸡。

2.切勿冻结。

3.使用前应恢复至室温(20~25℃)。

4.使用前应充分摇匀。

5.使用无菌注射设备。

6.疫苗开启后应在 3 小时内用完。

7.不要与其他疫苗混合使用。

8.一旦误将疫苗注射到人体内,可能会引起局部反应,应立即就医,并告知医生本品为油乳剂。

9.用过的疫苗瓶、器具和未用完的疫苗等应进行无害化处理。

【规格】 1000 羽份(500ml)/瓶

【包装】 12 瓶/盒

【贮藏与有效期】 2~8℃保存,有效期为 24 个月。

【《进口兽药注册证书》证号】

【生产企业】 英特威国际有限公司 (Intervet International B.V.)

地址: Wim de Körverstraat35, 5831 AN Boxmeer, The Netherlands

仅在兽医指导下使用

(二) 鸡新城疫、传染性支气管炎、减蛋综合征三联灭活疫苗 (Clone30 株+M41 株+BC14 株) 标签

兽用

禽必威®新安宁

鸡新城疫、传染性支气管炎、减蛋综合征三联灭活疫苗 (Clone30 株+M41 株+BC14 株)

1000 羽份/瓶

《进口兽药注册证书》证号:

生产日期:

有效期至:

【作用与用途】 用于接种产蛋鸡和种鸡, 预防鸡新城疫、马萨诸塞血清型传染性支气管炎和减蛋综合征。

【用法与用量】 详见说明书。

【贮藏与有效期】 2~8℃ 保存, 有效期为 24 个月。

【生产企业】 英特威国际有限公司 (Intervet International B.V.)

仅在兽医指导下使用

五、猪伪狂犬病病毒 gE 糖蛋白阻断 ELISA 抗体检测试剂盒说明书和标签

(一) 猪伪狂犬病病毒 gE 糖蛋白阻断 ELISA 抗体检测试剂盒说明书

兽用

【兽药名称】

通用名称: 猪伪狂犬病病毒 gE 糖蛋白阻断 ELISA 抗体检测试剂盒

商品名称: 无

英文名称: Blocking ELISA Test Technique for the Detection of Specific Antibodies of the gE Glycoprotein of the Aujeszky's Disease Virus in Pig Serum

汉语拼音: Zhuweikuangquanbingbingdu gE Tangdanbai Zuduan ELISA Kangti Jianceshijihe

【性状】 (1) 抗原包被板 表面光洁、无裂纹、无异物, 96 孔/块。

(2) 阳性对照血清 淡黄色澄清溶液, 无臭、无味、无沉淀物, 1 管/盒。

(3) 阴性对照血清 淡黄色澄清溶液, 无臭、无味、无沉淀物, 1 管/盒。

(4) 结合物溶液 淡红色澄清溶液, 无臭、无味、无沉淀物, 1 瓶/盒。

(5) 底物溶液 无色或淡黄色澄清溶液, 无沉淀物, 1 瓶/盒。

(6) 样品稀释液 无色澄清溶液, 无臭、无味、无沉淀物, 1 瓶/盒。

(7) 10 倍浓缩洗涤液 无色澄清溶液, 无臭、无味、无沉淀物, 1 瓶/盒或 2 瓶/盒。

(8) 终止液 无色澄清溶液, 无沉淀物, 1 瓶/盒。

【作用与用途】 用于检测猪伪狂犬病病毒 gE 糖蛋白抗体。

【用法与判定】

1 用法

1.1 洗涤液配制 使用前将 10 倍浓缩洗涤液恢复至室温（20~25℃），并摇动使沉淀溶解（最好在 28~37℃水浴中加热 10~15 分钟）。然后用蒸馏水或去离子水作 10 倍稀释（如需配 200ml 的洗涤液，取 20ml 的 10 倍浓缩液加入到 180ml 的蒸馏水或去离子水中），混匀。稀释好的洗涤液在 2~8℃条件下可保存 3 天。

1.2 血清稀释 待检血清和对照血清在抗原包被板上进行 1：2 稀释（如先在抗原包被板中加入 50μl 样品稀释液，再加入 50μl 待检血清或对照血清）。

1.3 洗板程序 推荐使用自动洗板机。如果采用人工洗板方式，每次洗涤需遵循以下步骤：（a）倒置反应板弃去孔中液体；（b）每孔加入 300μl 洗涤液；（c）充分振摇洗涤板孔；（d）倒置反应板弃去孔中液体。最后一次洗涤时可将洗涤液保留在孔中，直到下一步骤需添加的试剂配制完成再弃去。

1.4 操作步骤

1.4.1 取出抗原包被板，在相应孔分别加入稀释好的待检血清和对照血清各 100μl。阴性对照和阳性对照各设 2 孔。（按照 1.2 直接在抗原包被板孔上稀释待检血清和对照血清）。

1.4.2 用封板膜密封抗原包被板，可选择以下两种方式之一进行孵育：（a）36~38℃下孵育 1 小时；（b）2~8℃下孵育 15~24 小时。

1.4.3 揭去封板膜，按 1.3 洗板 3 次，倒置反应板弃去洗涤液，在吸水纸上拍干。

1.4.4 每孔加入结合物溶液 100μl。

1.4.5 用封板膜密封抗原包被板，36~38℃下孵育 30 分钟。

1.4.6 揭去封板膜，洗涤 3 次，方法同 1.4.3。

1.4.7 每孔加入底物溶液 100μl，轻轻摇晃抗原包被板混匀 2 秒钟。

1.4.8 室温（20~25℃）下避光显色 15 分钟。

1.4.9 每孔加入终止液 100μl，轻轻敲弹抗原包被板的边缘混匀，15 分钟内测定结果（测定前用软布擦拭板底部清除灰尘，确保板面的清洁。酶标仪空气调零，读值）。

2 判定

在酶标仪上测定各孔 OD_{450nm} 值。试验成立的条件是：阴性对照孔 OD_{450nm} 算术平均值与阳性对照孔 OD_{450nm} 算术平均值差异应大于 0.6；且阳性对照孔的抑制百分数（IN%）应大于 60。

应用下列公式分别计算阳性对照孔和样品孔的抑制百分数（IN%）：

阳性对照孔的抑制百分数（IN%）计算方法：

$$IN\% = \frac{\text{阴性对照孔 OD}_{450nm} \text{ 算术平均值} - \text{阳性对照孔 OD}_{450nm} \text{ 算术平均值}}{\text{阴性对照孔 OD}_{450nm} \text{ 算术平均值}} \times 100$$

样品孔的抑制百分数（IN%）计算方法：

$$IN\% = \frac{\text{阴性对照孔 OD}_{450nm} \text{ 算术平均值} - \text{样品孔 OD}_{450nm}}{\text{阴性对照孔 OD}_{450nm} \text{ 算术平均值}} \times 100$$

如果样品孔的 IN% 小于 40.0，则判为阴性；如果 IN% 大于或等于 40.0，且小于或等于 45.0，则判为可疑；如果 IN% 大于 45.0，则判为阳性。

【注意事项】 1.所有试剂置于 2~8℃保存，禁止冻结。未使用的板条应置于 2~8℃含有硅胶的塑料袋中，以防受潮损坏。

- 2.不要使用超过有效期限的试剂，不同批次试剂盒的组份不得混用。
- 3.底物溶液不能暴露于强光或任何氧化剂。TMB 底物对痕量的污染十分敏感，一旦吸出不得再回收到瓶中。
- 4.终止液中含有硫酸，具有腐蚀性。操作人员在整个试验过程中均应戴手套，谨慎操作。
- 5.操作过程中移液必须精确。
- 6.稀释 10 倍浓缩洗涤液时，如发现有结晶，应加热使其溶解后再使用。
- 7.应严格遵守各操作步骤规定的时间和温度。
- 8.所有废弃物在丢弃前合理处理。
- 9.尽管试剂盒中的抗原经灭活处理，抗原包被板仍被视为猪伪狂犬病病毒的潜在来源。

【规格】 (1) 192 孔/盒 (2) 480 孔/盒

【贮藏与有效期】 2~8℃保存，有效期为 18 个月。

【《进口兽药注册证书》证号】

【生产企业】 西班牙海博莱生物大药厂 (Laboratorios HIPRA, S.A.)

仅供兽医诊断使用

(二) 猪伪狂犬病病毒 gE 糖蛋白阻断 ELISA 抗体检测试剂盒标签

兽用

猪伪狂犬病病毒 gE 糖蛋白阻断 ELISA 抗体检测试剂盒

192 (480) 孔/盒

《进口兽药注册证书》证号：

批 号：

有效期至：

【作用与用途】 用于检测猪伪狂犬病病毒 gE 糖蛋白抗体。

【用法与判定】 详见说明书。

【贮藏与有效期】 2~8℃保存，有效期为 18 个月。

【生产企业】 西班牙海博莱生物大药厂 (Laboratorios HIPRA, S.A.)

仅供兽医诊断使用

抗原包被板

兽用

96 孔/块

批 号：

有效期至：

【用法与判定】 详见说明书。

【贮藏与有效期】 2~8℃保存，有效期为 18 个月。

仅供兽医诊断使用

阳性对照血清

兽用

1ml (2ml) /管

批 号：

有效期至：

【用法与判定】 详见说明书。

【贮藏与有效期】 2~8℃保存，有效期为 18 个月。

仅供兽医诊断使用

阴性对照血清

1ml (2ml) /管

兽用

批 号：

有效期至：

【用法与判定】 详见说明书。

【贮藏与有效期】 2~8℃保存，有效期为 18 个月。

仅供兽医诊断使用

结合物溶液

30ml (60ml) /瓶

兽用

批 号：

有效期至：

【用法与判定】 详见说明书。

【贮藏与有效期】 2~8℃保存，有效期为 18 个月。

仅供兽医诊断使用

样品稀释液

25ml (50ml) /瓶

兽用

批 号：

有效期至：

【用法与判定】 详见说明书。

【贮藏与有效期】 2~8℃保存，有效期为 18 个月。

仅供兽医诊断使用

底物溶液

30ml (60ml) 瓶

兽用

批 号：

有效期至：

【用法与判定】 详见说明书。

【贮藏与有效期】 2~8℃保存，有效期为 18 个月。

仅供兽医诊断使用

终止液

30ml (60ml) /瓶

兽用

批 号：

有效期至：

【用法与判定】 详见说明书。

【贮藏与有效期】 2~8℃保存，有效期为18个月。

仅供兽医诊断使用

10倍浓缩洗涤液

兽用

60ml（100ml）/瓶

批 号：

有效期至：

【用法与判定】 详见说明书。

【贮藏与有效期】 2~8℃保存，有效期为18个月。

仅供兽医诊断使用

六、复方非班太尔片说明书和标签

（一）复方非班太尔片说明书

宠物用

【兽药名称】

通用名称：复方非班太尔片

商品名称：内宠爱®

英文名称：Compound Febantel Tablets

汉语拼音：Fufang Feibantaier Pian

【主要成分】 非班太尔、吡喹酮、双羟萘酸噻嘧啶

【性状】 本品为浅黄色圆形的单侧十字刻痕片。

【药理作用】 抗蠕虫药。

药理学 本品含有非班太尔、双羟萘酸噻嘧啶和吡喹酮三种活性成分。在动物体内，非班太尔通过闭环转化形成芬苯达唑及奥芬达唑，非班太尔及其代谢物通过抑制微管蛋白，在葡萄糖合成过程中，消耗细胞内ATP，导致寄生虫死亡。噻嘧啶为胆碱受体激动剂，其作用类似于乙酰胆碱，诱发线虫痉挛性麻痹，从而发挥驱虫作用。吡喹酮可使寄生虫收缩及虫体麻痹，寄生虫肌肉的瞬间强直收缩并快速形成空泡。这种快速收缩是二价离子通道的快速开放所致，特别是钙离子通道。噻嘧啶和非班太尔对犬的所有线虫（蛔虫、钩虫、鞭虫）感染均有效。吡喹酮对所有重要的犬绦虫有效，特别是巨颈绦虫、犬复孔绦虫及细粒棘球绦虫，且对这些寄生虫的成虫和幼虫均有效。

药动学 犬服用本品后，非班太尔吸收较快，代谢产物（如芬苯达唑和奥芬达唑）也具有抗寄生虫作用；芬苯达唑及奥芬达唑的血药浓度达峰时间约为7~9小时。双羟萘酸噻嘧啶在水中溶解性较小，在消化道中很少吸收，药物到达大肠直接发挥抗寄生虫作用。吸收后的噻嘧啶快速地几乎完全代谢成无活性产物，迅速从尿液排泄。吡喹酮内服后几乎完全吸收，血药浓度达峰时间约为2.5小时，分布于全身各器官；吡喹酮在肝脏代谢为无活性产物，经胆汁分泌排泄，超过95%给药剂量可在24小时内排泄，其中仅有微量未代谢的原形药物。

药物相互作用 1.噻嘧啶可与哌嗪类化合物产生拮抗，禁止与哌嗪类化合物同时使用。
2.与胆碱类化合物联合使用可引起中毒。

【适应症】 用于治疗犬的线虫和绦虫引起的混合感染。线虫包括犬弓首蛔虫、狮弓首蛔虫（成虫及晚幼）、狭头弯口线虫、犬钩虫（成虫）和犬鞭虫（成虫）；绦虫包括细粒棘球绦虫、多房棘球绦虫、泡状带绦虫、豆状带绦虫、粗颈带绦虫和犬复孔绦虫（成虫及幼虫）。

【用法与用量】 以非班太尔计。内服：一次量，每1kg体重，犬15mg（相当于每10kg体重1片），按下表的推荐剂量使用，仅用1次。

推荐给药剂量表

体重 (kg)	片
0.5~2.5	1/4
2.6~5.0	1/2
5.1~10.0	1
10.1~15.0	1½
15.1~20.0	2
20.1~25.0	2½
25.1~30.0	3
30.1~35.0	3½
35.1~40.0	4
>40.0	每10kg体重1片

【不良反应】 非常罕见（发生率<1/10000）可观察到胃肠道紊乱（腹泻、呕吐）。

【注意事项】 1.不得用于对本品过敏的犬。

2.跳蚤为犬复孔绦虫的常见中间宿主，如不对跳蚤、鼠类进行控制，会再次发生绦虫感染；六周龄以下的犬不太可能发生绦虫感染。

3.如有重新感染，应当向兽医咨询是否需要重复给药。

4.频繁、反复使用同类驱虫药可能会使寄生虫对该类驱虫药产生耐药。

5.大剂量非班太尔可能对绵羊及大鼠有致畸作用，但无犬孕早期的致畸研究。妊娠犬使用本品前，应由兽医进行获益风险评估；妊娠期低于4周龄的犬不建议使用本品；妊娠犬使用本品切勿超过推荐剂量。

6.给药前后无须禁食，可直接内服或在犬粮中添加食用。

7.犬在5倍或更大推荐剂量使用时，偶见呕吐。

8.一旦发生施药人员意外误食，必须立刻就医并告知医生相关情况。施药者拌食给药或直接给犬服药后应洗手。施药者需注意防护以避免发生包虫病感染。

9.置于儿童不易触及处。

10.开启后未用完的药物须丢弃。

【休药期】 无需制定。

【规格】 非班太尔150mg+吡喹酮50mg+噻嘧啶50mg（相当于双羟萘酸噻嘧啶144mg）

【包装】

【贮藏】 密封，在干燥处保存。

【有效期】 36个月

【《进口兽药注册证书》证号】

【企业名称/生产厂名称】 夏奈尔制药有限公司（Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited）

地址：Dublin Road, Loughrea, Co.Galway, Ireland

（二）复方非班太尔片标签

【兽药名称】

通用名称：复方非班太尔片

商品名称：内宠爱®

英文名称：Compound Febantel Tablets

汉语拼音：Fufang Feibantaier Pian

【主要成分】 非班太尔、吡喹酮、双羟萘酸噻嘧啶

【性状】 本品为浅黄色圆形的单侧十字刻痕片。

【适应证】 用于治疗犬的线虫和绦虫引起的混合感染。线虫包括犬弓首蛔虫、狮弓首蛔虫（成虫及晚幼）、狭头弯口线虫、犬钩虫（成虫）和犬鞭虫（成虫）；绦虫包括细粒棘球绦虫、多房棘球绦虫、泡状带绦虫、豆状带绦虫、粗颈带绦虫和犬复孔绦虫（成虫及幼虫）。

【用法与用量】 以非班太尔计。内服：一次量，每1kg体重，犬15mg（相当于每10kg体重1片），仅用1次。具体推荐剂量见说明书。

【规格】 非班太尔150mg+吡喹酮50mg+噻嘧啶50mg（相当于双羟萘酸噻嘧啶144mg）

【《进口兽药注册证书》证号】

【生产日期】

【生产批号】

【有效期】至

【休药期】 无需制定。

【包装】

【贮藏】 密封，在干燥处保存。

【企业名称/生产厂名称】 夏奈尔制药有限公司（Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited）

地址：Dublin Road, Loughrea, Co.Galway, Ireland