

附件 2 略

附件 3 略

附件 4

## 说明书和标签

### 一、复方沙罗拉纳咀嚼片说明书和标签

#### (一) 复方沙罗拉纳咀嚼片说明书

宠物用

##### 【兽药名称】

通用名称：复方沙罗拉纳咀嚼片

商品名称：汪宠爱

英文名称：Compound Sarolaner Chewable Tablets

汉语拼音：Fufang Shaluolana Jujuepian

【主要成分】 沙罗拉纳、莫昔克丁和双羟萘酸噻嘧啶

【性状】 本品为红棕色五边形片，单面分别凹刻有数字3（规格1）、6（规格2）、12（规格3）、24（规格4）、48（规格5）和72（规格6）。

【药理作用】 **药效学** 沙罗拉纳是异噁唑啉类杀螨剂和杀虫剂。主要阻断昆虫和蜱螨中枢神经系统的配体门控氯离子通道。沙罗拉纳与GABA受体和谷氨酸受体结合，阻止氯离子吸收，使神经兴奋性增强，导致寄生虫死亡。沙罗拉纳与已知的烟碱类杀虫剂结合位点或其他GABA靶点的杀虫剂（如新烟碱类、非泼罗尼、米尔贝肟、阿维菌素和环二烯）无相互作用。沙罗拉纳可在治疗48小时内杀死动物身上已有或新感染的蜱虫。沙罗拉纳可在治疗8小时内杀死动物身上已有的跳蚤；对新附着的跳蚤12~24小时起效，作用可达5周。在跳蚤产卵前可将其杀死以避免犬携带的跳蚤污染环境。

莫昔克丁是第二代大环内酯类米尔贝霉素化合物，主要通过干扰谷氨酸介导（小部分γ-氨基丁酸介导）的氯离子通道在神经肌肉接头处的信号传递，使突触后连接的通道打开，允许氯离子内流，最终导致虫体弛缓性麻痹而死亡。莫昔克丁对犬弓首蛔虫、犬钩口线虫和犬心丝虫有效。

噻嘧啶是烟碱型乙酰胆碱受体（nAChR）激动剂。噻嘧啶不与M受体结合，选择性与线虫的N受体结合，模拟烟碱样作用。与受体结合后，离子通道打开，允许阳离子内流，使线虫肌肉细胞去极化，兴奋性增强，最终导致虫体痉挛性麻痹而死亡。噻嘧啶对犬弓首蛔虫、狮弓首蛔虫、犬钩口线虫、狭头弯口线虫有效。

**药动学** 犬内服本品后，沙罗拉纳吸收迅速且完全，3.5小时内血浆浓度达峰值，绝对生物利用度为86.7%，沙罗拉纳的血浆消除半衰期约为12日，经胆汁和粪便排泄。莫昔克丁吸收迅速且完全，2.4小时内血浆浓度达峰值，绝对生物利用度为66.9%，莫昔克丁的血浆消除半衰期约为11日，经胆汁和粪便排泄。双羟萘酸噻嘧啶吸收很少，1.5小时达峰值，血浆消除半衰期为7.7小时，噻嘧啶经粪便排泄，吸收部分主要经尿液排泄。沙罗拉纳、莫昔克丁和双羟萘酸噻嘧啶联用不会影响彼此的药代动力学特征。喂食不会影响本品的吸收。

【适应证】 用于治疗犬蜱（六角硬蜱、篦子硬蜱、血红扇头蜱和网纹革蜱）感染；用于治疗犬跳蚤（猫栉首蚤和犬栉首蚤）感染；用于治疗犬弓首蛔虫未成熟成虫（L5）和成虫、

狮弓首蛔虫成虫感染；用于治疗犬钩口线虫 L4 幼虫、未成熟成虫（L5）和成虫、狭头弯口线虫成虫感染；用于预防犬心丝虫病。

**【用法与用量】** 以沙罗拉纳、莫昔克丁和噻嘧啶计。内服：一次量，每1kg体重，犬沙罗拉纳1.2~2.4mg，莫昔克丁0.024~0.048mg和噻嘧啶5~10mg；每月一次。以本品计，按下表推荐剂量给药。

犬体重（kg）	规格（mg/片）	数量（片）
1.25<体重≤2.5	（1）沙罗拉纳3mg+莫昔克丁0.06mg+噻嘧啶12.5mg	1
2.5<体重≤5	（2）沙罗拉纳6mg+莫昔克丁0.12mg+噻嘧啶25mg	1
5<体重≤10	（3）沙罗拉纳12mg+莫昔克丁0.24mg+噻嘧啶50mg	1
10<体重≤20	（4）沙罗拉纳24mg+莫昔克丁0.48mg+噻嘧啶100mg	1
20<体重≤40	（5）沙罗拉纳48mg+莫昔克丁0.96mg+噻嘧啶200mg	1
40<体重≤60	（6）沙罗拉纳72mg+莫昔克丁1.44mg+噻嘧啶300mg	1
体重>60	选择合适的规格组合给药	

给药方法：本品可直接内服或与食物同服，不可切分。每月给药一次。

给药方案：给药方案应根据兽医诊断和流行病学情况制定。本品为广谱抗寄生虫药，仅适用于跳蚤或蜱和胃肠道线虫同时混合感染的犬。无混合感染风险的情况下，应使用窄谱抗寄生虫药。

治疗跳蚤、蜱和胃肠道线虫感染：本品用于治疗犬跳蚤和蜱虫感染及同时胃肠道线虫的混合感染（替代单一性治疗跳蚤或蜱的产品）。治疗胃肠道线虫时仅用一次即有效，跳蚤和蜱的后续治疗应更换为单一活性成分药物。

预防心丝虫疾病：每月给药1次，常年使用；或至少在首次接触蚊虫后1个月内开始使用，直至蚊虫流行季节结束。如果错过1次给药，应立即给药并按此开始时间每月给药1次。如用本品替换正在使用中的其他预防心丝虫产品，应在其他产品最后1次给药后的1个月内替换为本品。

**【不良反应】** 十分罕见（发生率<1/10000）呕吐和腹泻等胃肠道症状和嗜睡、厌食/食欲不振等全身症状；十分罕见（发生率<1/10000）震颤、共济失调或抽搐等神经症状。这些症状多数是轻微和短暂的。

**【注意事项】** 1.不得用于对本品过敏的犬。

2.由于缺少可用数据，8周龄以下和/或体重低于1.25kg的幼犬应经兽医风险评估后使用。

3.多药耐药蛋白1缺陷（MDR1<sup>-/-</sup>）的犬单次内服3倍推荐剂量本品时耐受性良好，但单次内服5倍推荐剂量，犬出现短暂的共济失调和/或肌肉震颤。

4.由于尚未确定本品在妊娠、哺乳或繁殖犬的安全性，不推荐用于这些动物。

5.使用本品前，应对犬进行犬心丝虫感染检查。已感染的犬应使用成虫杀虫剂治疗以驱除犬心丝虫成虫。本品对犬心丝虫成虫无效，已感染犬心丝虫犬意外使用本品不会引起安全性问题。

6.由于频繁、重复使用，可能对某一类抗寄生虫药产生寄生虫耐药性。因此，本品的使用应基于每个个体动物的评估和当地流行病学信息以及靶动物的敏感性，以减少选择耐药性的产生。

7.使用本品后应洗手。给药人员误食本品可能导致不良反应，如出现短暂的神经兴奋症状，应立即就医。

8.置于儿童不可触及处。

9. 剩余药物或废弃物应进行无害化处理。

【休药期】 无需制定。

【规格】 (1) 沙罗拉纳3mg+莫昔克丁0.06mg+噻嘧啶12.5mg

(2) 沙罗拉纳6mg+莫昔克丁0.12mg+噻嘧啶25mg

(3) 沙罗拉纳12mg+莫昔克丁0.24mg+噻嘧啶50mg

(4) 沙罗拉纳24mg+莫昔克丁0.48mg+噻嘧啶100mg

(5) 沙罗拉纳48mg+莫昔克丁0.96mg+噻嘧啶200mg

(6) 沙罗拉纳72mg+莫昔克丁1.44mg+噻嘧啶300mg

【包装】

【贮藏】 30℃以下保存。

【有效期】 36个月

【《进口兽药注册证书》证号】

【企业名称】 硕腾公司 (Zoetis Inc.)

【生产厂名称】 硕腾公司美国卡拉玛祖生产厂 (Zoetis LLC, Kalamazoo, USA)

地址: 2605 East Kilgore Road, Kalamazoo, Michigan, 49001, USA

## (二) 复方沙罗拉纳咀嚼片标签

宠物用

【兽药名称】

通用名称: 复方沙罗拉纳咀嚼片

商品名称: 汪宠爱

英文名称: Compound Sarolaner Chewable Tablets

汉语拼音: Fufang Shaluolana Jujuepian

【主要成分】 沙罗拉纳、莫昔克丁和双羟萘酸噻嘧啶

【性状】 本品为红棕色五边形片, 单面分别凹刻有数字3 (规格1)、6 (规格2)、12 (规格3)、24 (规格4)、48 (规格5) 和72 (规格6)。

【适应证】 用于治疗犬蜱 (六角硬蜱、篦子硬蜱、血红扇头蜱和网纹革蜱) 感染; 用于治疗犬跳蚤 (猫栉首蚤和犬栉首蚤) 感染; 用于治疗犬弓首蛔虫未成熟成虫 (L5) 和成虫、狮弓首蛔虫成虫感染; 用于治疗犬钩口线虫L4幼虫、未成熟成虫 (L5) 和成虫、狭头弯口线虫成虫感染; 用于预防犬心丝虫病。

【用法与用量】 以沙罗拉纳、莫昔克丁和噻嘧啶计。内服: 一次量, 每1kg体重, 犬沙罗拉纳1.2~2.4mg, 莫昔克丁0.024~0.048mg和噻嘧啶5~10mg; 每月一次。以本品计, 按下表推荐剂量给药。

犬体重 (kg)	规格 (mg/片)	数量 (片)
1.25 < 体重 ≤ 2.5	(1) 沙罗拉纳3mg+莫昔克丁0.06mg+噻嘧啶12.5mg	1
2.5 < 体重 ≤ 5	(2) 沙罗拉纳6mg+莫昔克丁0.12mg+噻嘧啶25mg	1
5 < 体重 ≤ 10	(3) 沙罗拉纳12mg+莫昔克丁0.24mg+噻嘧啶50mg	1
10 < 体重 ≤ 20	(4) 沙罗拉纳24mg+莫昔克丁0.48mg+噻嘧啶100mg	1
20 < 体重 ≤ 40	(5) 沙罗拉纳48mg+莫昔克丁0.96mg+噻嘧啶200mg	1
40 < 体重 ≤ 60	(6) 沙罗拉纳72mg+莫昔克丁1.44mg+噻嘧啶300mg	1
体重 > 60	选择合适的规格组合给药	

- 【规格】 (1) 沙罗拉纳3mg+莫昔克丁0.06mg+噻嘧啶12.5mg  
(2) 沙罗拉纳6mg+莫昔克丁0.12mg+噻嘧啶25mg  
(3) 沙罗拉纳12mg+莫昔克丁0.24mg+噻嘧啶50mg  
(4) 沙罗拉纳24mg+莫昔克丁0.48mg+噻嘧啶100mg  
(5) 沙罗拉纳48mg+莫昔克丁0.96mg+噻嘧啶200mg  
(6) 沙罗拉纳72mg+莫昔克丁1.44mg+噻嘧啶300mg

【《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】 30℃以下保存。

【企业名称】 硕腾公司 (Zoetis Inc.)

【生产厂名称】 硕腾公司美国卡拉玛祖生产厂 (Zoetis LLC, Kalamazoo, USA)

地址: 2605 East Kilgore Road, Kalamazoo, Michigan, 49001, USA

## 二、碱式硝酸铋乳房注入剂（干乳期）说明书和标签

### （一）碱式硝酸铋乳房注入剂（干乳期）说明书

**兽用**

【兽药名称】

通用名称: 碱式硝酸铋乳房注入剂（干乳期）

商品名称: 封铋宁

英文名称: Bismuth Subnitrate Intramammary Infusion (Dry Cow)

汉语拼音: Jianshi Xiaosuanbi Rufang Zhuruji (Ganruqi)

【主要成分】 碱式硝酸铋

【性状】 本品为灰白色膏状物。

【药理作用】 乳头封闭剂。碱式硝酸铋不具有抗菌活性。使用后, 本品会在乳头管内形成物理性屏障, 防止乳腺炎致病菌在干乳期侵入乳房内部, 预防干乳期乳房内新生感染的发生, 降低下一泌乳期临床乳腺炎的发生率。

【适应证】 单独使用, 用于预防干乳期奶牛乳房内新生感染。

【用法与用量】 以本品计。乳管注入: 干乳期奶牛, 每个乳室注入1支。泌乳期最后一次挤奶后（干乳时）, 用提供的消毒棉清洗和消毒乳头, 不能使用消毒剂或水进行清洁。待干燥后, 经乳头注入本品。持续缓慢地推动活塞, 直到乳膏全部挤入。

【不良反应】 灌注本品时如消毒不彻底, 可能会因带入的乳房炎致病菌而导致不良反应。

【注意事项】 1. 仅用于干乳期奶牛, 若不慎将本品用于泌乳奶牛, 则只需人工将其挤出, 无需再采取其他措施。

2. 不得用于在干乳时存在疑似或确诊为乳房炎的奶牛。

3. 干乳后一周内定期检查奶牛有无乳房炎症状。

4. 若封闭的乳区发生临床型乳房炎, 则需要人工挤出封闭剂, 之后再注入抗生素治疗。

5. 为避免消毒后再接触污染, 需先清洁距离操作者较远的两个乳头, 再清洁较近的两个

乳头。先灌注距离操作者较近的两个乳头，再灌注较远的两个乳头。

6.本品灌注后不可按摩乳房或乳头。

7.建议注入本品后对乳头进行药浴或喷雾消毒，让奶牛至少站立半小时，以确保各乳头痛完全封闭。

8.产犊时，本品可能会被牛犊吞咽，本品对牛犊是安全的。

9.产犊后，应手工挤出本品，避免蓄积在挤奶机中。

10.极低温度下，本品可能会使用困难，需要放置至室温或连同外包装水浴后使用。为降低感染风险，单支产品不可浸于水中。

11.本品为一次性使用。

12.本品仅用于动物，应置于儿童不可触及处。

【休药期】 0日；弃奶期0小时。

【规格】 按 $\text{Bi}_5\text{O}(\text{OH})_9(\text{NO}_3)_4$ 计 4g：2.6g

【包装】

【贮藏】 密闭保存。

【有效期】 60个月

【《进口兽药注册证书》证号】

【企业名称】 硕腾公司（Zoetis Inc.）

【生产厂名称】 十字动保药业集团有限公司（Cross Vetpharm Group Ltd）

地址：Broomhill Road, Tallaght, Dublin 24, Ireland

## （二）碱式硝酸铋乳房注入剂（干乳期）标签

**兽用**

【兽药名称】

通用名称：碱式硝酸铋乳房注入剂（干乳期）

商品名称：封铋宁

英文名称：Bismuth Subnitrate Intramammary Infusion（Dry Cow）

汉语拼音：Jianshi Xiaosuanbi Rufang Zhuruji（Ganruqi）

【主要成分】 碱式硝酸铋

【性状】 本品为灰白色膏状物。

【适应证】 单独使用，用于预防干乳期奶牛乳房内新生感染。

【用法与用量】 以本品计。乳管注入：干乳期奶牛，每个乳室注入1支。泌乳期最后一次挤奶后（干乳时），用提供的消毒棉清洗和消毒乳头，不能使用消毒剂或水进行清洁。待干燥后，经乳头注入本品。持续缓慢地推动活塞，直到乳膏全部挤入。

【规格】 按 $\text{Bi}_5\text{O}(\text{OH})_9(\text{NO}_3)_4$ 计 4g：2.6g

【《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】 0日；弃奶期0小时。

【包装】

【贮藏】 密闭保存。

【企业名称】 硕腾公司（Zoetis Inc.）

【生产厂名称】 十字动保药业集团有限公司 (Cross Vetpharm Group Ltd)

地址: Broomhill Road, Tallaght, Dublin24, Ireland

### 三、头孢氨苄片说明书和标签

#### (一) 头孢氨苄片说明书

兽用处方药

##### 【兽药名称】

通用名称: 头孢氨苄片

商品名称: 诗立欣

英文名称: Cefalexin Tablets

汉语拼音: Toubao'anbian Pian

##### 【主要成分】 头孢氨苄

【性状】 本品为米黄色圆形单面十字刻痕片。

【药理作用】 药效学 头孢氨苄主要通过抑制细菌细胞壁的合成而起到杀菌作用。头孢氨苄对大多数革兰氏阳性菌和阴性菌均有效,如葡萄球菌(包括对青霉素耐药菌株)、链球菌、奇异变形杆菌、大肠埃希菌和克雷伯氏杆菌等。头孢氨苄对由革兰氏阳性球菌产生的 $\beta$ -内酰胺酶稳定, $\beta$ -内酰胺酶通常会使 $\beta$ -内酰胺类抗生素失去抗菌活性。由革兰氏阴性杆菌产生的 $\beta$ -内酰胺酶可水解 $\beta$ -内酰胺环而抑制头孢氨苄的作用。 $\beta$ -内酰胺类抗生素之间存在交叉耐药,耐药性可通过质粒或染色体进行传递。

药动学 犬单次内服15mg/kg头孢氨苄,约1.33小时达到最大血药浓度, $C_{max}$ 为21.2 $\mu$ g/ml,生物利用度高于90%。给药后24小时,犬血浆中仍能检测到头孢氨苄。给药后2~12小时内首次收集尿液样本,测得12小时内尿液中头孢氨苄峰浓度范围为430~2758 $\mu$ g/ml。重复内服相同剂量的头孢氨苄,每日2次,连用7日,首次给药后2小时达到最大血药浓度, $C_{max}$ 为20 $\mu$ g/ml。给药期间血药浓度维持在1 $\mu$ g/ml以上,平均消除半衰期为2小时,给药后2小时皮肤水平的药物浓度范围为5.8~6.6 $\mu$ g/g。

药物相互作用 第一代头孢菌素与氨基糖苷类抗生素或一些利尿剂(如呋塞米)同时使用会增加肾毒性风险;为确保疗效,应避免与其他抑菌抗生素同时使用。

【适应证】 用于治疗犬由头孢氨苄敏感菌引起的细菌性皮肤感染(包括深层和浅表脓皮病)和泌尿系统感染(包括肾炎、膀胱炎)。

【用法与用量】 以头孢氨苄计。内服:犬,每1kg体重15mg,一日2次。泌尿系统感染连用14日;浅表脓皮病至少连用15日;深层脓皮病至少连用28日。严重或急性情况下,剂量可加倍至每1kg体重30mg,一日2次。

【不良反应】 1.犬在治疗过程中偶见(发生率0.1%~1%)呕吐或/和腹泻。

2.罕见(发生率0.01%~0.1%)由头孢氨苄引起的过敏反应。

【注意事项】 1.不得用于对头孢菌素和其他 $\beta$ -内酰胺类抗生素过敏的犬。

2.不得用于怀孕和哺乳期的犬。

3.不得用于严重肾功能衰竭的犬。犬肾功能不全时,应减少剂量。

4.未按说明书用法与用量使用,可能会增加细菌对头孢菌素的耐药性,并可能由于潜在的交叉耐药性降低对其他 $\beta$ -内酰胺类抗生素的疗效。

5.犬可很好地接受本品,但如有必要,可在喂食前将本品压碎或添加到少量食物中施用。

6.本品不推荐用于体重低于2.5公斤的犬。为确保剂量准确,应尽可能精确测量体重。

- 7.对β-内酰胺类抗生素过敏者勿接触本品。
- 8.使用者应采取防护措施施药，用后洗手。如出现面部肿胀或呼吸困难等过敏症状，应立即就医。如意外摄入，应携带本品说明书就医。
- 9.置于儿童不能触及处。
- 10.已用或未用完的产品均需进行安全处置。

【休药期】 无需制定。

【规格】 (1) 300mg (2) 750mg

【包装】 10片/板；3板/盒（仅适用于规格750mg），1板/盒，20板/盒。

【贮藏】 密封，在不超过25℃处保存。

【有效期】 36个月；开启后半片或1/4片置原泡罩包装48小时。

【《进口兽药注册证书》证号】

【企业名称】 法国诗华动物保健公司（CEVA SANTE ANIMALE S.A.）

【生产厂名称】 法国诗华动物保健公司（CEVA SANTE ANIMALE S.A.）

地址：BOULEVARD DE LA COMMUNICATION, ZONE AUTOROUTIERE, 53950 LOUVERNE, FRANCE

## （二）头孢氨苄片标签

**兽用处方药**

【兽药名称】

通用名称：头孢氨苄片

商品名称：诗立欣

英文名称：Cefalexin Tablets

汉语拼音：Toubao'anbian Pian

【主要成分】 头孢氨苄

【性状】 本品为米黄色圆形单面十字刻痕片。

【适应证】 用于治疗犬由头孢氨苄敏感菌引起的细菌性皮肤感染（包括深层和浅表脓皮病）和泌尿系统感染（包括肾炎、膀胱炎）。

【用法与用量】 以头孢氨苄计。内服：犬，每1kg体重15mg，一日2次。泌尿系统感染连用14日；浅表脓皮病至少连用15日；深层脓皮病至少连用28日。严重或急性情况下，剂量可加倍至每1kg体重30mg，一日2次。

【规格】 (1) 300mg (2) 750mg

【《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】 10片/板；3板/盒（仅适用于规格750mg），1板/盒，20板/盒。

【贮藏】 密封，在不超过25℃处保存。

【企业名称】 法国诗华动物保健公司（CEVA SANTE ANIMALE S.A.）

【生产厂名称】 法国诗华动物保健公司（CEVA SANTE ANIMALE S.A.）

地址：BOULEVARD DE LA COMMUNICATION, ZONE AUTOROUTIERE, 53950 LOUVERNE, FRANCE

## 四、美洛昔康内服混悬液（猫用）说明书和标签

### （一）美洛昔康内服混悬液（猫用）说明书

**宠物用**

#### 【兽药名称】

通用名称：美洛昔康内服混悬液（猫用）

商品名称：美达佳

英文名称：Meloxicam Oral Suspension（for Cats）

汉语拼音：MeiluoXikang Neifu HunxuanYe（Mao Yong）

#### 【主要成分】 美洛昔康

【性状】 本品为微带绿色的淡黄色黏稠混悬液。

【药理作用】 **药效学** 解热镇痛、非甾体类抗炎药。本品通过抑制前列腺素合成产生抗炎、镇痛和解热作用，可抑制白细胞向炎症组织的趋化作用，微弱抑制胶原蛋白诱导的血小板聚集。美洛昔康对环氧化酶-2（COX-2）较环氧化酶-1（COX-1）有更强的选择性抑制作用。

**药动学** 内服美洛昔康吸收迅速，禁食状态下给药约3小时达最大血药浓度；进食状态下吸收稍有延迟。在治疗剂量范围内，给药剂量和血药浓度呈线性。其血浆蛋白结合率为97%。美洛昔康大部分存在于血浆中。美洛昔康代谢物为无药理活性的醇、酸衍生物和数种极性化合物。美洛昔康消除半衰期为24小时，主要通过胆汁排泄，尿液中仅有微量原形药物，约79%药物经粪便排泄（49%为原形，30%为代谢物），21%经尿液排泄（2%为原形，19%为代谢物）。

**药物相互作用** 其他非甾体类抗炎药、利尿药、抗凝药、氨基糖苷类抗生素和具有高度血浆蛋白结合率的药物可竞争结合，从而导致毒性作用。本品不能与其他非甾体类抗炎药或糖皮质激素联合使用，以避免同时用药导致的潜在肾脏毒性。

【适应证】 用于减缓猫外科手术后的轻度至中度术后疼痛和炎症，减缓猫急性和慢性肌肉骨骼疾病引起的炎症和疼痛。

【用法与用量】 按美洛昔康计。内服给药，每1滴相当于美洛昔康0.017mg。

外科手术后的术后疼痛和炎症：首次给药用美洛昔康注射液，24小时后使用本品治疗，内服维持剂量为每1kg体重0.05mg（3滴），每日1次，可长达4日。

急性肌肉骨骼疾病：用本品内服给药，首次剂量为每1kg体重0.2mg（12滴），若急性疼痛和炎症持续存在，则以每1kg体重0.05mg（3滴），每日1次的维持剂量继续内服本品进行治疗，可长达4日。

慢性肌肉骨骼疾病：用本品内服给药，首次剂量为每1kg体重0.1mg（6滴），维持剂量为每1kg体重0.05mg（3滴），每日1次。通常7日内可观察到临床改善，如果14日后仍无明显临床改善，应停止给药。

【不良反应】 极罕见（发生率<1/10000）典型的非甾体类抗炎药物不良作用，例如食欲减退、呕吐、腹泻、粪便潜血、嗜睡、肾脏衰竭等；极罕见发生肝酶升高和胃肠道溃疡。多数情况下不良反应是一过性的，会随治疗结束而消失，但在极罕见情况下，会出现严重不良反应或致命。一旦发生，应停止治疗并咨询兽医。

【注意事项】 1.不得用于怀孕或哺乳猫；不得用于小于6周龄的猫。

2.不得用于胃肠道疾病、肝脏、心脏或肾功能受损及有出血倾向的猫。

3.不得用于对本品过敏的猫。

4.本品有潜在的肾脏毒性风险，不得用于脱水、低血容量或低血压的猫。

5.禁与糖皮质激素、其他非甾体类抗炎药、利尿药、抗凝血药等联合使用。



- 6.对非甾体类抗炎药过敏者避免接触本品，如意外食用，应立即就诊，并出示说明书。  
7.本品可能会刺激眼睛，如接触眼睛，应立即用水冲洗。  
8.使用前充分摇匀。

【休药期】 无需制定。

【规格】 (1) 3ml : 1.5mg (2) 15ml : 7.5mg (3) 30ml : 15mg

【包装】

【贮藏】 密封保存

【有效期】 规格 3ml: 24 个月，开启后 14 日；规格 15ml 和 30ml: 36 个月，开启后 6 个月。

【《进口兽药注册证书》证号】

【企业名称】 德国勃林格殷格翰动物保健有限公司 (Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH)

【生产厂名称】 勃林格殷格翰动物保健有限公司墨西哥墨西哥城生产厂 (Boehringer Ingelheim Promeco, S.A. de C.V.)

地址: Calle Maíz No. 49, Barrio Xaltocán, Xochimilco, C.P. 16090, Ciudad de México

## (二) 美洛昔康内服混悬液 (猫用) 标签

宠物用

【兽药名称】

通用名称: 美洛昔康内服混悬液 (猫用)

商品名称: 美达佳

英文名称: Meloxicam Oral Suspension (for Cats)

汉语拼音: MeiluoXikang Neifu HunxuanYe (Mao Yong)

【主要成分】 美洛昔康

【性状】 本品为微带绿色的淡黄色黏稠混悬液。

【适应证】 用于减缓猫外科手术后的轻度至中度术后疼痛和炎症，减缓猫急性和慢性肌肉骨骼疾病引起的炎症和疼痛。

【用法与用量】 按美洛昔康计。内服给药，每 1 滴相当于美洛昔康 0.017mg。

外科手术后的术后疼痛和炎症: 首次给药用美洛昔康注射液，24 小时后使用本品治疗，内服维持剂量为每 1kg 体重 0.05mg (3 滴)，每日 1 次，可长达 4 日。

急性肌肉骨骼疾病: 用本品内服给药，首次剂量为每 1kg 体重 0.2mg (12 滴)，若急性疼痛和炎症持续存在，则以每 1kg 体重 0.05mg (3 滴)，每日 1 次的维持剂量继续内服本品进行治疗，可长达 4 日。

慢性肌肉骨骼疾病: 用本品内服给药，首次剂量为每 1kg 体重 0.1mg (6 滴)，维持剂量为每 1kg 体重 0.05mg (3 滴)，每日 1 次。通常 7 日内可观察到临床改善，如果 14 日后仍无明显临床改善，应停止给药。

【规格】 (1) 3ml : 1.5mg (2) 15ml : 7.5mg (3) 30ml : 15mg

【《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。

【贮藏】 密封保存

【包装】

【企业名称】 德国勃林格殷格翰动物保健有限公司（Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH）

【生产厂名称】 勃林格殷格翰动物保健有限公司墨西哥墨西哥城生产厂（Boehringer Ingelheim Promeco, S.A. de C.V.）

地址：Calle Maíz No. 49, Barrio Xaltocán, Xochimilco, C.P. 16090, Ciudad de México

## 五、奥美拉唑内服糊剂说明书和标签

### （一）奥美拉唑内服糊剂说明书

兽用

【兽药名称】

通用名称：奥美拉唑内服糊剂

商品名称：骏卫保

英文名称：Omeprazole Oral Paste

汉语拼音：Aomeilazuo Neifuhuji

【主要成分】 奥美拉唑

【性状】 本品为黄色至黄褐色的糊状物。

【药理作用】 **药效学** 奥美拉唑属取代苯并咪唑类化合物，为  $H^+/K^+-ATP$  酶抑制剂，即质子泵抑制剂。奥美拉唑不可逆地与胃壁细胞中  $H^+/K^+-ATP$  酶结合， $H^+/K^+-ATP$  酶是质子泵，可将  $H^+$  泵入胃腔以交换  $K^+$ ，为胃酸分泌的最终途径，奥美拉唑可特异性阻断任何刺激引起的胃酸分泌。马内服给予 4mg/kg/日奥美拉唑 8、16、24 小时后，99%、95%和 90% 的五肽胃泌素刺激的胃酸受到了抑制，99%、90%和 83%的基础胃酸分泌受到了抑制。首次内服给药后 5 日可完全抑制胃酸分泌。

**药动学** 奥美拉唑以 4mg/kg 的剂量内服给药后，吸收迅速，达峰时间（ $T_{max}$ ）约为 1.0 小时，平均血药峰浓度（ $C_{max}$ ）为 385~693ng/ml。内服生物利用率低（约为 10.5%），首过效应明显。给药后 9 小时可在血浆中检出奥美拉唑，24 小时在尿中检出羟基奥美拉唑和 O-去甲奥美拉唑，但在 48 小时未检出。奥美拉唑主要经尿排泄，少部分经粪便排泄，终末半衰期约为 0.5~8 小时。主要的代谢产物有 3 种，分别为去甲基化和羟基化的奥美拉唑硫化物/葡萄糖醛酸结合物（经尿排泄）和甲基亚砷奥美拉唑（经胆汁排泄），以及还原型奥美拉唑（经尿和胆汁排泄）。重复内服给药后，未发现药物蓄积。

**药物相互作用** 奥美拉唑可能会延迟华法林的消除。尽管不能排除奥美拉唑与肝酶代谢药物的相互作用，但预期不会与治疗马的常规药物发生其他相互作用。

【适应证】 用于治疗 and 预防成年马匹以及 1 月龄以上马驹的胃溃疡。

【用法与用量】 以奥美拉唑计。内服：治疗马胃溃疡，每 1kg 体重 4mg，一日 1 次，连用 28 日；预防胃溃疡发生，每 1kg 体重 1mg，一日 1 次，连用 30 日；预防胃溃疡复发，按照每 1kg 体重 4mg，一日 1 次，连用 28 日，可有效治愈胃溃疡，随后按照每 1kg 体重 1mg，一日 1 次，可预防胃溃疡的复发。

松开止动环，调整注射器柱塞，对于胃溃疡的治疗，使用对应马匹体重刻度的药物，对于胃溃疡的预防，使用对应马匹 1/4 体重刻度的药物，将注射器置于马的舌根或面颊深处给药。给药后确认药物无反流或损失。

【不良反应】 按规定的用法与用量使用，尚未见不良反应。

【注意事项】 1. 使用本品后的马不得供人类食用。

2. 不推荐用于怀孕和泌乳母马，以及小于 1 月龄或体重低于 70kg 的马驹。

3. 给药时应确保马匹口腔内无食物。

4. 施药者给药时建议戴防渗手套，不可进食或饮水；给药后应及时洗手。避免直接接触皮肤及眼睛。如不慎溅入眼睛，应立即用清水冲洗眼睛。

5. 将本品置于儿童和宠物（如狗、猫、鸟类等）无法触及处。

6. 未使用完的本品或产生的废弃物应按相关规定处置。

【休药期】 无需制定。

【规格】 6.16g：2.279g

【包装】 6.16g/支

【贮藏】 遮光、密封，在 15～30℃ 保存。

【有效期】 18 个月

【《进口兽药注册证书》证号】

【企业名称】 德国勃林格殷格翰动物保健有限公司（Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH）

【生产厂名称】 勃林格殷格翰动物保健有限公司巴西保利尼亚生产厂（Boehringer Ingelheim Animal Health do Brasil Ltda.）

地址：Avenida Doutor Roberto Moreira N° 5005, Recanto dos Pássaros, Paulínia-SP, CEP: 13148-914, Brasil

## （二）奥美拉唑内服糊剂标签

**兽用**

【兽药名称】

通用名称：奥美拉唑内服糊剂

商品名称：骏卫保

英文名称：Omeprazole Oral Paste

汉语拼音：Aomeilazuo Neifuhuji

【主要成分】 奥美拉唑

【性状】 本品为黄色至黄褐色的糊状物。

【适应证】 用于治疗 and 预防成年马匹以及 1 月龄以上马驹的胃溃疡。

【用法与用量】 以奥美拉唑计。内服：治疗马胃溃疡，每 1kg 体重 4mg，一日 1 次，连用 28 日；预防胃溃疡发生，每 1kg 体重 1mg，一日 1 次，连用 30 日；预防胃溃疡复发，按照每 1kg 体重 4mg，一日 1 次，连用 28 日，可有效治愈胃溃疡，随后按照每 1kg 体重 1mg，一日 1 次，可预防胃溃疡的复发。

松开止动环，调整注射器柱塞，对于胃溃疡的治疗，使用对应马匹体重刻度的药物，对于胃溃疡的预防，使用对应马匹 1/4 体重刻度的药物，将注射器置于马的舌根或面颊深处给药。给药后确认药物无反流或损失。

【规格】 6.16g：2.279g

【《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。

【贮藏】 遮光、密封，在 15～30℃ 保存。

【包装】 6.16g/支

【企业名称】 德国勃林格殷格翰动物保健有限公司（Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH）

【生产厂名称】 勃林格殷格翰动物保健有限公司巴西保利尼亚生产厂（Boehringer Ingelheim Animal Health do Brasil Ltda.）

地址：Avenida Doutor Roberto Moreira N° 5005, Recanto dos Pássaros, Paulínia-SP, CEP: 13148-914, Brasil

## 六、伊维菌素注射液说明书和标签

### （一）伊维菌素注射液说明书

兽用处方药

#### 【兽药名称】

通用名称：伊维菌素注射液

商品名称：害获灭

英文名称：Ivermectin Injection

汉语拼音：Yiweijunsu Zhushuye

【主要成分】 伊维菌素

【性状】 本品为无色至淡黄色的澄明液体。

【药理作用】 药效学 大环内酯类抗寄生虫药。伊维菌素对寄生在动物体表的节肢动物和体内线虫具有良好的驱杀作用。伊维菌素可促进寄生虫的神经元突触前膜释放γ-氨基丁酸（GABA），使 GABA 介导的氯离子通道开放。氯离子流能降低细胞膜阻抗，引起突触后膜细胞静止电位轻微的去极化，从而干扰神经肌肉间的信号传递，使虫体松弛麻痹，导致虫体死亡或被排出体外。

药动学 伊维菌素的药动学因动物种属、剂型和给药途径的不同而有明显差异。皮下注射的生物利用度高。吸收后能很好分布到大部分组织，但不易进入脑脊液。牛、羊、猪的表观分布容积分别为 0.45～2.4、4.6 和 4L/kg。本品在肝进行代谢，牛、羊主要进行羟化，在猪主要为甲基化。主要通过粪便排泄，少于 5% 以原形或代谢产物通过尿液排泄。

【适应证】 用于治疗牛胃肠道线虫、皮蝇蛆和纹皮蝇蛆病；羊胃肠道线虫、鼻蝇蛆和痒螨病；猪胃肠道线虫、疥螨病。

【用法与用量】 以伊维菌素计。皮下注射：一次量，每 1kg 体重，牛和羊 0.2mg（相当于每 50kg 体重注射本品 1.0ml）；猪 0.3mg（相当于每 33kg 体重注射本品 1.0ml）。

【不良反应】 1. 用于治疗牛皮蝇蛆病时，如杀死的幼虫在椎管中，可引起瘫痪等严重的不良反应。同时，注射部位会出现不适或者暂时性水肿。

2. 有些羊在皮下注射本品后有时会出现短暂剧痛。

【注意事项】 1. 产乳供人食用的牛和羊泌乳期不得使用。

2. 不得用于犬和马等其他动物。

3. 本品仅限于皮下注射，因肌内、静脉注射易引起中毒反应。每个皮下注射点，不宜超过 10ml。

- 4.与乙胺嗪同时使用可能导致严重的致死性脑病。
- 5.操作人员使用本品时不应进食或吸烟，操作后要洗手。
- 6.伊维菌素对虾、鱼及水生生物有剧毒，残存药物及包装切勿污染水源。
- 7 将本品置于儿童不可触及处。

【休药期】 牛和羊 35 日；猪 28 日。

【规格】 (1) 50ml：0.5g (2) 100ml：1.0g (3) 200ml：2.0g

【贮藏】 遮光，密闭保存。

【包装】

【有效期】 60 个月

【《进口兽药注册证书》证号】

【企业名称】 德国勃林格殷格翰动物保健有限公司（Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH）

【生产厂名称】 勃林格殷格翰动物保健有限公司巴西保利尼亚生产厂（Boehringer Ingelheim Animal Health do Brasil Ltda.）

地址：Avenida Doutor Roberto Moreira N° 5005, Recanto dos Pássaros, Paulínia-SP, CEP: 13148-914, Brasil

## （二）伊维菌素注射液标签

兽用处方药

【兽药名称】

通用名称：伊维菌素注射液

商品名称：害获灭

英文名称：Ivermectin Injection

汉语拼音：Yiweijunsu Zhushuye

【主要成分】 伊维菌素

【性状】 本品为无色至淡黄色的澄明液体。

【适应证】 用于治疗牛胃肠道线虫、皮蝇蛆和纹皮蝇蛆病；羊胃肠道线虫、鼻蝇蛆和痒螨病；猪胃肠道线虫、疥螨病。

【用法与用量】 以伊维菌素计。皮下注射：一次量，每 1kg 体重，牛和羊 0.2mg（相当于每 50kg 体重注射本品 1.0ml）；猪 0.3mg（相当于每 33kg 体重注射本品 1.0ml）。

【休药期】 牛和羊 35 日；猪 28 日。

【规格】 (1) 50ml：0.5g (2) 100ml：1.0g (3) 200ml：2.0g

【贮藏】 遮光，密闭保存。

【包装】

【《进口兽药注册证书》证号】

【生产日期】

【生产批号】

【有效期至】至

【企业名称】 德国勃林格殷格翰动物保健有限公司（Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH）

【生产厂名称】 勃林格殷格翰动物保健有限公司巴西保利尼亚生产厂（Boehringer Ingelheim Animal Health do Brasil Ltda.）

地址：Avenida Doutor Roberto Moreira N° 5005, Recanto dos Pássaros, Paulínia-SP, CEP: 13148-914, Brasil

## 七、盐酸阿替美唑注射液说明书和标签

### （一）盐酸阿替美唑注射液说明书

**兽用处方药**

#### 【兽药名称】

通用名称：盐酸阿替美唑注射液

商品名称：哎啞醒

英文名称：Atipamezole Hydrochloride Injection

汉语拼音：Yansuan Atimeizuo Zhushuye

【主要成分】 盐酸阿替美唑

【性状】 本品为无色的澄明液体。

【药理作用】 **药效学** 抗肾上腺素类药。阿替美唑是一种高效的 $\alpha_2$ -肾上腺素受体阻断剂（拮抗剂），它能选择性地和竞争性地抑制 $\alpha_2$ -肾上腺素受体。阿替美唑能消除（或抑制） $\alpha_2$ -肾上腺素受体激动剂右美托咪定注射液或美托咪定注射液产生的镇静与止痛作用。阿替美唑不具有逆转其他类别的镇静剂、麻醉剂或止痛剂的作用。

**药动学** 阿替美唑肌内注射后快速吸收，在大约 10 分钟内达到血药峰浓度。犬猫通常在注射后 5~10 分钟内有明显开始苏醒的迹象，具体情况取决于右美托咪定或美托咪定产生的镇静作用的深度与持续时间。药物血浆消除半衰期小于 3 小时。阿替美唑主要在肝中氧化，代谢产物主要通过尿液排泄。

【适应证】 用于解除犬和猫使用右美托咪定产生的镇静和止痛作用及逆转其他的作用，如心血管作用和呼吸作用。

【用法与用量】 肌内注射：给药剂量与之前给予的盐酸右美托咪定注射液（多咪静）相比，（1）按毫升数计算，对于犬，与之前给予的盐酸右美托咪定注射液（多咪静）体积相同；对于猫，体积减半。（2）按 $\mu\text{g}/\text{kg}$  计算，对于犬，为之前给予的盐酸右美托咪定注射液（多咪静）剂量的 10 倍；对于猫，为之前的 5 倍。

【不良反应】 偶尔可能出现呕吐、气喘、心动过速、大小便失禁、过度流涎、腹泻与震颤。给予阿替美唑的犬有时可能会出现一段时间的兴奋或恐惧不安。

【注意事项】 1.本品尚未在育种犬中进行安全性评价，因此不建议将本品用于妊娠、哺乳或用于育种的犬。

2.本品尚未在 4 月龄以下或小于 2kg 的犬中进行安全性评价。

3.因本品常伴随右美托咪定或美托咪定使用，所以不得用于以下情况的犬：心脏病、呼吸失常、肝或肾疾病、休克、严重虚弱或者处于极度热、冷或疲劳重压的犬。不得用于已知对本品过敏的犬。

4.右美托咪定或美托咪定镇静的犬给予本品后立即出现短暂的收缩压降低，动脉血压在随后 10 分钟内与给予本品前相比出现短暂的升高，这与 $\alpha_2$ -激动剂的作用相反，可能是由于阿替美唑诱导的外周血管舒张。

5.给予本品后通常在 3 分钟内快速消除右美托咪定或美托咪定引起的心动过缓。与肌内注射右美托咪定相比，当静脉注射右美托咪定时，本品对心率的影响更大。给予美托咪定的

犬或静脉注射右美托咪定的犬在给予本品后可能不会恢复到镇静前的心率，并且部分犬暂时地出现高于基线的心率升高。注射本品后呼吸频率增加。

6.本品可突然逆转镇静，因此应谨慎处理刚给予本品的犬。在处理刚从镇静中苏醒过来的犬时应考虑到犬会出现不安或攻击行为的可能，特别是有神经过敏或恐惧倾向的犬。还要防止犬从高处跌落。

7.本品逆转右美托咪定或美托咪定镇静有关的临床症状时，生理状况可能无法立即或只是暂时转至镇静前的状态，应监测犬是否出现再次镇静。静脉注射 $\alpha_2$ -激动剂的犬比肌肉注射的犬更有可能出现再次镇静。应密切监测动物是否出现持续体温降低、心动过缓和呼吸抑制的症状，直至完全恢复。

8.注意 $\mu\text{g}/\text{kg}$  剂量是随着体重的增加而减少的。对于猫，注射盐酸阿替美唑 $\mu\text{g}/\text{kg}$  剂量不得超过前面给予右美托咪定的 8 倍。

9.过量使用本品会引起犬猫短暂的多动和心动过速，通常症状轻微，几小时即可恢复，一般不需要治疗。

10.关于阿替美唑与其他药物联合使用的信息不多，因此，多种药物联合使用时需谨慎。

11.本品不得供人使用。放在儿童接触不到的地方。本品直接接触皮肤、眼睛或嘴部后会被吸收并可能引起刺激。一旦发生意外的眼睛接触，用水冲洗 15 分钟。一旦发生意外的皮肤接触，用肥皂和水冲洗。脱掉污染的衣物。如果出现刺激或其他不良反应（例如心率增加、震颤、肌肉痉挛），请就医。一旦发生意外的口服或注射，请就医。

【休药期】 无需制定。

【规格】 10ml：50mg

【包装】

【贮藏】 遮光，密闭保存。

【有效期】 36 个月；开启后 28 日。

【《进口兽药注册证书》证号】

【企业名称】 硕腾公司（Zoetis Inc.）

【生产厂名称】 芬兰 Orion 制药厂 Espoo 生产厂（Orion Corporation, Orion Pharma Espoo site）

地址：Orionintie 1, 02200 Espoo, Finland

## （二）盐酸阿替美唑注射液标签

**兽用处方药**

【兽药名称】

通用名称：盐酸阿替美唑注射液

商品名称：胺啶醒

英文名称：Atipamezole Hydrochloride Injection

汉语拼音：Yansuan Atimeizuo Zhushuye

【主要成分】 盐酸阿替美唑

【性状】 本品为无色的澄明液体。

【适应证】 用于解除犬和猫使用右美托咪定产生的镇静和止痛作用及逆转其他的作用，如心血管作用和呼吸作用。

【用法与用量】 肌肉注射：给药剂量与之前给予的盐酸右美托咪定注射液（多咪静）相比，（1）按毫升数计算，对于犬，与之前给予的盐酸右美托咪定注射液（多咪静）体积相同；

对于猫，体积减半。（2）按 $\mu\text{g/kg}$  计算，对于犬，为之前给予的盐酸右美托咪定注射液（多咪静）剂量的 10 倍；对于猫，为之前的 5 倍。

【规格】 10ml：50mg

【《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。

【贮藏】 遮光，密闭保存。

【包装】

【企业名称】 硕腾公司（Zoetis Inc.）

【生产厂名称】 芬兰 Orion 制药厂 Espoo 生产厂（Orion Corporation, Orion Pharma Espoo site）

地址：Orionintie 1, 02200 Espoo, Finland

## 八、米尔贝肟吡喹酮片（猫用）说明书和标签

### （一）米尔贝肟吡喹酮片（猫用）说明书

**宠物用**

#### 【兽药名称】

通用名称：米尔贝肟吡喹酮片（猫用）

商品名称：米普罗（猫用）

英文名称：Milbemycin Oxime and Praziquantel Tablets（for Cats）

汉语拼音：Mi'erbeiwo Bikuitong Pian（Maoyong）

【主要成分】 米尔贝肟、吡喹酮

【性状】 本品为棕色（规格1）或粉色至红色（规格2）椭圆形双面刻痕片。

【药理作用】 **药效学** 抗寄生虫药。米尔贝肟为大环内酯类抗体内外寄生虫药物，是广谱抗寄生虫药，对体内、外寄生虫特别是线虫和节肢动物均有良好驱杀作用。药物与靶虫细胞上的特异性高亲合力的位点结合，影响细胞膜对 $\text{Cl}^-$ 的通透性，继而引起线虫的神经细胞及节肢动物的肌细胞抑制性神经递质 $\gamma$ -氨基丁酸（GABA）的释放增加，打开谷氨酸调控的 $\text{Cl}^-$ 通道，增强神经膜对 $\text{Cl}^-$ 的通透性，从而阻断神经信号的传递，最终麻痹神经，使肌肉细胞失去收缩能力，导致虫体死亡。

吡喹酮是人工合成的吡嗪异喹啉衍生物，对血吸虫、绦虫、囊虫、华支睾吸虫、肺吸虫、姜片虫均有效。对虫体有两种主要药理作用：（1）虫体肌肉发生强直性收缩而产生痉挛性麻痹：血吸虫接触低浓度吡喹酮后仅20秒虫体张力即增高，药物浓度高于 $1\text{mg/L}$ 时，虫体立即强烈挛缩。虫体肌肉收缩可能与吡喹酮增加虫体细胞膜的通透性，使细胞内钙离子丧失有关。（2）虫体皮层损害与宿主免疫功能参与：吡喹酮对虫体皮层有迅速而明显的损伤作用，引起合胞体外皮肿胀，出现空泡，形成大疱，突出体表，最终表皮糜烂溃破，分泌体几乎全部消失，环肌与纵肌亦迅速先后溶解。在宿主体内，服药后15分钟即可见虫体外皮空泡变性。皮层破坏后，影响虫体吸收与排泄功能，更重要的是其体表抗原暴露，从而易遭受宿主的免疫攻击，大量嗜酸粒细胞附着皮损处并侵入，促使虫体死亡。此外，吡喹酮还能引起继发性变化，使虫体表膜去极化，皮层碱性磷酸酶活性明显降低，致使葡萄糖的摄取受抑制，内源



性糖原耗竭。吡喹酮还可抑制虫体核酸与蛋白质的合成。

**药动学** 猫口服本品后，吡喹酮血药浓度达峰时间( $T_{max}$ )约1~4小时，消除半衰期( $t_{1/2}$ )约3小时；米尔贝肟血药浓度达峰时间( $T_{max}$ )约2~4小时，消除半衰期( $t_{1/2}$ )约32~48小时。大鼠体内的代谢缓慢但完全，尿液或粪便中未发现米尔贝肟的原型化合物。通过肝生物转化，大鼠体内的主要代谢物是单羟基衍生物。除了肝脏有相对较高的浓度，脂肪中浓度也较高，这反映了药物的脂溶性。

**【适应证】** 用于驱除猫蛔虫、钩虫、绦虫。

**【用法与用量】** 以米尔贝肟计。内服：一次量，每1kg体重，猫2mg。每三个月一次。或参考下表给药。

米尔贝肟吡喹酮片（猫用）给药推荐表

猫体重	规格1 (小型猫/幼猫片)	规格2 (常规猫片)
0.5~1kg	1/2片	
1~2kg	1片	
2~4kg		1/2片
4~8kg		1片
8~12kg		1+1/2片

注:联合使用合适规格和半片片剂以达到适当的剂量。

**【不良反应】** 服用本品后，猫尤其是小猫，可能发生十分罕见（发生率 $<1/10000$ ）的不良反应有：系统性症状（如嗜睡）、神经性症状（如共济失调及肌肉震颤）和/或胃肠道症状（如呕吐及腹泻）等。

**【注意事项】** 1.不推荐用于6周龄以内或体重小于0.5公斤的猫。

2.本品可用于繁殖期的猫，包括妊娠期及哺乳期猫。

3.给药前动物应称重，确保给药剂量的准确性。

4.猫服用本品前，需由兽医检查是否已感染心丝虫。

5.避免用于极其虚弱的猫或肝肾功能损害的猫。

6.使用推荐剂量治疗期间，同时给予推荐剂量的大环内酯类赛拉菌素，猫耐受性良好，未观察到明显的药物相互作用。由于尚未进行更深入的研究，因此本品与其他大环内酯类药物的联合用药仍需谨慎。

7.避免儿童接触。

8.使用本品后洗手。

9.开封后6个月有效。

**【休药期】** 无需制定。

**【规格】** (1) 14mg（米尔贝肟4mg+吡喹酮10mg） (2) 56mg（米尔贝肟16mg+吡喹酮40mg）

**【包装】** 2片板。1板盒，2板盒，12板盒，24板盒（仅规格2）

**【贮藏】** 遮光，密封保存。

**【有效期】** 36个月

**【《进口兽药注册证书》证号】**

**【企业名称】** 法国维克有限公司（VIRBAC）

**【生产厂名称】** 法国维克有限公司（VIRBAC）

地址：1 ERE AVENUE 2065 MLID, 06510 CARROS, FRANCE

## （二）米尔贝肟吡喹酮片（猫用）标签

宠物用

### 【兽药名称】

通用名称：米尔贝肟吡喹酮片（猫用）

商品名称：米普罗（猫用）

英文名称：Milbemycin Oxime and Praziquantel Tablets（for Cats）

汉语拼音：Mi'erbeiwo Bikuitong Pian（Maoyong）

【主要成分】 米尔贝肟、吡喹酮

【性状】 本品为棕色（规格1）或粉色至红色（规格2）椭圆形双面刻痕片。

【适应证】 用于驱除猫蛔虫、钩虫、绦虫。

【用法与用量】 以米尔贝肟计。内服：一次量，每 1kg 体重，猫 2mg。每三个月一次。或参考下表给药。

米尔贝肟吡喹酮片（猫用）给药推荐表

猫体重	规格1 （小型猫/幼猫片）	规格2 （常规猫片）
0.5~1kg	1/2片	
1~2kg	1片	
2~4kg		1/2片
4~8kg		1片
8~12kg		1+1/2片

注：联合使用合适规格和半片片剂以达到适当的剂量。

【规格】 （1）14mg（米尔贝肟4mg+吡喹酮10mg） （2）56mg（米尔贝肟16mg+吡喹酮40mg）

【《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】 2片板。1板盒，2板盒，12板盒，24板盒（仅规格2）

【贮藏】 遮光，密封保存。

【企业名称】 法国维克有限公司（VIRBAC）

【生产厂名称】 法国维克有限公司（VIRBAC）

地址：1 ERE AVENUE 2065 MLID, 06510 CARROS, FRANCE

## 九、米尔贝肟吡喹酮片（犬用）说明书和标签

### （一）米尔贝肟吡喹酮片（犬用）说明书

宠物用

### 【兽药名称】

通用名称：米尔贝肟吡喹酮片（犬用）

商品名称：米普罗（犬用）

英文名称：Milbemycin Oxime and Praziquantel Tablets（for Dogs）

汉语拼音：Mi'erbeiwo Bikuitong Pian（Quanyong）

【主要成分】 米尔贝肟、吡喹酮

【性状】 本品为米色至浅棕色的椭圆形双面刻痕片（规格 1）或圆形双凸片（规格 2）。

【药理作用】 **药效学** 抗寄生虫药。米尔贝肟为大环内酯类抗体内外寄生虫药物，可有效对抗螨虫、线虫（幼虫和成虫）以及犬心丝虫的幼虫。米尔贝肟通过作用于谷氨酸控制的氯离子通道（与节肢动物的 $\gamma$ -氨基丁酸和甘氨酸受体有关）而增强靶虫的细胞膜对氯离子的通透性，使寄生虫的神经肌肉膜超极化，导致虫体麻痹和死亡。吡喹酮具有广谱抗血吸虫和抗绦虫作用。其改变寄生虫的细胞膜对钙离子的通透性（ $Ca^{2+}$ 内流）而引起细胞膜结构失衡，从而导致膜去极化，肌肉组织几乎瞬间收缩（强直），合胞体皮层形成灶性空泡，随后分解（起泡），最终导致寄生虫更易从胃肠道排出或死亡。

联合使用可以驱除绦虫（犬复孔绦虫、带绦虫、棘球绦虫、中殖孔绦虫）和线虫（犬钩虫、犬弓首蛔虫、狮弓蛔虫、犬鞭虫、肺线虫、脉管圆线虫、结膜吸吮线虫），同时也可用于预防心丝虫病。

**药动学** 犬内服本品后，吡喹酮血药浓度达峰时间（ $T_{max}$ ）约 0.5~4 小时，并快速下降，消除半衰期（ $t_{1/2}$ ）约 1.5 小时；存在明显的首过效应，肝生物转化迅速且彻底，主要为单羟基化（也有二、三羟基）衍生物，排泄前几乎全部为葡萄糖醛酸盐和/或硫酸盐结合物。血浆蛋白结合率约 80%。排泄迅速且完全（2 日内排除约 90%）；主要经肾排泄。米尔贝肟血药浓度达峰时间（ $T_{max}$ ）约 2~4 小时，消除半衰期（ $t_{1/2}$ ）约 1~4 日。生物利用度约 80%。大鼠体内的代谢缓慢但完全，尿液或粪便中未发现米尔贝肟的原形化合物。通过肝生物转化，大鼠体内的主要代谢物是单羟基衍生物。除了肝脏有相对较高的浓度，脂肪中浓度也较高，这反映了药物的脂溶性。

【适应证】 用于驱除犬绦虫和线虫。

【用法与用量】 以米尔贝肟计。内服：一次量，每 1kg 体重，犬 0.5mg，每三个月一次。或参考下表给药。

米尔贝肟吡喹酮片（犬用）给药推荐表

犬体重	规格 1 （小型犬/幼犬片）	规格 2 （常规犬片）
0.5~1kg	1/2 片	
1~5kg	1 片	
5~10kg	2 片	
5~25kg		1 片
25~50kg		2 片
50~75kg		3 片

注：联合使用合适规格和半片片剂以达到适当的剂量。

治疗脉管圆线虫和绦虫混合感染时，推荐使用本品一次后，可继续使用单方米尔贝肟，持续治疗三周；在寄生虫病流行区域，每四周给予一次本品预防管圆线虫病和治疗绦虫病。

【不良反应】 1. 本品治疗有大量微丝蚴感染的犬可能会导致过敏反应，如黏膜苍白、呕吐、震颤、呼吸困难或大量流涎，这些反应与死亡或即将死亡的微丝蚴释放的蛋白有关，并非产品直接的毒性作用。

2.服用本品后，十分罕见的不良反应有：系统性症状（如嗜睡）、神经性症状（如运动失调、肌肉震颤）和胃肠道症状（如呕吐、腹泻、食欲不振及唾液分泌增加）。

**【注意事项】** 1.不推荐用于2周龄以内或体重小于0.5公斤的犬。

2.本品可用于繁殖期的犬，包括妊娠期及哺乳期犬。

3.对米尔贝肟的研究表明，柯利犬及其相关品系的犬类使用本品的安全窗口低于其他犬类动物。对此类犬的治疗，应严格遵照推荐剂量给药。

4.动物给药前应称重，确保给药剂量的准确性。

5.不推荐用于伴有微丝蚴感染的犬类治疗。

6.犬服用本品前，需由兽医检查是否已感染心丝虫。

7.避免用于极其虚弱的犬或肝肾功能损害的犬。

8.使用推荐剂量治疗期间，同时给予推荐剂量的大环内酯类赛拉菌素，犬耐受性良好，未观察到明显的药物相互作用。由于尚未进行更深入的研究，因此本品与其他大环内酯类药物的联合用药仍需谨慎。

9.避免儿童接触。

10.使用本品后洗手。

11.需饲喂食物后给药。

12.治疗包虫病时应在兽医指导下对粪便进行消毒。

13.开封后6个月内有效。

**【休药期】** 无需制定。

**【规格】** （1）27.5mg（米尔贝肟 2.5mg+吡喹酮 25mg） （2）137.5mg（米尔贝肟 12.5mg+吡喹酮 125mg）

**【包装】** 2片板。1板盒，2板盒，12板盒，24板盒（仅规格2）

**【贮藏】** 遮光，密封保存。

**【有效期】** 36个月

**【《进口兽药注册证书》证号】**

**【企业名称】** 法国维克有限公司（VIRBAC）

**【生产厂名称】** 法国维克有限公司（VIRBAC）

地址：1 ERE AVENUE 2065 MLID, 06510 CARROS, FRANCE

## （二）米尔贝肟吡喹酮片（犬用）标签

**宠物用**

**【兽药名称】**

通用名称：米尔贝肟吡喹酮片（犬用）

商品名称：米普罗（犬用）

英文名称：Milbemycin Oxime and Praziquantel Tablets（for Dogs）

汉语拼音：Mi'erbeiwo Bikuitong Pian（Quanyong）

**【主要成分】** 米尔贝肟、吡喹酮

**【性状】** 本品为米色至浅棕色的椭圆形双面刻痕片（规格1）或圆形双凸片（规格2）。

**【适应证】** 用于驱除犬绦虫和线虫。

**【用法与用量】** 以米尔贝肟计。内服：一次量，每1kg体重，犬0.5mg，每三个月一次。或参考下表给药。

米尔贝肟吡喹酮片（犬用）给药推荐表

犬体重	规格 1 (小型犬/幼犬片)	规格 2 (常规犬片)
0.5~1kg	1/2 片	
1~5kg	1 片	
5~10kg	2 片	
5~25kg		1 片
25~50kg		2 片
50~75kg		3 片

注:联合使用合适规格和半片片剂以达到适当的剂量。

治疗脉管圆线虫和绦虫混合感染时，推荐使用本品一次后，可继续使用单方米尔贝肟，持续治疗三周；在寄生虫病流行区域，每四周给予一次本品预防管圆线虫病和治疗绦虫病。

【规格】 (1) 27.5mg (米尔贝肟 2.5mg+吡喹酮 25mg) (2) 137.5mg (米尔贝肟 12.5mg+吡喹酮 125mg)

【《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】 2 片板。1 板盒，2 板盒，12 板盒，24 板盒（仅规格 2）

【贮藏】 遮光，密封保存。

【企业名称】 法国维克有限公司（VIRBAC）

【生产厂名称】 法国维克有限公司（VIRBAC）

地址：1 ERE AVENUE 2065 MLID, 06510 CARROS, FRANCE

## 十、枸橼酸马罗匹坦片说明书和标签

### （一）枸橼酸马罗匹坦片说明书

**宠物用**

【兽药名称】

通用名称：枸橼酸马罗匹坦片

商品名称：赛瑞宁

英文名称：Maropitant Citrate Tablets

汉语拼音：Juyuansuan Maluopitan Pian

【主要成分】 枸橼酸马罗匹坦

【性状】 本品为淡橙色的椭圆形刻痕片。

【药理作用】 **药效学** 马罗匹坦为神经激肽（NK1）受体拮抗剂。呕吐是呕吐中枢的一种复杂调整过程，主要由脑干的催吐化学感受区（CTZ）接收和整合来自中枢神经刺激、外周神经刺激以及血液循环和脑脊液中化学物质刺激而产生的反应。P 物质为一类与呕吐有关的神经递质，阻断 P 物质与受体间的结合可有效抑制中枢神经性呕吐、外周神经性呕吐以及化学因素引起的呕吐。马罗匹坦能阻断中枢神经系统中 P 物质与受体结合，起到止吐作用。

**药动学** 以2mg/kg 剂量单次口服,生物利用度为23.7%,与血浆蛋白的结合率高于99%。血药浓度达峰时间( $T_{max}$ )约1.9小时,峰浓度( $C_{max}$ )约为81ng/ml,血浆消除半衰期( $t_{1/2}$ )为4.03小时。动物个体间在药动学上存在较大差异,药时曲线(AUC)的最高变量(CV)为70%。临床试验中显示,服药后1小时开始发挥药效,药效可以持续24小时。马罗匹坦主要通过肝脏代谢,犬代谢马罗匹坦的肝药酶是CYP2D15和CYP3A12。马罗匹坦及其代谢物经肾脏的清除率小于1%。

**【适应证】** 用于预防化疗药物引起的呕吐;治疗和预防除晕动性呕吐以外的呕吐。

**【用法与用量】** 以马罗匹坦计。内服:一次量,8周龄及以上的犬,每1kg体重2.0mg,一日1次,最多连用14日。

**【不良反应】** 1.推荐剂量可引起嗜睡(8%)、多涎(5%)、食欲不振(2%),偶见如稀便、镇静或抑郁、肠胃胀气等。

2.高剂量上述多种不良反应可同时发生,但程度均较轻,停药后不良反应的症状会逐渐消除。

3.对小于11周龄的犬,可增加骨髓细胞减少症的发生。

**【注意事项】** 1.仅在兽医指导下用药。

2.严重呕吐可先使用马罗匹坦注射液一次或两次控制呕吐,症状减轻后使用马罗匹坦片。

3.仅用于犬。

4.不能将本品包在食物中给药,否则会延迟本品的溶解而影响药效。

5.肝功能障碍的犬慎用。

6.对处于发情期、妊娠或哺乳期的雌犬,以及胃肠道梗阻和中毒的犬,未进行靶动物安全性研究。

7.马罗匹坦对钙和钾离子通道有亲和性,患有心脏疾病的犬慎用,且不能与钙离子拮抗剂合用。

8.马罗匹坦与血浆蛋白的结合率大于99%,但未进行本品与其他高血浆蛋白结合率药物联合用药试验。应谨慎与其他高血浆蛋白结合率药物联合使用。临床上常用的高血浆蛋白结合率药物有非甾体类抗炎药、抗心律失常药、抗凝血药、抗惊厥药等。

9.可导致采食量和体重下降,应给予补液、补充营养等支持治疗。

10.置于儿童不可触及处。

11.个别人群接触药物后会引发皮肤局部过敏,长期或多次接触药物也可导致皮肤致敏,使用时做好防护,意外接触时可用肥皂水或清水清洗。

**【休药期】** 无需制定。

**【规格】** 按 $C_{32}H_{40}N_2O$ 计(1)16mg (2)24mg (3)60mg (4)160mg

**【包装】**

**【贮藏】** 15~30℃保存。

**【有效期】** 36个月。打开包装的半片为2日。

**【《进口兽药注册证书》证号】**

**【企业名称】** 硕腾公司(Zoetis Inc.)

**【生产厂名称】** 法瑞瓦公司法国生产厂(Fareva Amboise)

地址: Zone Industrielle, 29 Route des Industries, 37530 Poce sur Cisse, France

## （二）枸橼酸马罗匹坦片标签

宠物用

### 【兽药名称】

通用名称：枸橼酸马罗匹坦片

商品名称：赛瑞宁

英文名称：Maropitant Citrate Tablets

汉语拼音：Juyuansuan Maluopitan Pian

### 【主要成分】 枸橼酸马罗匹坦

【适应证】 用于预防化疗药物引起的呕吐；治疗和预防除晕动性呕吐以外的呕吐。

【用法与用量】 以马罗匹坦计。内服：一次量，8 周龄及以上的犬，每 1kg 体重 2.0mg，一日 1 次，最多连用 14 日。

### 【规格】

### 【《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】 15~30℃ 保存。

【企业名称】 硕腾公司（Zoetis Inc.）

【生产厂名称】 法瑞瓦公司法国生产厂（Fareva Amboise）

地址：Zone Industrielle, 29 Route des Industries, 37530 Poce sur Cisse, France

## 十一、托芬那酸注射液说明书和标签

### （一）托芬那酸注射液说明书

宠物用

### 【兽药名称】

通用名称：托芬那酸注射液

商品名称：痛立定

英文名称：Tolfenamic Acid Injection

汉语拼音：Tuofennasuan Zhushuye

### 【主要成分】 托芬那酸

【性状】 本品为无色至微黄色的澄明液体，略黏稠。

【药理作用】 **药效学** 本品为非甾体类抗炎药，是邻氨基苯甲酸的衍生物，经人工合成，属于甲芬灭酸类化合物，该药物具有非甾体结构，具有抗炎、镇痛和解热的作用。托芬那酸抗炎作用和其他非甾体药物类似，通过抑制环氧酶，致使主要的炎性介质前列腺素和血栓素减少而起作用。

**药动学** 犬按 4mg/kg 体重（以托芬那酸计）肌内和皮下注射给药，吸收迅速，两种给药途径的吸收没有差异，2 小时后血浆药物峰浓度为 4μg/ml（皮下注射）和 3μg/ml（肌内注射）；猫按 4mg/kg 体重（以托芬那酸计）皮下注射给药，吸收迅速，1 小时后血浆药物峰浓度为 3.9μg/ml。血浆蛋白结合率超过 99%，在体内分布广泛，在大多数组织中（消化道、

肝脏、肺、肾脏)浓度高,但在脑中浓度较低,且托芬那酸分子及其代谢物难以透过胎盘屏障。在犬和猫体内的消除半衰期分别为4.4~6.6小时和8.3小时。主要以托芬那酸原形排泄,少部分以非活性代谢产物(葡萄糖醛酸)排泄。

**【适应证】** 用于治疗犬的骨骼-关节和肌肉-骨骼系统疾病引起的炎症和疼痛;用于治疗猫发热综合征。

**【用法与用量】** 以托芬那酸计。犬:皮下或肌肉注射;猫:仅皮下注射。每1kg体重犬、猫4mg(即每10kg体重用本品1ml),必要时可在48小时后重复给药。

**【不良反应】** 罕见呕吐和腹泻现象(发生率1/10000~1/1000)。此外,可能伴有短暂的多饮和/或多尿现象。通常情况下,停药后这些症状会自行消失。

**【注意事项】** 1.患有心脏病或肝病犬/猫不得用本品;患有胃肠道溃疡或出血、血恶液质和对托芬那酸过敏的犬/猫不得用本品。

2.不得超剂量使用或延长使用时间;不得用于脱水、低血容量性脱水或低血压的动物;不得用于急性肾衰竭。

3.托芬那酸与血浆蛋白结合率高,并可与其他高血浆蛋白结合率药物相互竞争,不得在24小时内与其他非甾体类抗炎药同时使用;非甾体类抗炎药可引起吞噬抑制作用,因此治疗并发细菌感染的炎症时,与适当的抗菌药联合用药可增强疗效。

4.怀孕犬/猫慎用。

5.全麻犬/猫应谨慎使用或在兽医师监护下使用。

6.6周龄以下或年老的犬/猫慎用,如需使用,应酌情考虑降低使用剂量并辅以临床监测,并在兽医师指导下使用。

7.如犬/猫在治疗过程中出现厌食、呕吐、腹泻和便血等症状,应及时联系兽医。

8.对体重较轻的犬/猫,建议使用胰岛素注射器,以便给予准确的剂量。

9.使用本品时应注意无菌操作。

10.给药人员应避免意外自我注射,如本品接触到眼睛和皮肤,迅速用水清洗。

11.使用后瓶体及过期药物应按照当地医用废弃物法规处理。

**【休药期】** 无需制定。

**【规格】** (1) 10ml:0.4g (2) 30ml:1.2g

**【包装】**

**【贮藏】** 遮光保存

**【有效期】** 36个月;开启后28日。

**【《进口兽药注册证书》证号】**

**【企业名称】** 法国威隆制药股份有限公司(Vetoquinol S.A.)

**【生产厂名称】** 法国威隆制药股份有限公司(Vetoquinol S.A.)

地址: Magny Vernois, 70200 Lure, France

## (二) 托芬那酸注射液标签

**宠物用**

**【兽药名称】**

通用名称: 托芬那酸注射液

商品名称: 痛立定

英文名称: Tolfenamic Acid Injection

汉语拼音: Tuofennasuan Zhushuye



【主要成分】 托芬那酸

【性状】 本品为无色至微黄色的澄明液体，略黏稠。

【适应证】 用于治疗犬的骨骼 - 关节和肌肉 - 骨骼系统疾病引起的炎症和疼痛；用于治疗猫发热综合征。

【用法与用量】 以托芬那酸计。犬：皮下或肌肉注射；猫：仅皮下注射。每 1kg 体重犬、猫 4mg（即每 10kg 体重用本品 1ml），必要时可在 48 小时后重复给药。

【规格】 （1）10ml：0.4g （2）30ml：1.2g

【《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。

【贮藏】 遮光保存

【包装】

【企业名称】 法国威隆制药股份有限公司（Vetoquinol S.A.）

【生产厂名称】法国威隆制药股份有限公司（Vetoquinol S.A.）

地址：Magny Verneuil, 70200 Lure, France

## 十二、氟苯尼考注射液说明书和标签

### （一）氟苯尼考注射液说明书

兽用处方药

【兽药名称】

通用名称：氟苯尼考注射液

商品名称：纽弗罗

英文名称：Florfenicol Injection

汉语拼音：Fubennikao Zhusheyeye

【主要成分】 氟苯尼考

【性状】 本品为微黄色至黄色略黏稠的澄明液体。

【药理作用】 药效学 氟苯尼考为酰胺醇类抗生素，通过竞争性结合细菌核糖体 50S 亚基，抑制肽酰基转移酶，从而抑制肽链的延伸，干扰细菌蛋白的合成。细菌对氟苯尼考可产生获得性耐药，并与甲砒霉素存在交叉耐药。

药动学 牛单次肌肉注射给药，3.3 小时后血药浓度达峰值，峰浓度为 3.37μg/ml，24 小时后平均血药浓度为 0.77μg/ml，其有效血药浓度可持续 48 小时；牛单次皮下注射给药，约 5.3 小时后血药浓度达峰值，峰浓度为 5μg/ml，24 小时后平均血药浓度约为 2μg/ml，其有效血药浓度可持续 63 小时，平均消除半衰期为 18.3 小时。

猪首次肌肉注射给药，1.4 小时后血药浓度达峰，峰浓度为 3.8~13.6μg/ml，血浆消除半衰期为 3.6 小时；第二次肌肉注射给药，1.8 小时后血药浓度达峰，峰浓度为 3.7~3.8μg/ml。肌肉注射 12~24 小时后，血药浓度低于 1μg/ml（氟苯尼考对猪致病菌的 MIC<sub>90</sub> 值）。肺组织中的药物浓度与血浆中的药物浓度相当，浓度比值约为 1。消除迅速，主要以代谢产物经尿液排泄。

**【适应证】** 用于治疗由溶血曼氏杆菌和多杀性巴氏杆菌等敏感菌引起的牛呼吸道疾病；用于治疗由猪胸膜肺炎放线杆菌和多杀性巴氏杆菌等敏感菌引起的急性猪呼吸道疾病。

**【用法与用量】** 以氟苯尼考计。肌肉注射：每 1kg 体重，牛 20mg，猪 15mg，每 48 小时一次，连用 2 次。皮下注射：一次量，每 1kg 体重，牛 40mg，仅用一次。注射时需在颈部区域进行。

**【不良反应】** 1.牛极罕见（发生率<1/10000）发生过敏性休克。

2.用药期间牛可能会出现食欲下降、粪便稀软等现象，停药后立即恢复正常。

3.猪用药一周内可能会出现短暂的腹泻，50%用药猪可能出现直肠及肛门周围红肿。

4.牛的注射部位炎症症状可持续 14 日。猪的注射部位肿胀可能会持续 5 日，炎症症状最长可持续 28 日。

5.临床试验可见约 30%猪第二次肌肉注射后会出现发热（体温 40℃），伴有中等沉郁或呼吸困难，会持续一周或更长时间。

**【注意事项】** 1.不得用于配种公牛或公猪。

2.不得用于泌乳期奶牛。

3.不得用于体重低于 2kg 的仔猪。

4.疫苗接种期或免疫功能严重缺损的牛和猪不得使用。

5.不得用于对氟苯尼考或其辅料过敏的牛和猪。

6.慎用于妊娠期及哺乳期牛和猪。

7.肾功能不全患者需适当减量或延长给药间隔时间。

8.建议给药参考药敏试验结果，并结合当地的抗生素使用政策。

9.牛的单个注射部位给药体积不得过 10ml；猪的单个注射部位给药体积不得过 3ml。

10.猪过量使用本品后可能出现采食、饮水和增重下降，并可能出现呕吐。

11.瓶塞穿刺不应超过 20 次。

12.没有相关兼容性研究支持的情况下，勿与其他药物混用。

13.实验室研究结果显示辅料 N-甲基吡咯烷酮对兔和大鼠存在胎仔毒性。育龄期、妊娠期或计划妊娠妇女使用本品时应谨慎，避免意外自我注射。

14.丙二醇和聚乙二醇可能会引起使用者过敏，如不慎接触皮肤或眼睛，应立即用大量清水冲洗。

15.应避免出现自我注射的情况。一旦发生，立即就医并向医生提供产品说明书。

16.置于儿童不可触及处。

17.未使用完的兽药及包材，应进行无害化处理。

**【休药期】** 牛：肌肉注射 30 日，皮下注射 44 日；猪 18 日。

**【规格】** 100ml:30g

**【包装】**

**【贮藏】** 遮光，密闭，25℃以下保存。

**【有效期】** 24 个月；开启后 28 日。

**【《进口兽药注册证书》证号】**

**【企业名称】** 英特威国际有限公司（Intervet International B.V.）

**【生产厂名称】** TriRx 医药有限公司法国生产厂（TriRx Segre）

地址：La Grindoliere, Zone Artisanale, 49500 Segre, France

## （二）氟苯尼考注射液标签

兽用处方药

### 【兽药名称】

通用名称：氟苯尼考注射液  
商品名称：纽弗罗  
英文名称：Florfenicol Injection  
汉语拼音：Fubennikao Zhusheye

### 【主要成分】 氟苯尼考

【性状】 本品为微黄色至黄色略黏稠的澄明液体。

【适应证】 用于治疗由溶血曼氏杆菌和多杀性巴氏杆菌等敏感菌引起的牛呼吸道疾病；用于治疗由猪胸膜肺炎放线杆菌和多杀性巴氏杆菌等敏感菌引起的急性猪呼吸道疾病。

【用法与用量】 以氟苯尼考计。肌内注射：每 1kg 体重，牛 20mg，猪 15mg，每 48 小时一次，连用 2 次。皮下注射：一次量，每 1kg 体重，牛 40mg，仅用一次。注射时需在颈部区域进行。

【规格】 100ml：30g

【《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：肌内注射 30 日，皮下注射 44 日；猪 18 日。

【贮藏】 遮光，密闭，25℃ 以下保存。

【包装】

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

【生产厂名称】 TriRx 医药有限公司法国生产厂（TriRx Segre）

地址：La Grindoliere, Zone Artisanale, 49500 Segre, France

## 十三、甲硝唑内服混悬液（犬用）说明书和标签

### （一）甲硝唑内服混悬液（犬用）说明书

宠物用

### 【兽药名称】

通用名称：甲硝唑内服混悬液（犬用）  
商品名称：宠瑞灵  
英文名称：Metronidazole Oral Suspension（for Dogs）  
汉语拼音：Jiaxiaozuo Neifu Hunxuanye（Quanyong）

【主要成分】 甲硝唑

【性状】 本品为带有棕色颗粒的油性混悬液。

【药理作用】 药效学 硝基咪唑类药物。甲硝唑对原生生物具有活性，特别是贾第虫，甲硝唑主要以滋养体（寄生虫的主动复制）为靶点，导致其死亡，从而包囊排放量大幅减少。

药动学 犬给予较高剂量（每日 50mg/kg 体重）后，禁食犬的绝对生物利用度为 98%。给药后 0.25~4 小时血药浓度达高峰， $C_{max}$  为  $62.4 \pm 9.7 \mu\text{g/ml}$ 。食物可降低甲硝唑内服生物利用度，饲喂犬相对生物利用度为 81%（以禁食犬相对生物利用率 100% 为参比）。甲硝唑

可渗透入组织和体液，如唾液、乳汁、阴道分泌物和精液。甲硝唑通过氧化和葡萄糖醛酸结合的方式在肝脏内代谢，消除半衰期为 3~5 小时，代谢物及未被代谢的药物均通过尿液（大部分）和粪便排泄。

**【适应证】** 用于治疗犬贾第虫引起的胃肠道感染。

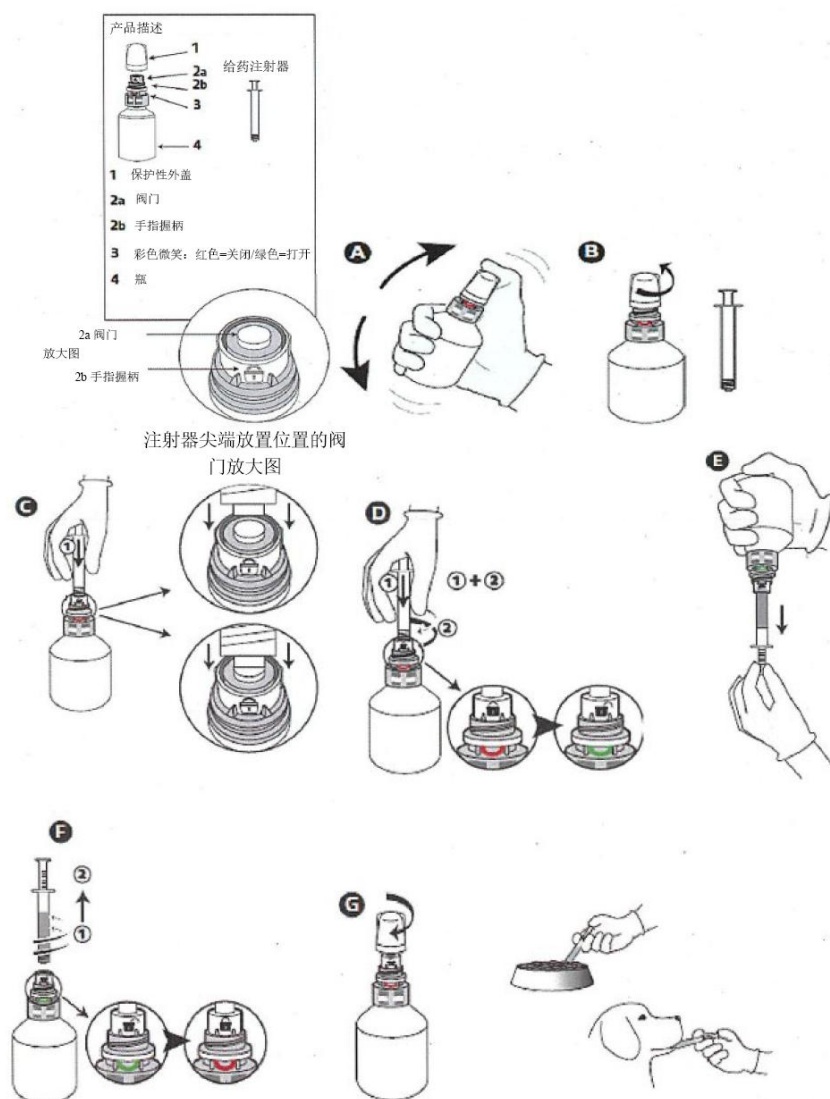
**【用法与用量】** 以甲硝唑计。内服：一次量，每 1kg 体重犬 50mg（即本品每 1kg 体重 0.4ml），一日 1 次；或最好采用每 1kg 体重犬 25mg（即本品每 1kg 体重 0.2ml），一日 2 次，尤其是体重超过 15kg 的犬。连用 5~7 日。将本品与少量食物混合或直接灌入犬口腔中。按下表剂量给药：

体重 (kg)	本品每次量 (ml)	
	25mg 甲硝唑/kg，一日 2 次	50mg 甲硝唑/kg，一日 1 次
1	/	0.4
2	0.4	0.8
3	0.6	1.2
4	0.8	1.6
5	1.0	2.0
10	2.0	4.0
15	3.0	6.0
20	4.0	8.0
25	5.0	10.0
30	6.0	12.0
35	7.0	14.0
40	8.0	16.0

#### 包装开启方法：

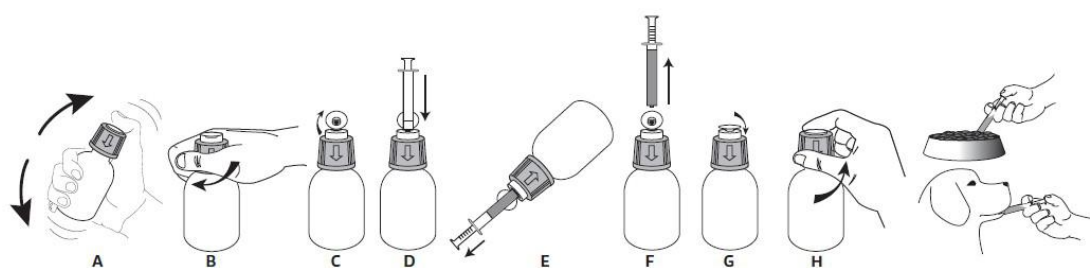
##### 〔弹扣盖包装〕

- A - 使用前用力摇匀。
- B - 拧下保护盖。
- C - 用注射器尖端用力推动阀门。
- D - 在推动的同时向右（顺时针）转动注射器，直至露出绿色笑容。
- E - 将药瓶倒置，并在倒置状态下抽出既定体积的药物。
- F - 一旦已抽入既定体积的药物，向左（逆时针）转动注射器，从盖子上拧下注射器，直至再次出现红色笑容，然后继续转动直至松开注射器。也可通过手动转动手指握持处来闭合该药瓶。
- G - 重新拧紧保护盖。



### 〔螺旋盖包装〕

- A - 使用前用力摇匀。
- B - 用力向下按并向右转动盖子彩色部分，直至其被锁定。
- C - 打开铰链翻盖。
- D - 将注射器垂直插入药瓶。
- E - 将药瓶倒置，并在倒置状态下抽出既定体积的药物。
- F - 抽出既定体积药物后，将药瓶放正。于垂直位置拔出注射器。
- G - 闭合铰链翻盖。
- H - 向左转动并拉起瓶盖的彩色部分。



**【不良反应】** 可能出现呕吐、肝脏毒性和中性粒细胞减少症。十分罕见（发生率<0.01%）情况下，特别是长期使用甲硝唑治疗后，会出现神经系统症状。

**【注意事项】** 1.不得用于患有肝脏疾病的犬；不得用于对本品过敏的犬。

2.实验动物研究得出的甲硝唑致畸/胚胎毒性结果不一致，不建议将本品用于妊娠犬；甲硝唑可通过乳汁排泄，不宜用于哺乳期犬。

3.甲硝唑可能对其他药物（如苯妥英、环孢菌素和华法林）在肝脏的代谢具有抑制作用，合用时可能会出现中毒症状。西咪替丁可减缓甲硝唑的肝脏代谢，从而导致甲硝唑血药浓度升高。苯巴比妥可加速甲硝唑的肝脏代谢，从而导致甲硝唑血药浓度降低。

4.当超过推荐剂量和疗程时，更容易发生不良反应。如果出现神经症状应停药，并对患犬进行对症治疗。

5.未进行配伍禁忌研究，因此不建议本品与其他兽药混合使用。

6.摇匀后使用本品。

7.已证实甲硝唑对实验动物和人具有诱变作用及基因毒性；已证实甲硝唑对实验动物具有致癌性，对人的致癌性尚无足够的证据证明。

8.本品可引起皮肤过敏，对甲硝唑或其他硝基咪唑类成分过敏者勿接触本品。

9.避免犬服药后立即舔舐他人。

10.给药时避免接触皮肤或黏膜（包括手口接触），戴好防护手套，且用药后洗手。接触到皮肤应彻底清洗。给药期间，避免饮水、进食或吸烟。避免意外误食，如果意外误食，应立即就医，并将说明书或标签出示给医生。

11.置于儿童不可触及处。为防止儿童接触犬的含药食物，应将部分食物拌药，待犬采食后再给予剩余食物。给药时应远离儿童视线及所能触及处。必须立刻清理未采食完的含药食物，并彻底清洗食物容器，持拿本品及清洗食物容器时应戴好手套。

12.未使用完的本品或使用本品后产生的废弃物应无害化处理。

**【休药期】** 无需制定。

**【规格】** 125mg/ml

**【包装】** PET 瓶，每瓶 30ml 或 100ml。

**【贮藏】** 不超过 30℃ 保存。

**【有效期】** 36 个月；包装开启后规格 30ml 产品 3 个月，规格 100ml 产品 6 个月。

**【《进口兽药注册证》证号】**

**【企业名称】** 法国维克有限公司（VIRBAC）

**【生产厂名称】** 法国 DELPHARM HUNINGUE 有限公司（DELPHARM HUNINGUE SAS）

地址：26 rue de la Chapelle, HUNINGUE, 68330, France

## （二）甲硝唑内服混悬液（犬用）标签

**宠物用**

**【兽药名称】**

通用名称：甲硝唑内服混悬液（犬用）

商品名称：宠瑞灵

英文名称：Metronidazole Oral Suspension（for Dogs）

汉语拼音：Jiaxiaozuo Neifu Hunxuanye（Quanyong）

**【主要成分】** 甲硝唑

**【性状】** 本品为带有棕色颗粒的油性混悬液。

【适应证】 用于治疗犬贾第虫引起的胃肠道感染。

【用法与用量】 以甲硝唑计。内服：一次量，每 1kg 体重犬 50mg（即本品每 1kg 体重 0.4ml），一日 1 次；或最好采用每 1kg 体重犬 25mg（即本品每 1kg 体重 0.2ml），一日 2 次，尤其是体重超过 15kg 的犬。连用 5~7 日。将本品与少量食物混合或直接灌入犬口腔中。具体见说明书中相应内容。

【规格】 125mg/ml

【《进口兽药注册证》证号】

【生产日期】

【生产批号】

【有效期】至

【休药期】 无需制定。

【包装】 PET 瓶，每瓶 30ml 或 100ml。

【贮藏】 不超过 30℃ 保存。

【企业名称】 法国维克有限公司（VIRBAC）

【生产厂名称】 法国 DELPHARM HUNINGUE 有限公司（DELPHARM HUNINGUE SAS）

地址：26 rue de la Chapelle, HUNINGUE, 68330, France

## 十四、犬、猫狂犬病灭活疫苗说明书和标签

### （一）犬、猫狂犬病灭活疫苗说明书

**兽用**

【兽药名称】

通用名称：犬、猫狂犬病灭活疫苗

商品名称：宠必威 锐必威

英文名称： Canine and Feline Rabies Vaccine, Inactivated

汉语拼音： Quan, Mao Kuangquanbing Miehuoyimiao

【主要成分与含量】 每头份含有灭活的狂犬病病毒 Pasteur RIV 株至少 2.0IU。

【性状】 白黄色或粉色，底部有白色沉淀物，振摇后呈均匀混悬液。

【作用与用途】 用于预防犬、猫狂犬病，免疫产生期为 21 日，免疫期为 36 个月。

【用法与用量】 皮下或肌肉注射。3 月龄以上犬、猫，每只 1ml。以后，每隔 36 个月接种 1 次。

【不良反应】 接种后，偶尔可能会出现全身过敏反应，可用肾上腺素皮下注射。

【注意事项】 1.不要冻结。

2.使用前，应使疫苗达到室温（15~25℃）。

3.仅用于接种健康动物。

4.用前和使用过程中应振摇。

5.应使用无菌注射器和针头。

6.本品可在妊娠期间使用。

7.疫苗瓶一旦开启，应于 3 小时内用完。

8.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】 （1）1 头份/瓶 （2）10 头份/瓶

【包装】 （1）10 瓶/盒 （2）50 瓶/盒

【贮藏与有效期】 2~8℃保存，有效期为48个月。

【《进口兽药注册证书》证号】

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

【生产厂名称】 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）犬、猫狂犬病灭活疫苗标签

**兽用**

### 宠必威 锐必威 犬、猫狂犬病灭活疫苗

1（10）头份/瓶

《进口兽药注册证书》证号：

批 号：

有效期至：

【作用与用途】 用于预防犬、猫狂犬病。

【用法与用量】 皮下或肌肉注射。3月龄以上犬、猫，每只1ml。以后，每隔36个月接种1次。

【贮藏与有效期】 2~8℃保存，有效期为48个月。

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

【生产厂名称】 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**