

附件 3（略）
附件 4（略）
附件 5

说明书和标签

一、氟雷拉纳莫昔克丁滴剂说明书和标签

(一) 氟雷拉纳莫昔克丁滴剂说明书

宠物用 外用药

【兽药名称】

通用名称：氟雷拉纳莫昔克丁滴剂
商品名称：
英文名称：Fluralaner and Moxidectin Spot-on Solution
汉语拼音：Fuleilana Moxikeding Diji

【主要成分】 氟雷拉纳、莫昔克丁

【性状】 本品为无色至黄色澄清液体。

【药理作用】 药效学 氟雷拉纳是一种异噁唑啉类杀虫剂和杀螨剂，其作用机理主要通过干扰γ-氨基丁酸（GABA）门控氯离子通道，使氯离子无法渗透进入突触后膜，干扰神经系统的跨膜信号传递，导致昆虫神经系统紊乱，进而死亡。氟雷拉纳与脘类、大环内酯类、拟除虫菊酯类、狄氏剂等无交叉耐药性。

莫昔克丁对线虫和节肢动物有高效驱杀作用，通过增加虫体的抑制性递质γ-氨基丁酸（γ-GABA）的释放，以及打开谷氨酸控制的氯离子通道，增强神经膜对氯离子的通透性从而阻断神经信号的传递，最终导致虫体神经麻痹、肌肉细胞失去收缩能力而死亡。

药动学 氟雷拉纳很容易从局部给药部位吸收，血药浓度达峰时间为 7~31 日，氟雷拉纳从血浆中缓慢排出（t_{1/2} 约 16 日）。莫昔克丁很容易从局部给药部位吸收，血药浓度达峰时间为 2~7 日，莫昔克丁从血浆中缓慢排出（t_{1/2} 约 21 日）。氟雷拉纳和莫昔克丁的药代动力学特征不受共同给药的影响。

【适应证】 用于治疗猫跳蚤（猫栉首蚤）感染，本品可作为控制跳蚤过敏性皮炎（FAD）临床治疗方案的一部分进行使用；治疗猫体内蛔虫（猫弓首蛔虫成虫、未成熟成虫和 L4 期幼虫）感染。

【用法与用量】 以氟雷拉纳、莫昔克丁计。外用，将本品滴于猫脑后颅底的皮肤（超过 6.25kg 的猫滴于两个位点），每 1kg 体重，氟雷拉纳 40~94 mg，莫昔克丁 2~4.7mg，具体见推荐使用剂量表，治疗跳蚤每 12 周给药一次。

表 1 猫按体重推荐使用剂量表

体重 BW (kg)	规格	数量 (支)
1.2≤BW≤2.8	0.4ml：氟雷拉纳 112.5mg+莫昔克丁 5.6mg	1

2.8<BW≤6.25	0.89ml：氟雷拉纳 250mg+莫昔克丁 12.5mg	1
6.25<BW≤12.5	1.79ml：氟雷拉纳 500mg+莫昔克丁 25mg	1
BW>12.5	选择合适的规格组合使用	

【不良反应】

- 1 在给药部位常见轻微和短暂的皮肤反应（脱毛、红肿和瘙痒等）。
- 2 在临床试验给药后舔舐给药部位不久后，出现呼吸困难、多涎、呕吐、吐血、腹泻、嗜睡、发热、呼吸急促和水肿症状的概率为 0.1%~1%。

【注意事项】

- 1 跳蚤需要在宿主身上吸血才能接触到氟雷拉纳，因此不能排除寄生虫传播疾病的风险。
- 2 治疗蛔虫后，对于再次治疗的需求、频率以及治疗的选择（单一药物或联合给药）应由兽医进行评估。
- 3 因缺乏相关数据，9 周龄以下或体重小于 1.2 公斤的猫不得使用。
- 4 本品为外用药，不得内服。避免给药猫之间互相舔舐梳毛。
- 5 对本品过敏的猫不得使用。有神经系统疾病史的猫应谨慎使用本品。
- 6 本品对妊娠期或哺乳期猫的安全性尚未进行研究，因此不建议在这类动物中使用。不建议用于雄性种猫。
- 7 包括莫昔克丁在内的大环内酯类已被证明是 p-糖蛋白的底物。因此，在使用本品治疗期间，其他可以抑制 p-糖蛋白的药物（如环孢菌素、酮康唑、多杀菌素、维拉帕米等）需要根据兽医的评估后进行使用。
- 8 若出现任何严重反应或本说明书未提及的其他不良反应，应及时咨询兽医。
- 9 本品不得滴于猫皮肤破损处，应注意避免接触动物的眼睛。
- 10 为保证疗效，建议治疗后的猫不要频繁洗澡。
- 11 因少数人群会有过敏反应，建议使用时佩戴一次性防护手套。猫用药部位干燥前，应避免接触该部位。若不慎接触皮肤，应立即用肥皂和水清洗；如不慎入眼，应立即用水冲洗。对氟雷拉纳或任何辅料过敏人群应避免接触本品。皮肤敏感者或者已知易过敏体质如其他同类兽药过敏者在给药或接触已给药动物时应谨慎。
- 12 误食本品有毒，操作人员意外摄入时，应立即携带包装和说明书就医处理。
- 13 避免儿童接触本品。
- 14 本品高度易燃。应避热，远离火源。一旦发生溅出，如溅到桌子或地板上，用纸巾清除溅出产品并用清洁剂进行清洗。
- 15 未使用产品应进行无害化处理，不应弃入下水道及河道。

【休药期】 无需制定。

【规格】 （1）0.4ml：氟雷拉纳 112.5mg+莫昔克丁 5.6mg （2）0.89ml：氟雷拉纳 250mg+莫昔克丁 12.5mg （3）1.79ml：氟雷拉纳 500mg+莫昔克丁 25mg

【包装】

【贮藏】 密封保存。

【有效期】 24 个月

【批准文号】

【生产企业】

地址：

(二) 氟雷拉纳莫昔克丁滴剂标签

宠物用 外用药

【兽药名称】

通用名称：氟雷拉纳莫昔克丁滴剂

商品名称：

英文名称：Fluralaner and Moxidectin Spot-on Solution

汉语拼音：Fuleilana Moxikeding Diji

【主要成分】 氟雷拉纳、莫昔克丁

【性状】 本品为无色至黄色澄清液体。

【适应证】 用于治疗猫跳蚤（猫栉首蚤）感染，本品可作为控制跳蚤过敏性皮炎（FAD）临床治疗方案的一部分进行使用；治疗猫体内蛔虫（猫弓首蛔虫成虫、未成熟成虫和 L4 期幼虫）感染。

【用法与用量】 以氟雷拉纳、莫昔克丁计。外用，将本品滴于猫脑后颅底的皮肤（超过 6.25kg 的猫滴于两个位点），每 1kg 体重，氟雷拉纳 40~94 mg，莫昔克丁 2~4.7mg，具体见推荐使用剂量表，治疗跳蚤每 12 周给药一次。

表 1 猫按体重推荐使用剂量表

体重 BW (kg)	规格	数量 (支)
$1.2 \leq BW \leq 2.8$	0.4ml：氟雷拉纳 112.5mg+莫昔克丁 5.6mg	1
$2.8 < BW \leq 6.25$	0.89ml：氟雷拉纳 250mg+莫昔克丁 12.5mg	1
$6.25 < BW \leq 12.5$	1.79ml：氟雷拉纳 500mg+莫昔克丁 25mg	1
$BW > 12.5$	选择合适的规格组合使用	

【规格】 (1) 0.4ml：氟雷拉纳 112.5mg+莫昔克丁 5.6mg (2) 0.89ml：氟雷拉纳 250mg+莫昔克丁 12.5mg (3) 1.79ml：氟雷拉纳 500mg+莫昔克丁 25mg

【批准文号】

【生产日期】

【生产批号】

【有效期】至

【休药期】 无需制定。

【包装】

【贮藏】 密封保存。

【生产企业】

地址：

二、氟雷拉纳标签

兽用

【兽药名称】

通用名称：氟雷拉纳

英文名称：Fluralaner

汉语拼音：Fuleilana

【包装规格】

【生产批号】

【生产日期】

【有效期】至

【运输注意事项】 防潮；正面向上摆放。

【贮藏】 密闭保存。

【批准文号】

【生产企业】

地址：

三、氟雷拉纳莫昔克丁滴剂说明书和标签

（一）氟雷拉纳莫昔克丁滴剂说明书

宠物用 外用药

【兽药名称】

通用名称：氟雷拉纳莫昔克丁滴剂

商品名称：

英文名称：Fluralaner and Moxidectin Spot-on Solution

汉语拼音：Fuleilana Moxikeding Diji

【主要成分】 氟雷拉纳、莫昔克丁

【性状】 本品为无色至淡黄色澄清液体。

【药理作用】 药效学 氟雷拉纳是一种异噁唑啉类杀虫剂和杀螨剂，其作用机理主要通过干扰 γ -氨基丁酸（GABA）门控氯离子通道，使氯离子无法渗透进入突触后膜，干扰神经系统的跨膜信号传递，导致昆虫神经系统紊乱，进而死亡。氟雷拉纳与脘类、大环内酯类、拟除虫菊酯类、狄氏剂等无交叉耐药性。

莫昔克丁对线虫和节肢动物有高效驱杀作用，通过增加虫体的抑制性递质 γ -氨基丁酸（ γ -GABA）的释放，以及打开谷氨酸控制的氯离子通道，增强神经膜对氯离子的通透性从而阻断神经信号的传递，最终导致虫体神经麻痹、肌肉细胞失去收缩能力而死亡。

药动学 氟雷拉纳很容易从局部给药部位吸收，血药浓度达峰时间为5~21日，氟雷拉

纳从血浆中缓慢排出， $t_{1/2}$ 约 16 日。莫昔克丁很容易从局部给药部位吸收，血药浓度达峰时间为 1~14 日，莫昔克丁从血浆中缓慢排出， $t_{1/2}$ 约 29 日。氟雷拉纳和莫昔克丁的药代动力学特征不受共同给药的影响。

【适应证】 用于治疗猫跳蚤（猫栉首蚤）感染，本品可作为控制跳蚤过敏性皮炎（FAD）临床治疗方案的一部分进行使用；治疗猫体内蛔虫（猫弓首蛔虫成虫、未成熟成虫和 L4 期幼虫）感染。

【用法与用量】 以氟雷拉纳、莫昔克丁计。外用：将本品滴于猫脑后颅底的皮肤（超过 6.25kg 的猫滴于两个位点），每 1kg 体重，氟雷拉纳 40~94mg，莫昔克丁 2~4.7mg，具体见推荐使用剂量表，治疗跳蚤每 12 周给药一次。

表 1 猫按体重推荐使用剂量表

体重 BW (kg)	规格	数量 (支)
$1.2 \leq BW \leq 2.8$	0.4ml：氟雷拉纳 112.5mg+莫昔克丁 5.6mg	1
$2.8 < BW \leq 6.25$	0.89ml：氟雷拉纳 250mg+莫昔克丁 12.5mg	1
$6.25 < BW \leq 12.5$	1.79ml：氟雷拉纳 500mg+莫昔克丁 25mg	1
$BW > 12.5$	选择合适的规格组合使用	

【不良反应】

- 1 在给药部位常见轻微和短暂的皮肤反应（脱毛、红肿和瘙痒等）。
- 2 在临床试验给药后舔舐给药部位不久后，出现呼吸困难、多涎、呕吐、吐血、腹泻、嗜睡、发热、呼吸急促和水肿症状的概率为 0.1%~1%。

【注意事项】

- 1 跳蚤需要在宿主身上吸血才能接触到氟雷拉纳，因此不能排除寄生虫传播疾病的风险。
- 2 治疗蛔虫后，对于再次治疗的需求、频率以及治疗的选择（单一药物或联合给药）应由兽医进行评估。
- 3 因缺乏相关数据，9 周龄以下或体重小于 1.2 公斤的猫不得使用。
- 4 本品为外用药，不得内服。避免给药猫之间互相舔舐梳毛。
- 5 对本品过敏的猫不得使用。有神经系统疾病史的猫应谨慎使用本品。
- 6 本品对妊娠期或哺乳期猫的安全性尚未进行研究，因此不建议在这类动物中使用。不建议用于雄性种猫。
- 7 包括莫昔克丁在内的大环内酯类已被证明是 p-糖蛋白的底物。因此，在使用本品治疗期间，其他可以抑制 p-糖蛋白的药物（如环孢菌素、酮康唑、多杀菌素、维拉帕米等）需要根据兽医的评估后进行使用。
- 8 若出现任何严重反应或本说明书未提及的其他不良反应，应及时咨询兽医。
- 9 本品不得滴于猫皮肤破损处，应注意避免接触动物的眼睛。
- 10 为保证疗效，建议治疗后的猫不要频繁洗澡。
- 11 因少数人群会有过敏反应，建议使用时佩戴一次性防护手套。猫用药部位干燥前，应避免接触该部位。若不慎接触皮肤，应立即用肥皂和水清洗；如不慎入眼，应立即用水冲

洗。对氟雷拉纳或任何辅料过敏人群应避免接触本品。皮肤敏感者或者已知易过敏体质如其他同类兽药过敏者在给药或接触已给药动物时应谨慎。

- 12 误食本品有毒，操作人员意外摄入时，应立即携带包装和说明书就医处理。
- 13 避免儿童接触本品。
- 14 本品高度易燃。应避热，远离火源。一旦发生溅出，如溅到桌子或地板上，用纸巾清除溅出产品并用清洁剂进行清洗。
- 15 未使用产品应进行无害化处理，不应弃入下水道及河道。

【休药期】 无需制定。

【规格】 (1) 0.4ml：氟雷拉纳 112.5mg+莫昔克丁 5.6mg (2) 0.89ml：氟雷拉纳 250mg+莫昔克丁 12.5mg (3) 1.79ml：氟雷拉纳 500mg+莫昔克丁 25mg

【包装】

【贮藏】 密封，25℃以下保存。

【有效期】 36 个月

【批准文号】

【生产企业】

地址：

(二) 氟雷拉纳莫昔克丁滴剂标签

宠物用 外用药

【兽药名称】

通用名称：氟雷拉纳莫昔克丁滴剂

商品名称：

英文名称：Fluralaner and Moxidectin Spot-on Solution

汉语拼音：Fuleilana Moxikeding Diji

【主要成分】 氟雷拉纳、莫昔克丁

【性状】 本品为无色至淡黄色澄清液体。

【适应证】 用于治疗猫跳蚤（猫栉首蚤）感染，本品可作为控制跳蚤过敏性皮炎（FAD）临床治疗方案的一部分进行使用；治疗猫体内蛔虫（猫弓首蛔虫成虫、未成熟成虫和 L4 期幼虫）感染。

【用法与用量】 以氟雷拉纳、莫昔克丁计。外用：将本品滴于猫脑后颅底的皮肤（超过 6.25kg 的猫滴于两个位点），每 1kg 体重，氟雷拉纳 40～94mg，莫昔克丁 2～4.7mg，具体见推荐使用剂量表，治疗跳蚤每 12 周给药一次。

表 1 猫按体重推荐使用剂量表

体重 BW (kg)	规格	数量 (支)
1.2≤BW≤2.8	0.4ml：氟雷拉纳 112.5mg+莫昔克丁 5.6mg	1
2.8<BW≤6.25	0.89ml：氟雷拉纳 250mg+莫昔克丁 12.5mg	1
6.25<BW≤12.5	1.79ml：氟雷拉纳 500mg+莫昔克丁 25mg	1

BW>12.5

选择合适的规格组合使用

【规格】 (1) 0.4ml：氟雷拉纳 112.5mg+莫昔克丁 5.6mg (2) 0.89ml：氟雷拉纳 250mg+莫昔克丁 12.5mg (3) 1.79ml：氟雷拉纳 500mg+莫昔克丁 25mg

【批准文号】

【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，25℃以下保存。

【生产企业】

地址：

四、枸橼酸马罗匹坦标签

兽用

【兽药名称】

通用名称：枸橼酸马罗匹坦

商品名称：

英文名称：Maropitant Citrate

汉语拼音：Juyuansuan Maluopitan

【包装规格】

【生产日期】

【生产批号】

【有效期】至

【运输注意事项】

【贮藏】 遮光，密封保存。

【批准文号】

【生产企业】

地址：

五、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：

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。

生物等效性试验表明，犬按照 2mg/kg 体重的剂量给予本品和法瑞瓦公司法国生产厂生产的枸橼酸马罗匹坦片后，两制剂生物等效。

【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起皮肤局部过敏，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】 按马罗匹坦计 16mg

【包装】

【贮藏】 15~30℃保存。

【有效期】 36 个月；打开包装的半片为 2 日。

【批准文号】

【生产企业】

地址：

（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：

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。

【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】 按马罗匹坦计 16mg

【批准文号】

【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。

【生产企业】

地址：

六、戊巴比妥钠标签

兽用处方药

【兽药名称】

通用名称：戊巴比妥钠

英文名称：Pentobarbital Sodium

汉语拼音：Wubabituona

【性状】 本品为白色或类白色颗粒或粉末；有引湿性。

【包装规格】

【批准文号】

【生产日期】

【生产批号】

【有效期】至

【运输注意事项】 防潮防晒。

【贮藏】 遮光，严封保存。

【生产企业】

七、戊巴比妥钠溶液说明书和标签

（一）戊巴比妥钠溶液说明书

兽用处方药

【兽药名称】

通用名称：戊巴比妥钠溶液

商品名称：

英文名称：Pentobarbital Sodium Solution

汉语拼音：Wubabituona Rongye

【主要成分】 戊巴比妥钠

【性状】 本品为蓝色澄清黏稠液体。

【药理作用】 巴比妥类镇静药。巴比妥类药物的镇静、催眠和麻醉作用机理为抑制脑干网状结构上行激活系统，对呼吸和循环也有显著的抑制作用。戊巴比妥钠属于中效巴比妥类中枢镇静药物，对中枢神经系统具有普遍性抑制作用，随着剂量的增加，戊巴比妥钠对中枢抑制作用逐渐增强，相应表现为镇静、催眠、抗惊厥及抗癫痫、麻醉等作用。按照推荐剂量给予本品，可引起实验动物呼吸中枢麻痹，从而快速、平静致死。

【适应证】 用于实验动物安乐死。

【用法与用量】 以戊巴比妥钠计。腹腔注射：一次量，每 1kg 体重，小鼠 150mg。静脉注射：一次量，每 1kg 体重，大鼠 150mg；豚鼠 120mg；兔 100mg；犬、猴 80mg。以 0.9% 氯化钠注射液稀释至适宜浓度后给药。

【不良反应】

- 1 注射后动物可能会出现轻微的肌肉抽搐。
- 2 如将本品注射到血管周围或吸收能力差的器官/组织中，死亡可能会延迟。

3 动物在心脏骤停后，偶尔会出现一两次喘息式呼吸，此时动物已处于临床死亡状态。

【注意事项】

- 1 本品仅用于实验动物，安乐死后的实验动物不得供人类或动物食用。
- 2 本品不可用于麻醉。
- 3 应确保使用本品处死的动物尸体按照有关法律法规处理。
- 4 已知对戊巴比妥钠过敏的人应避免接触本品。
- 5 使用本品时应戴护眼/护面器具和防护手套。如因操作不慎飞溅到口腔应立即漱口，飞溅到眼睛、鼻腔或皮肤应立即用清水冲洗，如仍有不适感或出现过敏反应或不慎被带药注射器戳刺，请立即就医。

6 应放置在儿童无法触及处。

【休药期】 无需制定。

【规格】 按戊巴比妥钠计 10ml : 3g

【包装】

【贮藏】 30℃以下避光，密封保存。

【有效期】 24 个月；开启后有效期为 28 日。

【批准文号】

【生产企业】

(二) 戊巴比妥钠溶液标签

兽用处方药

【兽药名称】

通用名称：戊巴比妥钠溶液

商品名称：

英文名称：Pentobarbital Sodium Solution

汉语拼音：Wubabituona Rongye

【主要成分】 戊巴比妥钠

【性状】 本品为蓝色澄清黏稠液体。

【适应证】 用于实验动物安乐死。

【用法与用量】 以戊巴比妥钠计。腹腔注射：一次量，每 1kg 体重，小鼠 150mg。静脉注射：一次量，每 1kg 体重，大鼠 150mg；豚鼠 120mg；兔 100mg；犬、猴 80mg。以 0.9% 氯化钠注射液稀释至适宜浓度后给药。

【规格】 按戊巴比妥钠计 10ml : 3g

【批准文号】

【生产日期】

【生产批号】

【有效期】 至

【休药期】 无需制定。

【包装】

【贮藏】 30℃以下避光，密封保存。

【生产企业】

八、禽腺病毒（I 群，4 型）灭活疫苗（HB-2 株）说明书和标签

（一）禽腺病毒（I 群，4 型）灭活疫苗（HB-2 株）说明书

兽用

【兽药名称】

通用名称：禽腺病毒（I 群，4 型）灭活疫苗（HB-2 株）

商品名称：无

英文名称：Avian Adenovirus Vaccine (Group I, Type 4), Inactivated (HB-2 Strain)

汉语拼音：Qinxianbingdu (I Qun, 4 Xing) Miehuoyimiao (HB-2 Zhu)

【主要成分与含量】 疫苗中含灭活的禽腺病毒（I 群，4 型）HB-2 株，疫苗中所含灭活前病毒含量为 $9.6 \times 10^{5.0}$ TCID₅₀/0.3ml。

【性状】 静置后，外观为均匀乳白色乳剂。

【作用与用途】 用于预防禽腺病毒（I 群，4 型）引起的禽腺病毒病。免疫产生期为 28 日，免疫期为 4 个月。

【用法与用量】 5~10 日龄鸡颈部皮下注射 0.3ml；成年鸡开产前一个月肌肉注射 0.5ml。

【不良反应】 一般无可见的不良反应

【注意事项】

- 1 注射前应将疫苗恢复至室温，并将其充分摇匀。
- 2 注射部位不得离头部太近，在颈部的中下部为宜。
- 3 注射时，应作局部消毒处理。
- 4 用过的疫苗、器具和未使用完的疫苗等应进行无害化处理。
- 5 屠宰前28日内禁止使用。

【规格】

【包装】

【贮藏与有效期】 2~8℃保存，有效期为 18 个月。

【生产企业】

仅在兽医指导下使用

（二）禽腺病毒（I 群，4 型）灭活疫苗（HB-2 株）内包装标签

兽用

禽腺病毒（I 群，4 型）灭活疫苗（HB-2 株）

批准文号：

批 号：

有效期至：

【作用与用途】 详见说明书。

【用法与用量】 5~10 日龄鸡颈部皮下注射 0.3ml。成年鸡肌肉注射 0.5ml。

【贮藏与有效期】 2~8℃ 保存，有效期为 18 个月。

【生产企业】

仅在兽医指导下使用

九、猪圆环病毒 2 型、猪肺炎支原体二联灭活疫苗（重组杆状病毒 YH-09 株+CJX 株）说明书和标签

（一）猪圆环病毒 2 型、猪肺炎支原体二联灭活疫苗（重组杆状病毒 YH-09 株+CJX 株）说明书

兽用

【兽药名称】

通用名称：猪圆环病毒 2 型、猪肺炎支原体二联灭活疫苗（重组杆状病毒 YH-09 株+CJX 株）

商品名称：无

英文名称：Porcine Circovirus Type 2 and Mycoplasma Hyopneumoniae Vaccine, Inactivated (Recombinant Baculovirus Strain YH-09 + Strain CJX)

汉语拼音：Zhu Yuanhuan Bingdu Erxing, Zhu Feiyan Zhiyuanti Erlian Miehuoyimiao (Chongzuzhuanzhuanbingdu YH-09 Zhu + CJX Zhu)

【主要成分与含量】 本品每毫升疫苗中含灭活的猪圆环病毒 2 型 Cap 蛋白 100μg，灭活的猪肺炎支原体蛋白 100μg。

【性状】 乳白色均匀乳剂。

【作用与用途】 用于预防由猪圆环病毒 2 型和猪肺炎支原体感染引起的疾病。免疫产生期为 28 日，免疫期为 5 个月。

【用法与用量】 颈部肌肉注射。仔猪在 2~4 周龄免疫，1.0ml/头；母猪在产前 35~45 日免疫，2.0ml/头。

【不良反应】 一般无可见不良反应。

【注意事项】

- 1 仅适用健康猪接种。
- 2 疫苗切勿冻结或长时间暴露在高温环境下。
- 3 使用前疫苗应恢复至室温，并充分摇匀。
- 4 疫苗瓶开启后应一次用完。
- 5 剩余疫苗和用过的疫苗瓶应进行无害化处理。

【规格】

【包装】

【贮藏与有效期】 2~8℃保存，有效期为24个月。

【生产企业】

仅在兽医指导下使用

(二) 猪圆环病毒2型、猪肺炎支原体二联灭活疫苗（重组杆状病毒YH-09株+CJX株）内包装标签

兽用

猪圆环病毒2型、猪肺炎支原体二联灭活疫苗（重组杆状病毒YH-09株+CJX株）

批准文号：

批 号：

有效期至：

【作用与用途】 详见说明书。

【用法与用量】 颈部肌肉注射。仔猪在2~4周龄免疫，1.0ml/头；母猪在产前35~45日免疫，2.0ml/头。

【贮藏与有效期】 2~8℃保存，有效期为24个月。

【生产企业】

仅在兽医指导下使用

十、鸡新城疫、禽流感（H9亚型）、禽腺病毒病（I群，4型）三联灭活疫苗（La Sota株+JSA17株+ZMXZAV-4株）说明书和标签

(一) 鸡新城疫、禽流感（H9亚型）、禽腺病毒病（I群，4型）三联灭活疫苗（La Sota株+JSA17株+ZMXZAV-4株）说明书

兽用

【兽药名称】

通用名称：鸡新城疫、禽流感（H9亚型）、禽腺病毒病（I群，4型）三联灭活疫苗（La Sota株+JSA17株+ZMXZAV-4株）

商品名称：无

英文名称：Combined Newcastle Disease, Avian Influenza (Subtype H9) and Fowl Adenovirus Disease (Group I, Serotype 4) Vaccine, Inactivated (Strain La Sota+Strain JSA17+Strain ZMXZAV-4)

汉语拼音：Jixinchengyi, Qinliugan (H9 Yaxing), Qinxianbingdubing (I Qun, 4 Xing) Sanlian Miehuoyimiao (La Sota Zhu +JSA17 Zhu+ ZMXZAV-4 Zhu)

【主要成分与含量】 疫苗中含灭活的鸡新城疫病毒 La Sota 株（CVCC AV1615），灭活前

HA 效价为 1 : 1024; 含灭活的禽流感病毒 (H9 亚型) JSA17 株, 灭活前 HA 效价为 1 : 1024; 含灭活的禽腺病毒 (I 群, 4 型) ZMXZAV-4 株, 灭活前病毒含量为 $10^{8.0}$ TCID₅₀/0.1ml。

【性状】 乳白色均匀乳剂。

【作用与用途】 用于预防鸡新城疫、禽流感 (H9 亚型, 9.4.2.5a 分支) 和禽腺病毒病 (I 群, 4 型)。免疫产生期为 14 日。1~5 周龄鸡, 免疫期为 4 个月; 5 周龄以上鸡, 免疫期为 6 个月。

【用法与用量】 肌肉或皮下注射。1~5 周龄鸡, 每只 0.3ml; 5 周龄以上鸡, 每只 0.5ml。

【不良反应】 一般无可见不良反应。

【注意事项】

- 1 仅用于健康鸡。
- 2 本品严禁冻结。
- 3 如出现破损、异物或分层等异常现象, 切勿使用。
- 4 使用前应将疫苗恢复至常温并充分摇匀。
- 5 接种时应及时更换针头。
- 6 疫苗启封后, 限当日用完。
- 7 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】

【包装】

【贮藏与有效期】 2~8℃ 保存, 有效期为 24 个月。

【生产企业】

仅在兽医指导下使用

(二) 鸡新城疫、禽流感 (H9 亚型)、禽腺病毒病 (I 群, 4 型) 三联灭活疫苗
(La Sota 株+JSA17 株+ZMXZAV-4 株) 内包装标签

兽用

鸡新城疫、禽流感 (H9 亚型)、禽腺病毒病 (I 群, 4 型) 三联灭活疫苗
(La Sota 株+JSA17 株+ZMXZAV-4 株)

批准文号:

批 号:

有效期至:

【作用与用途】 用于预防鸡新城疫、禽流感 (H9 亚型, 9.4.2.5a 分支) 和禽腺病毒病 (I 群, 4 型)。免疫产生期为 14 日。1~5 周龄鸡, 免疫期为 4 个月; 5 周龄以上鸡, 免疫期为 6 个月。

【用法与用量】 肌肉或皮下注射。1~5 周龄鸡, 每只 0.3ml; 5 周龄以上鸡, 每只 0.5ml。

【贮藏与有效期】 2~8℃ 保存, 有效期为 24 个月。

【生产企业】

仅在兽医指导下使用

十一、甲硝唑氯化钠注射液说明书和标签

(一) 甲硝唑氯化钠注射液说明书

兽用处方药

【兽药名称】

通用名称：甲硝唑氯化钠注射液

商品名称：

英文名称：Metronidazole and Sodium Chloride Injection

汉语拼音：Jiaxiaozuo Lühuana Zhusheye

【主要成份】 甲硝唑、氯化钠

【性状】 本品为无色至微黄色的澄明液体。

【药理作用】 **药理学** 甲硝唑为硝基咪唑类抗菌药。药物进入厌氧菌、原虫体内后，硝基被还原生成具有细胞毒性的氨基衍生物，抑制细菌 DNA 合成、损伤核酸结构，阻碍微生物增殖，最终杀灭菌体。

甲硝唑强效抗厌氧菌，抗菌谱包括脆弱拟杆菌和其他拟杆菌属，梭形杆菌、产气梭状芽胞杆菌、真杆菌、韦容球菌、消化球菌和消化链球菌等。放线菌属、乳酸杆菌属、丙酸杆菌属对本品耐药，其杀菌浓度稍高于抑菌浓度。对需氧菌和兼性厌氧菌无作用。

药动学 犬单次 15mg/kg 静脉滴注本品（10ml/kg/h），血药浓度达峰时间（ T_{max} ）为 1.008 ± 0.014 小时，峰值浓度（ C_{max} ）为 $17.122 \pm 1.086 \mu\text{g/ml}$ ，消除半衰期（ $t_{1/2}$ ）为 3.166 ± 0.513 小时，药时曲线下面积（ $AUC_{0 \rightarrow t}$ ）为 $86.951 \pm 12.806 \text{ h} \cdot \mu\text{g/ml}$ 。按照推荐剂量给药，12 小时内能够维持较高的有效血药浓度，可以达到良好的抑菌效果。

犬多次 15mg/kg 静脉滴注本品（10ml/kg/h），最后一次滴注后血药浓度达峰时间（ T_{max} ）为 1 小时，稳态峰值浓度（ C_{maxss} ）为 $21.762 \pm 2.529 \mu\text{g/ml}$ ，消除半衰期（ $t_{1/2}$ ）为 4.013 ± 0.936 小时，稳态血药浓度-时间曲线下面积（ $AUC_{ss0 \rightarrow \tau}$ ）为 $133.377 \pm 39.268 \text{ h} \cdot \mu\text{g/ml}$ ，连续 7 日静脉滴注本品，犬体内稳态血药峰浓度高，消除快速，血药浓度波动程度大，无蓄积作用。

【适应证】 用于治疗犬厌氧菌引起的感染。

【用法与用量】 以甲硝唑计。静脉滴注：一次量，每 1kg 体重，犬 15mg（相当于本品 10ml），每日 2 次。连用 7 日。

【不良反应】

1 不良反应以消化道反应最为常见，包括恶心、呕吐，食欲不振等。

2 连续大剂量使用，最严重不良反应会出现皮肤过敏、腹部绞痛、软便、稀便、消化不良、嗝气，以及神经功能紊乱等，同时也会对肝肾功能造成一定影响。一般不影响治疗，停药后自行恢复。

【注意事项】

1 本品的代谢产物可使尿液呈深红色。

2 肝功能不全的犬，用量应减少或遵医嘱。出现运动失调或其他中枢神经系统症状时

应停药。重复一个疗程之前，应做白细胞计数。厌氧菌感染合并肾功能衰竭的犬，给药间隔时间最少为 12 小时。

3 对甲硝唑或硝基咪唑代谢物过敏、恶病质、怀孕或哺乳期的犬、肝功能障碍犬，应慎用或遵医嘱。

【休药期】 无需制定

【规格】 (1) 50ml: 甲硝唑 0.075g 与氯化钠 0.45g (2) 100ml: 甲硝唑 0.15g 与氯化钠 0.9g

【包装】

【贮藏】 遮光，密闭保存。

【有效期】 24 个月

【批准文号】

【生产企业】

地址:

(二) 甲硝唑氯化钠注射液标签

兽用处方药

【兽药名称】

通用名称: 甲硝唑氯化钠注射液

商品名称:

英文名称: Metronidazole and Sodium Chloride Injection

汉语拼音: Jiaxiaozuo Lühuana Zhushuye

【主要成份】 甲硝唑、氯化钠

【性状】 本品为无色至微黄色的澄明液体。

【适应证】 用于治疗犬厌氧菌引起的感染。

【用法与用量】 以甲硝唑计。静脉滴注: 一次量, 每 1kg 体重, 犬 15mg (相当于本品 10ml), 每日 2 次。连用 7 日。

【规格】 (1) 50ml: 甲硝唑 0.075g 与氯化钠 0.45g (2) 100ml: 甲硝唑 0.15g 与氯化钠 0.9g

【批准文号】

【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】

【生产企业】

地址:

十二、胰岛素注射液说明书和标签

（一）胰岛素注射液说明书

兽用处方药

【兽药名称】

通用名称：胰岛素注射液
商品名称：
英文名称：Insulin Injection
汉语拼音：Yidaosu Zhushuye

【主要成分】 胰岛素

【性状】 本品为无色或几乎无色的澄明液体。

【药理作用】 本品为降血糖药。胰岛素是体内唯一降血糖的激素，核心作用是调控糖、脂肪、蛋白质三大物质代谢。抑制肝糖原分解及糖原异生，减少肝葡萄糖输出；促进肝脏摄取葡萄糖并合成肝糖原；促进肌肉、脂肪组织摄取葡萄糖和氨基酸，促进蛋白质与脂肪的合成和贮存；促进肝脏生成极低密度脂蛋白，激活脂蛋白脂酶并促进其分解；抑制脂肪及肌肉组织中脂肪、蛋白质的分解，抑制酮体生成并促进外周组织对酮体的利用。

【适应症】 用于控制犬糖尿病相关的高血糖。

【用法与用量】 以犬 2.2 单位/kg 体重计，将本品加入 250ml 生理盐水中混匀，以 10ml/小时的速度静脉滴注。给药前 10 分钟内及开始给药后每 2 小时±10 分钟监测犬的耳缘静脉血糖，并根据血糖变化调整输液速度，尽量保持血糖浓度变化水平维持在 50mg/dL/h（2.78mmol/L/h）；血糖浓度控制的基本目标为 100~250mg/dL（5.5~13.8mmol/L）。由于不同犬个体对于胰岛素注射液的敏感程度不一，或参考表 1、表 2 给药。

胰岛素注射液给药推荐表 1

时间（小时）	10:00	12:00	14:00	16:00	18:00
血糖（mmol/L）	30.0	29.1	29.6	27.8	26.0
剂量（单位/kg）	4.4				

注：血糖下降速度过缓，剂量调整为 4.4 单位/kg 体重，即：胰岛素溶液输注通畅的情况下，连续 4 次监测，血糖值均≥13.8mmol/L，且每次血糖值较前 1 次血糖值下降幅度均≤2mmol/L。

胰岛素注射液给药推荐表 2

时间（小时）	10:00	12:00	14:00	16:00	18:00
血糖（mmol/L）	20.4	12.1	23.4	15.1	4.0
剂量（单位/kg）	1.1				

注：血糖波动（包括上升或下降）速度过快，剂量调整为 1.1 单位/kg 体重，即：胰岛素溶液输注通畅的情况下，连续 4 次监测，每次血糖值较前 1 次血糖值波动幅度均 $\geq$ 8mmol/L。

【不良反应】

1 低血糖反应为最常见不良反应，可出现烦躁不安、虚弱，饥饿、肢体震颤，意识障碍，严重时昏迷、惊厥甚至死亡。

2 过敏反应：

2.1 局部反应：注射部位红肿、瘙痒、皮疹、硬结。

2.2 全身反应：罕见荨麻疹、血管神经性水肿。

2.3 呼吸困难，罕见为过敏性休克。

3 注射部位反应：长期同一部位注射可出现脂肪萎缩、脂肪增生。

4 胰岛素抵抗。

5 其他：偶见视力调节异常，屈光改变，多为暂时性；罕见体重增加。

【注意事项】

1 滴注期间应密切监测血糖，严重肝、肾病变等犬更应密切监测血糖。

2 伴有肝、肾功能异常，甲状腺功能减退，恶心呕吐，应减少胰岛素用量。

3 用药期间应定期检查犬血糖、尿常规、肝肾功能、眼底视网膜血管、血压和心电图等，监测病情及糖尿病并发症情况。

4 伴有高热、甲状腺功能亢进、糖尿病酮症酸中毒、严重感染或外伤、重大手术等，应增加胰岛素用量。

5 胰岛素过敏犬不得使用本品。

【休药期】 无需制定

【规格】 10ml：400 单位

【包装】

【贮藏】 密闭，冷处保存，避免冰冻和光照。开瓶后 28 日（最高不超过 25℃），无需贮藏在冰箱内。

【有效期】 24 个月

【批准文号】

【生产企业】

（二）胰岛素注射液标签

兽用处方药

【兽药名称】

通用名称：胰岛素注射液

商品名称：

英文名称：Insulin Injection

汉语拼音：Yidaosu Zhushenye

【主要成分】 胰岛素

【性状】 本品为无色或几乎无色的澄明液体。

【适应症】 用于控制犬糖尿病相关的高血糖。

【用法与用量】 以犬 2.2 单位/kg 体重计，将本品加入 250ml 生理盐水中混匀，以 10ml/小时的速度静脉滴注。给药前 10 分钟内及开始给药后每 2 小时±10 分钟监测犬的耳缘静脉血糖，并根据血糖变化调整输液速度，尽量保持血糖浓度变化水平维持在 50mg/dL/h（2.78mmol/L/h）；血糖浓度控制的基本目标为 100~250mg/dL（5.5~13.8mmol/L）。由于不同犬个体对于胰岛素注射液的敏感程度不一，或参考表 1、表 2 给药。

胰岛素注射液给药推荐表 1

时间（小时）	10:00	12:00	14:00	16:00	18:00
血糖（mmol/L）	30.0	29.1	29.6	27.8	26.0
剂量（单位/kg）	4.4				

注：血糖下降速度过缓，剂量调整为 4.4 单位/kg 体重，即：胰岛素溶液输注通畅的情况下，连续 4 次监测，血糖值均≥13.8mmol/L，且每次血糖值较前 1 次血糖值下降幅度均≤2mmol/L。

胰岛素注射液给药推荐表 2

时间（小时）	10:00	12:00	14:00	16:00	18:00
血糖（mmol/L）	20.4	12.1	23.4	15.1	4.0
剂量（单位/kg）	1.1				

注：血糖波动（包括上升或下降）速度过快，剂量调整为 1.1 单位/kg 体重，即：胰岛素溶液输注通畅的情况下，连续 4 次监测，每次血糖值较前 1 次血糖值波动幅度均≥8mmol/L。

【规格】 10ml：400 单位

【批准文号】

【生产日期】

【生产批号】

【有效期】 24 个月

【休药期】 无需制定

【包装】

【贮藏】 密闭，冷处保存，避免冰冻和光照。开瓶后 28 日（最高不超过 25℃），无需贮藏在冰箱内。

【生产企业】

十三、复方非泼罗尼吡喹酮莫昔克丁滴剂说明书和标签

（一）复方非泼罗尼吡喹酮莫昔克丁滴剂说明书

【兽药名称】

通用名称：复方非泼罗尼吡喹酮莫昔克丁滴剂

商品名称：

英文名称：Compound Fipronil, Praziquantel and Moxidectin Spot-on Solution

汉语拼音：Fufang Feipoluoni Bikuitong Moxikeding Diji

【主要成分】 非泼罗尼、甲氧普烯、吡喹酮、莫昔克丁

【性状】 本品为无色至黄色溶液。

【药理作用】 非泼罗尼是广谱杀虫药。与昆虫中枢神经细胞膜上的 γ -氨基丁酸（GABA）受体结合，关闭神经细胞的氯离子通道，从而干扰中枢神经系统的正常功能而导致昆虫死亡。主要通过胃毒和触杀起作用，也具有一定的内吸作用。

甲氧普烯是昆虫的生长调节剂（IGR），是昆虫保幼激素的同类物，对未成熟阶段昆虫的发育有抑制作用。这种药物与保幼激素的作用机制相类似，可导致昆虫发育受阻和发育阶段的跳蚤死亡。甲氧普烯对动物体上的卵的作用机制主要包括通过直接渗透作用穿过卵壁进入新生跳蚤卵或者通过跳蚤成虫角质上皮的吸收而进入卵内。甲氧普烯对跳蚤幼虫和蛹的发育也有很强的抑制作用。

莫昔克丁对谷氨酸介导的氯离子通道也具有选择性和高亲和力，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。线虫（如蛔虫、钩虫等）的抑制性中间神经元和兴奋性运动神经元是其作用部位，而节肢动物（如耳螨、疥螨、蠕形螨等）的作用部位是神经肌肉接头。

吡喹酮具有广谱抗血吸虫和抗绦虫作用。对各种绦虫的成虫和幼虫具有良好的活性。吡喹酮对绦虫的准确作用机理尚未确定，但可能是与虫体包膜的磷脂相互作用，结果导致钠、钾离子流出。在体外低浓度的吡喹酮似可损伤绦虫的吸盘功能并兴奋虫体的蠕动，较高浓度药物则可增强绦虫链体（节片链）的收缩（在极高浓度时为不可逆转）。此外，吡喹酮可以引起绦虫包膜特殊部位形成灶性空泡，继而使虫体裂解。

【适应证】 用于预防和治疗猫体内、外寄生虫感染。预防和治疗猫跳蚤（成年跳蚤、跳蚤卵、幼虫）、蜱虫感染，预防心丝虫病（犬恶丝虫的 L3 和 L4 期幼虫），治疗胃肠道线虫（猫弓首蛔虫和管型钩口线虫的成虫、未成熟成虫和 L4 期幼虫）、绦虫感染，并可用作辅助治疗因跳蚤引起的过敏性皮炎。

【用法与用量】 外用：分开猫颈背部毛发，将滴管中的全部药量滴至皮肤一点。每月给药一次。

猫体重（kg）	适用产品的规格
体重 < 2.5kg	0.3ml
2.5kg ≤ 体重 < 7.5kg	0.9ml
7.5kg ≤ 体重	根据体重将合适规格的产品组合使用

【不良反应】 用药后在用药部位可能出现一过性的毛发黏合和轻度一过性皮肤反应（瘙痒，脱毛），不经治疗可自行恢复。如果猫在治疗后舔舐给药部位或经口摄入可能导致唾液分泌、

呕吐或一过性神经症状（如瞳孔扩大，共济失调，定向障碍，冷漠）。这些表现可在 24 小时内消失，无需治疗即可缓解。

【注意事项】

- 1 不得用于患病（例如全身疾病、发热）或正在康复的动物。
- 2 7 周龄以下和/或体重小于 0.6kg 的猫、妊娠期和哺乳期内的猫未进行安全性研究，慎用。
- 3 滴于猫不易舔舐的颈背部皮肤，不应滴在毛发上以免影响疗效。
- 4 用药后待给药部位干燥再与动物接触。不建议动物在用药后两日内洗澡，以免降低疗效。
- 5 勿超剂量给药，重复用药间隔最短应 2 周以上。
- 6 如果出现严重不良反应，应立即停止用药，并咨询兽医。
- 7 使用本品时，使用者勿进食，喝水等。用药后及时用皂水洗手。
- 8 未使用的药管应置于原外包装盒中，以便遮光；用完空管应妥善处理，勿弃于水塘，沟渠和河流内。
- 9 本品应存放于儿童无法触及处。

【休药期】 无需制定。

【规格】 (1)0.3ml：非泼罗尼 24.9mg+甲氧普烯 30mg+莫昔克丁 3mg+吡喹酮 24.9mg (2) 0.9ml：非泼罗尼 74.7mg+甲氧普烯 90mg+莫昔克丁 9mg+吡喹酮 74.7mg

【包装】

【贮藏】 遮光，密封保存。

【有效期】 24 个月。

【批准文号】

【生产企业】

(二) 复方非泼罗尼吡喹酮莫昔克丁滴剂标签

宠物用 外用

【兽药名称】

通用名称：复方非泼罗尼吡喹酮莫昔克丁滴剂

商品名称：

英文名称：Compound Fipronil, Praziquantel and Moxidectin Spot-on Solution

汉语拼音：Fufang Feipoluoni Bikuitong Moxikeding Diji

【主要成分】 非泼罗尼、甲氧普烯、吡喹酮、莫昔克丁

【性状】 本品为无色至黄色溶液。

【适应证】 用于预防和治疗猫体内、外寄生虫感染。预防和治疗猫跳蚤（成年跳蚤、跳蚤卵、幼虫）、蜱虫感染，预防心丝虫病（犬恶丝虫的 L3 和 L4 期幼虫），治疗胃肠道线虫（猫弓首蛔虫和管型钩口线虫的成虫、未成熟成虫和 L4 期幼虫）、绦虫感染，并可用作辅助治疗因跳蚤引起的过敏性皮炎。

【用法与用量】 外用：分开猫颈背部毛发，将滴管中的全部药量滴至皮肤一点。每月给药一次。

猫体重（kg）	适用产品的规格
体重<2.5kg	0.3ml
2.5kg≤体重<7.5kg	0.9ml
7.5kg≤体重	根据体重将合适规格的产品组合使用

【规格】（1）0.3ml：非泼罗尼 24.9mg+甲氧普烯 30mg+莫昔克丁 3mg+吡喹酮 24.9mg （2）0.9ml：非泼罗尼 74.7mg+甲氧普烯 90mg+莫昔克丁 9mg+吡喹酮 74.7mg

【批准文号】

【生产日期】

【生产批号】

【有效期】至

【休药期】 无需制定。

【包装】

【贮藏】 遮光，密封保存。

【生产企业】

十四、盐酸莫西沙星滴眼液说明书和标签

（一）盐酸莫西沙星滴眼液说明书

宠物用 外用 药

【兽药名称】

通用名称：盐酸莫西沙星滴眼液

商品名称：

英文名称：Moxifloxacin Hydrochloride Eye Drops

汉语拼音：Yansuan Moxishaxing Diyanye

【主要成分】 盐酸莫西沙星

【性状】 本品为淡黄绿色的澄明液体。

【药理作用】 莫西沙星是具有广谱活性和杀菌作用的 8-甲氧基氟喹诺酮类抗菌药。体外实验显示莫西沙星对革兰氏阳性菌、革兰氏阴性菌、厌氧菌、抗酸菌、支原体、衣原体和军团菌均具有抗菌活性。莫西沙星能够抑制 DNA 旋转酶（拓扑异构酶 II）及拓扑异构酶 IV，抑制 DNA 拓扑及 DNA 复制、修复和转录。莫西沙星表现为浓度依赖性的杀菌活性。最低杀菌浓度和最低抑菌浓度基本一致。莫西沙星与其他喹诺酮类药物存在交叉耐药性，与大环内酯类、氨基糖苷类和四环素类抗菌药无交叉耐药性。

【适应证】 用于治疗葡萄球菌、链球菌等敏感菌引起的猫细菌性结膜炎，对细菌性结膜炎继发引起的角膜炎也有一定疗效。

【用法与用量】 滴眼：猫一次 1 滴，一日 3 次，连用 7 日。

【不良反应】 在临床试验中，不良反应发生率分级如下：非常常见（1/10≤发生率），常见（1/100≤发生率<1/10），偶见（1/1000≤发生率<1/100），罕见（1/10000≤发生率<1/1000），非常罕见（发生率<1/10000）。在每一个频率组，不良反应按照严重程度递减顺序列出。

系统器官分类	不良反应
血液及淋巴系统疾病	罕见：血红蛋白减少
眼部疾病	常见：眼痛、眼刺激 偶见：点状角膜炎、眼干、结膜出血、眼部充血、眼部瘙痒、眼睑水肿、眼部不适 罕见：角膜上皮缺损、角膜疾病、结膜炎、睑缘炎、眼部肿胀、结膜水肿、视力下降、眼睑红斑
呼吸系统、胸腔及纵膈疾病	罕见：鼻部不适、咽喉疼痛
胃肠道疾病	罕见：呕吐
肝胆异常	罕见：丙氨酸转氨酶升高、谷氨酰胺转移酶升高

其他不良反应包括如下：根据现有的数据尚不能推测发生频率。在每一个系统器官分类内，不良反应按照严重程度递减顺序列出。

系统器官分类	不良反应
免疫系统疾病	过敏
眼部疾病	溃疡性角膜炎、角膜炎、流泪增多、畏光、眼部分泌物
呼吸系统、胸腔及纵膈疾病	呼吸困难
胃肠道疾病	恶心
皮肤及皮下组织疾病	红疹、瘙痒、皮疹、荨麻疹

【注意事项】

1 如果猫发生莫西沙星过敏反应，应停止使用该药物。严重的急性过敏反应可能需要立即进行抢救。

2 与其它抗菌药一样，长期使用可能导致非敏感微生物的过度增殖，包括真菌。如果发生二重感染，应考虑替换药物。

3 不同眼科药物的滴用应至少间隔 5 分钟。

【休药期】 无需制定。

【规格】 按莫西沙星计 5ml：25mg

【包装】

【贮藏】 遮光，不超过 25℃ 保存。

【有效期】 24 个月；开启后 28 日。

【批准文号】

【生产企业】

地址：

(二) 盐酸莫西沙星滴眼液标签

宠物用 外用药

【兽药名称】

通用名称：盐酸莫西沙星滴眼液
商品名称：
英文名称：Moxifloxacin Hydrochloride Eye Drops
汉语拼音：Yansuan Moxishaxing Diyanye

【主要成分】 盐酸莫西沙星

【性状】 本品为淡黄绿色的澄明液体。

【适应证】 用于治疗葡萄球菌、链球菌等敏感菌引起的猫细菌性结膜炎，对细菌性结膜炎继发引起的角膜炎也有一定疗效。

【用法与用量】 滴眼：猫一次1滴，一日3次，连用7日。

【规格】 按莫西沙星计 5ml：25mg

【批准文号】

【生产日期】

【生产批号】

【有效期】至

【休药期】 无需制定。

【包装】

【贮藏】 遮光，不超过25℃保存。

【生产企业】

地址：

十五、非洲猪瘟病毒抗体检测试纸条说明书和标签

(一) 非洲猪瘟病毒抗体检测试纸条说明书

兽用

【兽药名称】

通用名称：非洲猪瘟病毒抗体检测试纸条
商品名称：
英文名称：Test Strip for Detection of African Swine Fever Virus Antibody
汉语拼音：Feizhouzhuwenbingdu Kangti Jianceshizhitiao

【主要成分与含量】

组分	10 条/盒	20 条/盒	50 条/盒
非洲猪瘟病毒抗体 检测试纸条	10 条	20 条	50 条

样品处理液	10 管（1ml/管）	20 管（1ml/管）	50 管（1ml/管）
毛细吸管	10 个	20 个	50 个
说明书	1 份	1 份	1 份

【性状】 外包装盒应完好无损，内包装应无破损，内组分完整齐全。其中：

试纸条 铝箔袋应密封良好，每袋内附 1 条试纸条和 1 包干燥剂。

样品处理液 无色澄清液体。

毛细吸管 应完好无损。

【作用与用途】 用于检测猪血清、血浆样品中的非洲猪瘟病毒抗体。

【用法与判定】

1 样品采集 采集少量猪血清或血浆样品。将毛细吸管倾斜，管尖轻触样品，在虹吸作用下，样品会被自动吸入，当样品充满毛细玻璃管后会自动停止。

2 样品处理 采样完毕后，将毛细吸管的管尖插入 1ml 样品处理液内，轻捏顶端气囊，即可将毛细玻璃管中的样品挤出。盖上样品处理液管盖，颠倒混匀，即为待检液。

3 操作步骤

3.1 取出试纸条，水平放置，对应样品做好标记。

3.2 捏住顶端气囊，将毛细吸管的管尖插入待检液中，轻轻松开气囊，吸取待检液，使液体充满整个毛细管（切勿充满下端气囊）。

3.3 轻捏顶端气囊，将毛细管中液体全部垂直滴加至试纸条加样孔中，反应 10 分钟，判定结果。

4 结果判定 对照线、检测线均显色，判为阳性；仅对照线显色，判为阴性；对照线不显色，判为无效。见图 1。

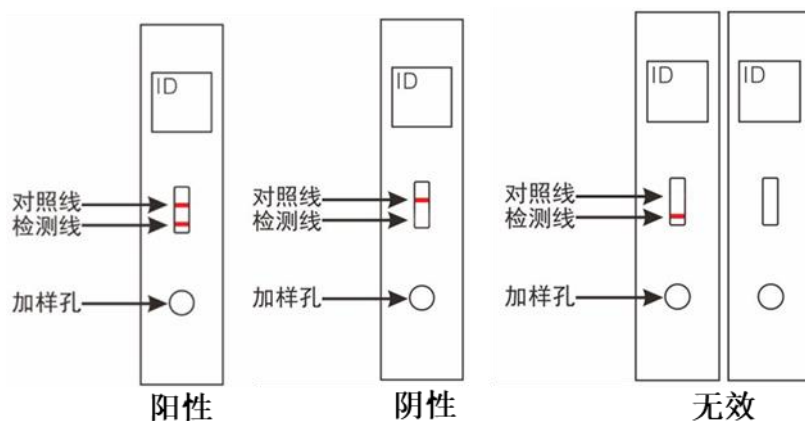


图 1 试纸条结果判定示意图

【注意事项】

1 本品用于非洲猪瘟病毒抗体的初步检测，操作应严格按说明书进行。

2 本品为一次性用品，请勿二次使用。

3 请勿使用超过有效期的产品；请勿使用包装袋破损或密封性损坏的试纸条；请勿混用不同批次的试剂盒组分。

4 使用前必须将所有试剂组分和样品恢复至室温；试纸条暴露于湿度较大的环境下会因受潮而影响检测结果，所以拆封铝箔袋后，请在 30 分钟内使用。

5 请勿使用放置时间过长、长菌的样品；样品处理需严格按照说明书进行，样品处理不当可能影响检测结果。

6 检测时，试纸条应水平放于台面上，以避免倾斜放置造成样品层析过快或过慢，影响检测结果。

7 在规定的观察时间判读结果，反应时间过长或过短均可能影响检测结果。

8 请勿在光线昏暗处判读结果，以免影响结果判断。

9 所有样品、废液和废弃物等均按传染性污染物进行无害化处理，121℃ 高压蒸汽灭菌 30 分钟或用 5.0g/L 次氯酸钠等消毒剂处理 30 分钟。

【规格】 (1) 10 条/盒 (2) 20 条/盒 (3) 50 条/盒

【贮藏与有效期】 2~30℃ 保存，有效期为 24 个月。

【批准文号】

【生产企业】

仅供兽医诊断使用

(二) 非洲猪瘟病毒抗体检测试纸条内包装标签

兽用

非洲猪瘟病毒抗体检测试纸条

10 (20、50) 条/盒

批准文号：

批 号：

有效期至：

【作用与用途】 用于检测猪血清、血浆样品中的非洲猪瘟病毒抗体。

【用法与判定】 详见说明书。

【贮藏与有效期】 2~30℃ 保存，有效期为 24 个月。

【生产企业】

仅供兽医诊断使用

兽用

非洲猪瘟病毒抗体检测试纸条

1 条/袋

批 号：

有效期至：

【用法与判定】 详见说明书。

【贮藏与有效期】 2~30℃ 保存，有效期为 24 个月。

【生产企业】

仅供兽医诊断使用

兽用

样品处理液

10 管（1ml/管）

批 号：

有效期至：

【用法与判定】 详见说明书。

【贮藏与有效期】 2~30℃保存，有效期为 24 个月。

【生产企业】

仅供兽医诊断使用

十六、口蹄疫病毒 A 型管式化学发光免疫分析抗体检测试剂盒说明书和标签

（一）口蹄疫病毒 A 型管式化学发光免疫分析抗体检测试剂盒说明书

兽用

【兽药名称】

通用名称：口蹄疫病毒A型管式化学发光免疫分析抗体检测试剂盒

商品名称：无

英文名称：Tubular Chemiluminescence Immunoassay Kit for Detecting Antibodies of FMDV Type A

汉语拼音：Koutiyibingdu A Xing Guanshi Huaxuefaguang Mianyifenxi Kangti Jianceshijihe

【主要成分与含量】

序号	组分名称	数量
1	口蹄疫病毒 A 型 CLIA 抗体检测试剂盒	口蹄疫病毒 A 型磁微粒工作液（3ml/瓶）
		口蹄疫病毒 A 型酶标抗体工作液（13ml/瓶）
		校准品 1（0.5ml/管）
2	校准品	校准品 2（0.5ml/管）
		校准品 3（0.5ml/管）
		质控品 1（1ml/管）
3	质控品	质控品 2（1ml/管）
4	化学发光底物	25ml/瓶

5	25×浓缩洗液	100ml/瓶	1 瓶/盒
6	说明书		1 份/盒
7	胶盖		2 套/盒

【作用与用途】 用于检测猪、牛、羊等偶蹄动物血清中口蹄疫病毒A型抗体。

【用法与判定】

1 检测前准备

1.1 洗液准备 洗涤液 将 25×浓缩洗液用去离子水或纯化水 1 : 25 倍稀释（如：水 + 25×浓缩洗液 = 2400ml + 100ml），装入洗涤液桶。

清洗液 将去离子水或纯化水装入清洗液桶。

1.2 仪器准备 本试剂盒适用于 LYC 系列全自动化学发光免疫分析仪，检测、结果计算、判定过程均在仪器上全自动进行，使用前请阅读仪器说明书，进行检测前仪器准备。

1.3 试剂准备 试剂瓶缓慢翻转混匀 20~30 次后，将试剂瓶瓶盖换为胶盖，装入试剂仓。

2 标准曲线校准 将校准品 1、校准品 2、校准品 3 放入样本架，按 3.2 检测不同校准品发光值，进行校准。校准成功后，可进行质控品、待检样本检测；校准失败，不能进行试验。

3 样本检测

3.1 质控 将质控品 1、质控品 2 放入样本架，进行质控检测。若质控检测合格（质控品 1 在 120U~155U 范围内，质控品 2 在 5U~9U 范围内，质控结果状态为√），方可继续样品检测；若质控失控，需再次校准。

3.2 方法 取待检样本于离心管中（样本量需 300μl 以上），置于专用样本架，设置测试样本信息，进行检测。整个检测过程在 LYC 系列全自动化学发光免疫分析仪上进行，具体检测过程如下：

3.2.1 免疫反应 在反应杯中加入 25μl 口蹄疫病毒 A 型磁微粒工作液、30μl 样本、100μl 口蹄疫病毒 A 型酶标抗体工作液，混匀 30 秒，37℃ 反应 15 分钟。

3.2.2 清洗 使用磁铁吸附磁微粒 30 秒，使其聚集于管壁，弃去上清液。加入 300μl 洗涤液悬浮磁微粒，混匀 30 秒后吸附磁微粒，弃去洗涤液。重复清洗 3 次。

3.2.3 检测发光值 加入 100μl 化学发光底物于清洗后的反应杯中，混匀 30 秒，37℃ 反应 3 分钟，检测发光值。

3.3 计算 将发光值代入校准曲线 ($X = \sqrt[3]{(a - y)/(y - d) * c}$ ，X 为抗体含量，y 为相对化学发光值，根据使用检测仪器的不同，a、b、c、d 为相应固定常数)，计算样本中口蹄疫病毒 A 型抗体含量。

4 结果判定 抗体含量不低于 30U，判待检样本为口蹄疫病毒 A 型抗体阳性；抗体含量 < 30U，判待检样本为口蹄疫病毒 A 型抗体阴性。

【注意事项】

- 1 实验前仔细阅读仪器说明书和试剂盒说明书。
- 2 需要进行校准的情况包括：试剂盒批号改变；试剂盒使用周期超过 28 日；或根据具体需要，如失控等。
- 3 需要进行质控品测试的情况包括：试剂盒批号改变或校准后；质控品检测超过 24 小时。
- 4 待检样本应为不含红细胞、絮状物、不溶性物质的澄清液体。
- 5 装机前，必须缓慢翻转试剂船，使磁微粒完全悬浮，并避免出现泡沫。
- 6 仪器中取出未用完试剂船，将胶盖换为瓶盖，2~8℃保存。
- 7 稀释 25×浓缩洗液前，如发现结晶，应置于室温或 37℃，待结晶溶解后再使用。

【规格】 100 测试/盒

【贮藏与有效期】 试剂盒 2~8℃保存，有效期为 12 个月。

【批准文号】

【生产企业】

仅供兽医诊断使用

(二) 口蹄疫病毒 A 型管式化学发光免疫分析抗体检测试剂盒内包装标签

兽用

口蹄疫病毒 A 型管式化学发光免疫分析抗体检测试剂盒

100 测试/盒

批准文号：

批 号：

有效期至：

【作用与用途】 用于检测猪、牛、羊等偶蹄动物血清中口蹄疫病毒 A 型抗体。

【用法与判定】 详见说明书。

【贮藏与有效期】 2~8℃保存，有效期为 12 个月。

【生产企业】

仅供兽医诊断使用

口蹄疫病毒 A 型 CLIA 抗体检测试剂船

100 测试/支

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 12 个月。

【生产企业】

仅供兽医诊断使用

口蹄疫病毒 A 型管式 CLIA 抗体检测质控品

兽用

兽用

2 管/套 (1ml/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 24 个月。

【生产企业】

仅供兽医诊断使用

质控品 1

兽用

1ml/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 24 个月。

【生产企业】

仅供兽医诊断使用

质控品 2

兽用

1ml/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 24 个月。

【生产企业】

仅供兽医诊断使用

口蹄疫病毒 A 型管式 CLIA 抗体检测校准品

兽用

3 管/套 (0.5ml/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 24 个月。

【生产企业】

仅供兽医诊断使用

校准品 1

兽用

0.5ml/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 24 个月。

【生产企业】

仅供兽医诊断使用

校准品 2

0.5ml/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 24 个月。

【生产企业】

仅供兽医诊断使用

校准品 3

0.5ml/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 24 个月。

【生产企业】

仅供兽医诊断使用

化学发光底物

25ml/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 12 个月。

【生产企业】

仅供兽医诊断使用

25×浓缩洗液

100ml/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12个月。

【生产企业】

仅供兽医诊断使用

十七、鸡新城疫、禽流感（H9亚型）、禽腺病毒病（I群，4型）三联灭活疫苗（La Sota株+F6株+LC株）说明书和标签

（一）鸡新城疫、禽流感（H9亚型）、禽腺病毒病（I群，4型）三联灭活疫苗（La Sota株+F6株+LC株）说明书

兽用

【兽药名称】

通用名称：鸡新城疫、禽流感（H9亚型）、禽腺病毒病（I群，4型）三联灭活疫苗（La Sota株+F6株+LC株）

商品名称：

英文名称：Newcastle Disease, Avian Influenza (Subtype H9), Fowl Adenoviruses Disease (Group I, Serotype 4) Vaccine, Inactivated (Strain La Sota+Strain F6+Strain LC)

汉语拼音：Ji Xinchengyi、Qinliugan (H9 Yaxing)、Qinxianbingdubing (I Qun, 4 Xing) Sanlian Miehuoyimiao (La Sota Zhu+F6 Zhu +LC Zhu)

【主要成分与含量】 疫苗中含灭活的鸡新城疫病毒La Sota株（CVCC AV1615）、禽流感病毒（H9亚型）F6株、禽腺病毒（I群，4型）LC株。配苗前鸡新城疫病毒抗原含量约为 $10^{8.7}$ EID₅₀/0.1ml~ $10^{9.2}$ EID₅₀/0.1ml、禽流感病毒（H9亚型）抗原含量约为 $10^{8.7}$ EID₅₀/0.1ml~ $10^{9.0}$ EID₅₀/0.1ml、禽腺病毒（I群，4型）抗原含量约为 $10^{6.3}$ TCID₅₀/0.1ml。

【性状】 乳白色均匀乳剂。

【作用与用途】 用于预防鸡新城疫、禽流感（H9亚型，H9.4.2.5a、H9.4.2.5b和H9.4.2.5c分支）和禽腺病毒病（I群，4型）。免疫产生期为21日，雏鸡与产蛋鸡免疫一次的保护期为5个月，雏鸡加强免疫后保护期为6个月。

【用法与用量】 颈部皮下或肌肉注射。建议1~4周龄首免，开产前加强免疫，2周龄以下鸡0.2ml/羽，2~4周龄鸡0.3ml/羽，4周龄以上鸡0.5ml/羽。

【不良反应】 无明显不良反应。

【注意事项】

- 1 仅用于接种健康鸡。
- 2 本品严禁冻结，在运输过程中应避免日光直射。
- 3 如出现破损、异物或破乳分层等异常现象，切勿使用。
- 4 接种时，注射器具需经高压或煮沸消毒，注射部位应用碘酊消毒。
- 5 用前摇匀，并使疫苗恢复至室温。疫苗一旦开启，限当日用完。

6 一旦误将疫苗注射到人体内，应立即就医，并告知医生本品含有矿物油佐剂。

7 用过的疫苗瓶、器具和剩余的疫苗等污染物进行高压蒸汽灭菌处理。

【规格】

【包装】

【贮藏与有效期】 2~8℃保存，有效期为24个月。

【批准文号】

【生产企业】

仅在兽医指导下使用

**(二) 鸡新城疫、禽流感（H9亚型）、禽腺病毒病（I群，4型）三联灭活疫苗
（La Sota株+F6株+LC株）内包装标签**

兽用

**鸡新城疫、禽流感（H9亚型）、禽腺病毒病（I群，4型）三联灭活疫苗
（La Sota株+F6株+LC株）**

批准文号：

批 号：

有效期至：

【作用与用途】 用于预防鸡新城疫、禽流感（H9亚型，H9.4.2.5a、H9.4.2.5b和H9.4.2.5c分支）和禽腺病毒病（I群，4型）。免疫产生期为21日，雏鸡与产蛋鸡免疫一次的保护期为5个月，雏鸡加强免疫后保护期为6个月。

【用法与用量】 颈部皮下或肌肉注射。建议1~4周龄首免，开产前加强免疫，2周龄以下鸡0.2ml/羽，2~4周龄鸡0.3ml/羽，4周龄以上鸡0.5ml/羽。

【贮藏与有效期】 2~8℃保存，有效期为24个月。

【生产企业】

仅在兽医指导下使用

十八、阿莫西林克拉维酸钾片说明书和标签

(一) 阿莫西林克拉维酸钾片说明书

兽用处方药

【兽药名称】

通用名称：阿莫西林克拉维酸钾片

商品名称：

英文名称：Amoxicillin and Clavulanate Potassium Tablets

汉语拼音：Amoxilin Kelaweisuanjia Pian

【主要成分】 阿莫西林和克拉维酸钾

【性状】 本品为淡粉红色至粉红色片。

【药理作用】 药效学 阿莫西林属β-内酰胺类抗生素，具有广谱抗菌作用，通过抑制细菌细胞壁黏肽的合成发挥作用。对大多数革兰氏阳性菌的抗菌活性稍弱于青霉素，对青霉素酶敏感，故对耐青霉素的金黄色葡萄球菌无效。对革兰氏阴性菌如大肠埃希菌、变形杆菌、沙门氏菌、嗜血杆菌、布氏杆菌和巴氏杆菌等有较强的作用，但这些细菌易产生耐药。克拉维酸钾为不可逆竞争性β-内酰胺酶抑制剂，可抑制β-内酰胺酶对β-内酰胺类抗生素的破坏，增强阿莫西林的抗菌活性，减少细菌的耐药性。

药动学 犬内服本品后吸收良好，阿莫西林和克拉维酸钾均约 1~2 小时可达到最高血药浓度，在机体内分布范围较广，适用于敏感菌所致的全身感染。

经猫内生物等效性试验验证，本品与意大利豪普特制药厂（Haupt Pharma Latina s.r.l.）同规格参比制剂生物等效。

药物相互作用 与氨基糖苷类合用，可提高后者在菌体内的浓度，呈现协同作用。大环内酯类、四环素类和酰胺醇类等快效抑菌剂对本品的杀菌作用有干扰，不宜合用。

【适应证】 用于治疗敏感菌引起的感染。用于治疗犬革兰氏阳性和革兰氏阴性敏感细菌的感染，如脓皮病等皮肤感染；用于治疗猫革兰氏阳性和革兰氏阴性敏感细菌的感染，如皮肤及软组织感染（脓性皮炎、脓肿和肛腺炎）、牙感染（牙龈炎）、尿道感染、呼吸道感染和肠炎。

【用法与用量】 按（阿莫西林+克拉维酸）计。内服：一次量，犬每 1kg 体重 12.5mg，一日 2 次，连用 7 日；猫每 1kg 体重 12.5~25.0mg，一日 2 次，连用 5~7 日。一些慢性感染（慢性皮炎、慢性膀胱炎和慢性呼吸道感染）的治疗可连用 10~28 日。或参考表 1、表 2 给药。

表 1 阿莫西林克拉维酸钾片（犬）给药推荐表

体重 (kg)	1~2		3~5		6~9		10~13		14~18		19~25		26~35		36~49		50~60		61~80	
时间/规格	上	下	上	下	上	下	上	下	上	下	上	下	上	下	上	下	上	下	上	下
50mg	½	½	1	1	2	2	3	3	4	4										
250mg											1	1	1½	1½	2	2	3	3		
500mg															1	1	1½	1½	2	2

表 2 阿莫西林克拉维酸钾片（猫）给药推荐表

体重 (kg)	1~2		3~4		5~8	
时间/规格	上午	下午	上午	下午	上午	下午
50mg	½	½	1	1	2	2

【不良反应】 本品为半合成青霉素（阿莫西林），可能会发生过敏反应。如发生过敏反应可使用肾上腺素和/或类固醇治疗。

【注意事项】

- 1 不得用于对β-内酰胺类抗生素过敏的犬和猫。
- 2 不得用于肾脏功能不全，出现少尿或无尿症状的犬。
- 3 妊娠的犬、猫慎用。
- 4 对β-内酰胺类抗生素过敏者不得接触本品。
- 5 使用本品时应避免直接接触药物，使用后洗手。
- 6 对青霉素过敏者不得接触本品。如接触到此产品并出现过敏症状（如皮疹、严重症状有脸部、眼睛或唇肿胀和呼吸困难）时，应立即就医。
- 7 本品和氨苄西林有完全交叉耐药性，与青霉素类和头孢菌素类存在交叉耐药性。
- 8 与其他青霉素类产品一样，本品不适用于家兔、豚鼠、仓鼠；在用于其他小型草食动物时，应慎用。
- 9 不要让儿童接触到此产品。

【休药期】 无需制定

【规格】 （1）50mg（C₁₆H₁₉N₃O₅S 40mg 与 C₈H₉NO₅ 10mg） （2）250mg（C₁₆H₁₉N₃O₅S 200mg 与 C₈H₉NO₅ 50mg） （3）500mg（C₁₆H₁₉N₃O₅S 400mg 与 C₈H₉NO₅ 100mg）

【包装】

【贮藏】 密封，在凉暗干燥处保存。

【有效期】 24 个月

【批准文号】

【生产企业】

（二）阿莫西林克拉维酸钾片标签

兽用处方药

【兽药名称】

通用名称：阿莫西林克拉维酸钾片

商品名称：

英文名称：Amoxicillin and Clavulanate Potassium Tablets

汉语拼音：Amoxilin Kelaweisuanjia Pian

【主要成分】 阿莫西林和克拉维酸钾

【性状】 本品为淡粉红色至粉红色片。

【适应证】 用于治疗敏感菌引起的感染。用于治疗犬革兰氏阳性和革兰氏阴性敏感细菌的感染，如脓皮病等皮肤感染；用于治疗猫革兰氏阳性和革兰氏阴性敏感细菌的感染，如皮肤及软组织感染（脓性皮炎、脓肿和肛腺炎）、牙感染（牙龈炎）、尿道感染、呼吸道感染和肠炎。

【用法与用量】 按（阿莫西林+克拉维酸）计。内服：一次量，犬每 1kg 体重 12.5mg，一日 2 次，连用 7 日；猫每 1kg 体重 12.5~25.0mg，一日 2 次，连用 5~7 日。一些慢性感（慢性皮炎、慢性膀胱炎和慢性呼吸道感染）的治疗可连用 10~28 日。或参考表 1、表 2 给药。

表 1 阿莫西林克拉维酸钾片（犬）给药推荐表

体重 (kg)	1~2		3~5		6~9		10~13		14~18		19~25		26~35		36~49		50~60		61~80	
时间/规格	上 午	下 午	上 午	下 午	上 午	下 午	上 午	下 午	上 午	下 午	上 午	下 午	上 午	下 午	上 午	下 午	上 午	下 午	上 午	下 午
50mg	½	½	1	1	2	2	3	3	4	4										
250mg											1	1	1½	1½	2	2	3	3		
500mg															1	1	1½	1½	2	2

表 2 阿莫西林克拉维酸钾片（猫）给药推荐表

体重 (kg)	1~2		3~4		5~8	
时间/规格	上午	下午	上午	下午	上午	下午
50mg	½	½	1	1	2	2

【规格】 (1) 50mg (C₁₆H₁₉N₃O₅S 40mg 与 C₈H₉NO₅ 10mg) (2) 250mg (C₁₆H₁₉N₃O₅S 200mg 与 C₈H₉NO₅ 50mg) (3) 500mg (C₁₆H₁₉N₃O₅S 400mg 与 C₈H₉NO₅ 100mg)

【批准文号】

【生产日期】

【生产批号】

【有效期】至

【休药期】 无需制定

【贮藏】 密封，在凉暗干燥处保存。

【包装】

【生产企业】