

附件 4（略）

附件 5（略）

附件 6

说明书和标签

一、苦地止痢散说明书和标签

（一）苦地止痢散说明书

兽用

【兽药名称】

通用名称 苦地止痢散

商品名称

汉语拼音 Kudi Zhili San

【主要成分】 苦参、地锦草、石榴皮、墨旱莲。

【性状】 本品为浅棕色至棕色的粉末；气微，味苦。

【功能与主治】 清热燥湿，涩肠止泻。主治犊牛湿热泄泻。证见粪便稀薄，气味腥臭或含有血丝，肛门肿胀且附有粪便。

【用法与用量】 内服：一次量，每 1kg 体重，犊牛 0.5g，一日 1 次，连用 5 日。

【不良反应】 暂未发现不良反应。

【注意事项】 暂无规定。

【规格】 每 1g 相当于原生药 2g。

【包装】 100g/袋。

【贮藏】 密闭，防潮。

【有效期】 24 个月

【批准文号】

【生产企业】

（二）苦地止痢散标签

兽用

【兽药名称】

通用名称 苦地止痢散

商品名称

汉语拼音 Kudi Zhili San

【主要成分】 苦参、地锦草、石榴皮、墨旱莲。

【性状】 本品为浅棕色至棕色的粉末；气微，味苦。

【功能与主治】 清热燥湿，涩肠止泻。主治犊牛湿热泄泻。证见粪便稀薄，气味腥臭或含有血

丝，肛门肿胀且附有粪便。

【用法与用量】 内服：一次量，每 1kg 体重，犊牛 0.5g，一日 1 次，连用 5 日。

【规格】 每 1g 相当于原生药 2g。

【批准文号】

【生产日期】

【生产批号】

【有效期】 至

【包装】 100g/袋。

【贮藏】 密闭，防潮。

【生产企业】

二、狂犬病冻干灭活疫苗（CTN-1 株）说明书和标签

（一）狂犬病冻干灭活疫苗（CTN-1 株）说明书

兽用

【兽药名称】

通用名称 狂犬病冻干灭活疫苗（CTN-1 株）

商品名称 无

英文名称 Rabies Vaccine Freeze-dried Inactivated (Strain CTN-1)

汉语拼音 KuangquanbingDonggan Miehuoyimiao (CTN-1 Zhu)

【主要成分与含量】 疫苗中含有灭活的狂犬病病毒 CTN-1 株，每头份不低于 2.5IU。

【性状】 白色疏松体，加疫苗稀释液后迅速溶解。

【作用与用途】 用于预防犬的狂犬病。免疫产生期为 1 个月，免疫期为 12 个月。

【用法与用量】 皮下或肌肉注射。用疫苗稀释液溶解疫苗，3 月龄以上犬单点注射 1 头份，每 12 个月接种 1 次。

【不良反应】 一般无明显的不良反应。

【注意事项】

- (1) 仅用于接种健康犬。
- (2) 使用前恢复至室温，疫苗复溶、摇匀后使用。
- (3) 如出现破损、异物，切勿使用。
- (4) 用过的疫苗瓶、器具和未用完的疫苗等应进行无害化处理。
- (5) 本品可在妊娠期间使用。

【规格】 1 头份/瓶

【包装】

【贮藏与有效期】 2~8℃ 保存，有效期为 36 个月。

【生产企业】

仅在兽医指导下使用

(二) 狂犬病冻干灭活疫苗 (CTN-1 株) 内包装标签

兽用

狂犬病冻干灭活疫苗 (CTN-1 株)

1 头份/瓶

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】 皮下或肌肉注射。用疫苗稀释液溶解疫苗, 3 月龄以上犬单点注射 1 头份, 每 12 个月接种 1 次。

【贮藏与有效期】 2~8°C 保存, 有效期为 36 个月。

【生产企业】

仅在兽医指导下使用

三、苯磺酸氨氯地平咀嚼片 (猫用) 说明书和标签

(一) 苯磺酸氨氯地平咀嚼片 (猫用) 说明书

宠物用

【兽药名称】

通用名称 苯磺酸氨氯地平咀嚼片 (猫用)

商品名称

英文名称 Amlodipine Besilate Chewable Tablets for Cats

汉语拼音 Benhuangsuan Anlüdiping Jujuepian (Maoyong)

【主要成分】 苯磺酸氨氯地平

【性状】 本品为类白色或微黄色刻痕片。

【药理作用】 **药理学** 氨氯地平是一种电压依赖性钙通道阻滞剂, 属于二氢吡啶类, 可选择性地与血管平滑肌、心肌和心脏结节组织中的 L-型通道结合。氨氯地平主要的降压作用与其对动脉和小动脉的舒张作用有关, 而对静脉影响不大。降压作用的持续时间和减弱具有剂量依赖性。氨氯地平与 L-型钙通道的结合缓慢, 因此可避免血压快速降低, 从而避免因血压快速降低而激活压力感受器引起的反射性心动过速。对于患有高血压的猫, 每日服用一次苯磺酸氨氯地平咀嚼片可显著降低血压。

药动学 猫单次给药 0.25mg/kg 后, 氨氯地平吸收良好, 血药浓度达峰时间 (T_{max}) 为 $5.39 \pm 2.45h$, 达峰浓度 (C_{max}) 为 $24.7 \pm 9.29ng/ml$, 消除半衰期 ($T_{1/2}$) 为 $46.6 \pm 11.4h$ 。

【适应证】 用于治疗猫系统性高血压。

【用法与用量】 以氨氯地平计。内服: 每 1kg 体重, 猫 0.125~0.25mg, 每日一次。连续使用 14 日。若收缩压仍高于 150mmHg 或与治疗前相比血压降低小于 15%, 剂量可增加一倍或增加至每 1kg 体重, 猫 0.5mg。本品可直接内服或与食物同服。

猫体重 (kg)	初始给药剂量 (片)
2.5~5.0	0.5
5.1~10.0	1
≥10.0	2

【不良反应】

- (1) 可能出现轻度短暂性呕吐（发生率约为 13%）。
- (2) 可能出现轻度短暂性消化道疾病（如厌食或腹泻）、嗜睡、脱水。
- (3) 临床试验中，健康的年轻成年猫按 0.25mg/kg 剂量给药时，常见轻度增生性齿龈炎，并伴有一定程度的下颌淋巴结肿大，通常不需要停药。

【注意事项】

- (1) 不得用于心源性休克和严重主动脉瓣狭窄的猫。
- (2) 因氨氯地平主要由肝脏代谢，患有肝脏疾病的猫服用本品时应由兽医进行获益/风险评估。不得用于严重肝功能衰竭的猫。
- (3) 不得用于对本品过敏的猫。
- (4) 如需延长本品的用药周期，应由兽医进行获益/风险评估，并在治疗期间周期性监测收缩压。
- (5) 服用氨氯地平后可能引起血钾和血氯降低，治疗期间应进行血钾和血氯监测。患有高血压和慢性肾脏疾病的老年猫，可能会出现低钾血症。
- (6) 对体重小于 2.5kg 的猫及患有心脏衰竭的猫，服用本品后的安全性尚未确定，用药时应由兽医进行获益/风险评估。
- (7) 在啮齿类动物的研究中，尚未发现本品存在致畸性或生殖毒性，在猫妊娠或哺乳期间的安全性尚未确定。
- (8) 氨氯地平与其他降压药物合用可能引起低血压，联合使用之前，建议对猫测量血压，并确保猫摄入足够的水分。但在猫高血压的临床病例中，没有证据表明氨氯地平与贝那普利联合使用会引起低血压。
- (9) 氨氯地平与β-受体阻滞剂、心脏选择性钙通道阻滞剂和唑类抗真菌药（如伊曲康唑）联合使用时，可降低心肌收缩力和收缩速率，在给有心室功能障碍的猫服用本品之前，必须特别注意。
- (10) 同时服用氨氯地平和止吐药多拉司琼和昂丹司琼的安全性尚未确立。
- (11) 在意外服药过量的情况下，可能发生可逆的低血压。
- (12) 本咀嚼片是风味片，为避免误食，应存放于动物无法触及处。
- (13) 本品可能会引发低血压，为减少儿童意外摄入的风险，应在动物给药前再将药片从泡罩包装中取出，未用完的半片药片应放回泡罩包装。
- (14) 已知对本品过敏的人应避免接触该药物，用后洗手。

【休药期】 无需制定。

【规格】 按氨氯地平计 1.25mg。

【包装】

【贮藏】 25℃ 以下，密封保存。

【有效期】 24 个月；泡罩开封后，25℃ 半片有效期为 24 小时。

【批准文号】

【生产企业】

(二) 苯磺酸氨氯地平咀嚼片（猫用）标签

宠物用

【兽药名称】

通用名称 苯磺酸氨氯地平咀嚼片（猫用）

商品名称

英文名称 Amlodipine Besilate Chewable Tablets for Cats

汉语拼音 Benhuangsuan Anlüdiping Jujuepian (Maoyong)

【主要成分】 苯磺酸氨氯地平

【性状】 本品为类白色或微黄色刻痕片。

【适应证】 用于治疗猫系统性高血压。

【用法与用量】 以氨氯地平计。内服：每 1kg 体重，猫 0.125~0.25mg，每日一次。连续使用 14 日。若收缩压仍高于 150mmHg 或与治疗前相比血压降低小于 15%，剂量可增加一倍或增加至每 1kg 体重，猫 0.5mg。本品可直接内服或与食物同服。

猫体重 (kg)	初始给药剂量 (片)
2.5~5.0	0.5
5.1~10.0	1
≥10.0	2

【规格】 按氨氯地平计 1.25mg。

【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】 25℃ 以下，密封保存。

【包装】

【生产企业】

四、复方硝酸咪康唑洗剂说明书和标签

(一) 复方硝酸咪康唑洗剂说明书

宠物用 外用

【兽药名称】

通用名称 复方硝酸咪康唑洗剂

商品名称

英文名称 Compound Miconazole Nitrate Shampoo

汉语拼音 Fufang Xiaosuan Mikangzuo Xiji

【主要成分】 硝酸咪康唑、葡萄糖酸氯己定

【性状】 本品为无色至黄色的黏稠澄清液体。

【药理作用】 硝酸咪康唑为广谱抗真菌药，其作用机制是抑制真菌细胞膜的合成，以及影响其代谢过程，对皮肤癣菌、念珠菌等有抗菌作用，对某些革兰阳性球菌也有一定疗效。葡萄糖酸氯己定为阳离子型表面活性防腐剂，具有广谱抗菌作用，其作用机制是改变细菌细胞膜的通透性。

【适应证】 用于治疗和控制犬由厚皮马拉色菌引起的脂溢性皮炎。

【用法与用量】 以本品计。外用：每周 2 次，直到症状消退，然后每周 1 次，或在兽医指导下使用。根据犬的体重，每次建议使用剂量如下：

犬体重 (kg)	使用量 (ml/次)	
	短毛犬	长毛犬
<15	15	33
15~25	20	40
>25	25	50

用水彻底浸湿毛皮后，将本品涂抹在全身多处，按摩至被毛和皮肤上并产生泡沫，确保嘴唇周围、尾巴下方和脚趾之间能充分接触本品。静置 10 分钟，然后用水冲洗干净，在温暖、无风的环境中自然干燥。

【不良反应】

- (1) 对皮肤和眼睛有轻度刺激性。
- (2) 可能会引起瘙痒、发红等轻度皮肤反应。

【注意事项】

- (1) 对本品过敏的犬不得使用。怀孕及哺乳期内犬用前需遵从兽医建议。
- (2) 本品仅限外用，不得经口给药。
- (3) 为防止感染复发，应采用适当的方法控制动物环境（如清洁和消毒犬舍、床）。
- (4) 使用过程中，避免本品进入犬眼睛、耳道、鼻子、口腔或接触黏膜；如不慎入眼，用大量水冲洗；如刺激持续存在，请咨询兽医。
- (5) 避免犬在洗发或皮毛干燥前舔舐；幼犬在治疗后不应与哺乳期犬接触，直到皮毛干燥。
- (6) 严格按照本品说明书用法与用量使用，若偏离推荐方法，可能导致耐药菌群产生。
- (7) 对氯己定、咪康唑或辅料过敏的人应避免接触本品。
- (8) 避免本品接触人的眼睛及黏膜。
- (9) 皮肤癣菌病对人具有传染性，建议用药时佩戴手套并遮盖手臂。
- (10) 使用本品后，应洗净双手，如有药物残留在皮肤上，应用肥皂和水清洗。有皮肤过敏史的人可能会对本品特别敏感，如果接触后出现症状，如皮疹，应寻求医疗建议，并向医生出示

本品标签或说明书。若本品不慎溅入眼睛，用大量水冲洗。若发生持续性的皮肤或眼刺激，或误食本品，应就医。

(11) 避免在治疗后立即过多接触和抚摸动物。

(12) 勿让儿童接触本品；勿与食品、饮料和动物饲料同贮。

(13) 未用的药物或废弃包装最好放置在危险废物收集中心，本品不得通过污水系统处理。

(14) 本品中的溶剂有可能使塑料、皮革、织物和油漆等材质表面染色，避免这些材料与本品或未干的给药部位接触。

(15) 本品禁止冷藏或冷冻。

【休药期】 无需制定

【规格】 100ml：硝酸咪康唑 2g+葡萄糖酸氯己定 2g

【包装】

【贮藏】 25°C 以下密封保存。

【有效期】 24 个月；开启后 3 个月。

【批准文号】

【生产企业】

(二) 复方硝酸咪康唑洗剂标签

宠物用 外用

【兽药名称】

通用名称 复方硝酸咪康唑洗剂

商品名称

英文名称 Compound Miconazole Nitrate Shampoo

汉语拼音 Fufang Xiaosuan Mikangzuo Xiji

【主要成分】 硝酸咪康唑、葡萄糖酸氯己定

【性状】 本品为无色至黄色的黏稠澄清液体。

【适应证】 用于治疗和控制犬由厚皮马拉色菌引起的脂溢性皮炎。

【用法与用量】 以本品计。外用：每周 2 次，直到症状消退，然后每周 1 次，或在兽医指导下使用。根据犬的体重，每次建议使用剂量如下：

犬体重 (kg)	使用量 (ml/次)	
	短毛犬	长毛犬
<15	15	33
15~25	20	40
>25	25	50

用水彻底浸湿毛皮后，将本品涂抹在全身多处，按摩至被毛和皮肤上并产生泡沫，确保嘴唇周围、尾巴下方和脚趾之间能充分接触本品。静置 10 分钟，然后用水冲洗干净，在温暖、无风的环境中自然干燥。

【规格】 100ml：硝酸咪康唑 2g+葡萄糖酸氯己定 2g

【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】 25°C 以下密封保存

【生产企业】

五、复方硝酸咪康唑洗剂说明书和标签

(一) 复方硝酸咪康唑洗剂说明书

宠物用 外用

【兽药名称】

通用名称 复方硝酸咪康唑洗剂

商品名称

英文名称 Compound Miconazole Nitrate Shampoo

汉语拼音 Fufang Xiaosuan Mikangzuo Xiji

【主要成分】 硝酸咪康唑、葡萄糖酸氯己定

【性状】 本品为微黄色至黄色黏稠澄清液体。

【药理作用】 药理学 葡萄糖酸氯己定是一种双胍类抗菌剂，对革兰氏阳性菌和革兰氏阴性菌均有效，且同时具有杀菌和抑菌作用，通过直接作用于细菌 ATP 酶干扰其能量运输机制实现抑制细菌生长的作用。

硝酸咪康唑是一种咪唑类抗真菌药物，对酵母菌属如厚皮马拉色菌等具有良好的抗真菌活性，且同时具有杀灭和抑制真菌作用，主要通过抑制麦角甾醇进入细胞膜，从而增加细胞壁内细胞毒性过氧化氢的浓度起到杀真菌作用。

【适应证】 用于治疗和控制犬由厚皮马拉色菌和伪中间葡萄球菌引起的脂溢性皮炎。

【用法与用量】 以本品计。外用：每 1kg 体重，犬 1~2ml，视被毛厚度而定。每周 2 次，直到皮肤患处症状消退，然后每周 1 次或根据病情控制需要使用。用干净的水彻底浸湿毛皮，将本品涂在全身多处，按摩至被毛和皮肤上并产生泡沫，确保嘴唇周围、尾巴下方和脚趾之间能充分接触香波。静置 10 分钟，然后用清水冲洗干净，在温暖、通风环境中自然风干。

【不良反应】

- (1) 本品对皮肤和眼有轻度刺激性。
- (2) 可能会引起瘙痒、发红等轻度皮肤反应。

【注意事项】

- (1) 仅限于外用。
- (2) 如不慎入眼，用大量清水冲洗；如刺激持续存在，请咨询医生。

- (3) 避免动物在洗发或毛发干燥前舔舐；避免动物在洗发过程中通过鼻子和嘴巴吸入本品。
- (4) 哺乳期母犬使用本品后，避免幼犬与其在毛发干燥前接触。
- (5) 对氯己定、咪康唑过敏的人应避免接触本品。
- (6) 避免在治疗后立即过多接触和抚摸动物。
- (7) 皮肤癣菌病对人类具有传染性，建议用药时佩戴手套并遮盖手臂。

【休药期】 无需制定。

【规格】 100ml：硝酸咪康唑 2g+葡萄糖酸氯己定 2g

【包装】

【贮藏】 25℃ 以下，密闭保存，不得冷藏或冷冻。

【有效期】 24 个月；开启后 3 个月。

【批准文号】

【生产企业】

(二) 复方硝酸咪康唑洗剂标签

宠物用 外用

【兽药名称】

通用名称 复方硝酸咪康唑洗剂

商品名称

英文名称 Compound Miconazole Nitrate Shampoo

汉语拼音 Fufang Xiaosuan Mikangzuo Xiji

【主要成分】 硝酸咪康唑、葡萄糖酸氯己定

【性状】 本品为微黄色至黄色黏稠澄清液体。

【适应证】 用于治疗和控制由厚皮马拉色菌和伪中间葡萄球菌引起的犬皮肤感染。

【用法与用量】 外用：每 1kg 体重，犬 1~2ml，视被毛厚度而定。每周 2 次，直到皮肤患处症状消退，然后每周 1 次或根据病情控制需要使用。用干净的水彻底浸湿毛皮，将本品涂在全身多处，按摩至被毛和皮肤上并产生泡沫，确保嘴唇周围、尾巴下方和脚趾之间能充分接触香波。静置 10 分钟，然后用清水冲洗干净，在温暖、通风环境中自然风干。

【规格】 100ml：硝酸咪康唑 2g+葡萄糖酸氯己定 2g

【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】 25℃ 以下，密闭保存，不得冷藏或冷冻。

【生产企业】

六、泰拉霉素标签

兽用

【兽药名称】

通用名称 泰拉霉素

英文名称 Tulathromycin

汉语拼音 Tailameisu

【性状】 本品为白色或类白色粉末。

【包装规格】

【生产日期】

【生产批号】

【有效期】 至

【运输注意事项】 轻拿轻放，防潮防晒。

【贮藏】 遮光，密闭，在 25°C 以下保存。

【批准文号】

【生产企业】

七、泰拉霉素注射液说明书和标签

(一) 泰拉霉素注射液说明书

兽用

【兽药名称】

通用名称 泰拉霉素注射液

商品名称

英文名称 Tulathromycin Injection

汉语拼音 Tailameisu Zhushuye

【主要成分】 泰拉霉素

【性状】 本品为无色至微黄色澄明液体。

【药理作用】 泰拉霉素为半合成的大环内酯类抗生素。大环内酯类抗生素通过与细菌核糖体 RNA 选择性结合来抑制必需蛋白质的生物合成。它们通过在易位过程中促进多肽-tRNA 从核糖体解离而起作用。与其他许多大环内酯类抗生素不同的是，它的药物作用时间较长，原因之一是其结构中有 3 个氨基基团。泰拉霉素在体外可有效抑制牛溶血巴氏杆菌、多杀巴氏杆菌、睡眠嗜血杆菌和牛支原体以及猪胸膜肺炎放线杆菌、多杀巴氏杆菌和肺炎支原体。

牛一次皮下注射（2.5mg/kg 体重），吸收快速而广泛，然后广泛分布和缓慢消除。给药后约 30 分钟（ T_{max} ）达最大浓度，最大血药浓度（ C_{max} ）约为 0.5 μ g/ml。在肺匀浆中的浓度比血浆高。有充分的证据说明，泰拉霉素在嗜中性粒细胞和肺泡巨噬细胞中有大量蓄积。药物达峰后，缓慢代谢，血浆消除半衰期（ $t_{1/2}$ ）为 90 小时。血浆蛋白结合率较低，约为 40%。牛皮下注射的生物

利用度约为 90%。

猪一次肌肉注射（2.5mg/kg 体重），吸收快速而广泛，然后广泛分布和缓慢消除。给药后约 30 分钟（ T_{max} ）达最大浓度，最大血药浓度（ C_{max} ）约为 0.6 μ g/ml。在肺匀浆中的浓度比血浆高。有充分的证据说明，泰拉霉素在嗜中性粒细胞和肺泡巨噬细胞中有大量蓄积。药物达峰后，缓慢代谢，血浆消除半衰期（ $t_{1/2}$ ）为 91 小时。血浆蛋白结合率较低，约为 40%。猪肌肉注射的生物利用度约为 88%。

【适应证】 用于治疗 and 预防对泰拉霉素敏感的溶血巴氏杆菌、多杀巴氏杆菌、睡眠嗜血杆菌和支原体引起的牛呼吸道疾病；用于治疗 and 预防对泰拉霉素敏感的胸膜肺炎放线杆菌、多杀巴氏杆菌和肺炎支原体引起的猪呼吸道疾病。

【用法与用量】 以泰拉霉素计。皮下注射：一次量，每 1kg 体重，牛 2.5mg（相当于 1ml/40kg 体重）。每个注射部位的给药剂量不超过 7.5ml。一个疗程给药一次。

颈部肌肉注射：一次量，每 1kg 体重，猪 2.5mg（相当于 1ml/40kg 体重）。每个注射部位的给药剂量不超过 2ml。一个疗程给药一次。

【不良反应】 牛皮下注射本品时，常会引起注射部位出现短暂性的疼痛反应和局部肿胀，并可持续长达 30 天。猪肌肉注射后未见上述反应。在注射后约 30 天内，两种动物的注射部位仍有组织病理变化。

【注意事项】

- （1）不得用于对大环内酯类抗生素过敏的动物。
- （2）本品不能与其它大环内酯类抗生素或林可霉素同时使用。
- （3）不得用于供生产人用乳品的泌乳期奶牛。
- （4）不得用于预计在 2 个月内分娩的可能生产人用乳品的怀孕母牛。
- （5）当多次取药时，建议使用专用吸取针头或多剂量注射器，以避免在瓶塞上扎孔过多。
- （6）建议在疾病的早期进行治疗，在给药后 48 小时内评价治疗效果。如果呼吸道疾病的症状仍然存在或增加，或出现复发，应改变治疗方案。再次用药时间应咨询兽医。
- （7）泰拉霉素对眼睛有刺激性，如果眼睛意外接触到本品，请立即用清水冲洗。
- （8）皮肤接触到泰拉霉素时，可引起过敏反应。如果皮肤意外接触到本品，请立即用肥皂和水冲洗。
- （9）用后请洗手。
- （10）置于儿童不可触及处。

【休药期】 牛 49 日；猪 33 日。

【规格】 （1）20ml : 2g （2）50ml : 5g

【包装】

【贮藏】 密闭保存。

【有效期】 36 个月；开启后有效期为 28 日。

【批准文号】

【生产企业】

(二) 泰拉霉素注射液标签

兽用

【兽药名称】

通用名称 泰拉霉素注射液

商品名称

英文名称 Tulathromycin Injection

汉语拼音 Tailameisu Zhusheye

【主要成分】 泰拉霉素

【性状】 本品为无色至微黄色澄明液体。

【适应证】 用于治疗 and 预防对泰拉霉素敏感的溶血巴氏杆菌、多杀巴氏杆菌、睡眠嗜血杆菌和支原体引起的牛呼吸道疾病；用于治疗 and 预防对泰拉霉素敏感的胸膜肺炎放线杆菌、多杀巴氏杆菌和肺炎支原体引起的猪呼吸道疾病。

【用法与用量】 以泰拉霉素计。皮下注射：一次量，每 1kg 体重，牛 2.5mg（相当于 1ml/40kg 体重）。每个注射部位的给药剂量不超过 7.5ml。一个疗程给药一次。

颈部肌肉注射：一次量，每 1kg 体重，猪 2.5mg（相当于 1ml/40kg 体重）。每个注射部位的给药剂量不超过 2ml。一个疗程给药一次。

【规格】 (1) 20ml : 2g (2) 50ml : 5g

【批准文号】

【生产日期】

【生产批号】

【有效期】 至

【休药期】 牛 49 日；猪 33 日。

【包装】

【贮藏】 密闭保存。

【生产企业】

八、猪伪狂犬病病毒 gD 蛋白 ELISA 抗体检测试剂盒说明书和标签

(一) 猪伪狂犬病病毒 gD 蛋白 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 gD 蛋白 ELISA 抗体检测试剂盒

商品名称 无

英文名称 ELISA Kit For Antibody Detection Against Porcine Pseudorabies Virus gD Protein

汉语拼音 Zhu Weikuanguanbing Bingdu gD danbai ELISA Kangtijiince Shijihe

【主要成分与含量】

试剂盒组分	1 块/盒	2 块/盒	5 块/盒
-------	-------	-------	-------

抗原包被板	1 块 (96 孔/块)	2 块 (96 孔/块)	5 块 (96 孔/块)
酶标试剂	1 瓶 (12ml/瓶)	1 瓶 (25ml/瓶)	1 瓶 (60ml/瓶)
阳性对照	1 瓶 (1ml/瓶)	1 瓶 (2ml/瓶)	1 瓶 (5ml/瓶)
阴性对照	1 瓶 (1ml/瓶)	1 瓶 (2ml/瓶)	1 瓶 (5ml/瓶)
样品稀释液	1 瓶 (25ml/瓶)	1 瓶 (50ml/瓶)	1 瓶 (120ml/瓶)
20 倍浓缩洗涤液	1 瓶 (30ml/瓶)	1 瓶 (60ml/瓶)	1 瓶 (150ml/瓶)
显色剂 A 液	1 瓶 (6ml/瓶)	1 瓶 (12ml/瓶)	1 瓶 (30ml/瓶)
显色剂 B 液	1 瓶 (6ml/瓶)	1 瓶 (12ml/瓶)	1 瓶 (30ml/瓶)
终止液	1 瓶 (6ml/瓶)	1 瓶 (12ml/瓶)	1 瓶 (30ml/瓶)
密封袋	1 个	1 个	1 个
封板膜	2 张	4 张	10 张
说明书	1 份	1 份	1 份

【性状】 抗原包被板 铝箔袋包装，包装袋密封良好。

酶标试剂 红色澄清液体。

阳性对照 红色澄清液体。

阴性对照 淡黄色澄清液体。

样品稀释液 绿色澄清液体。

20 倍浓缩洗涤液 无色澄清液体，或有少量结晶沉淀。

显色剂 A 液 无色澄清液体。

显色剂 B 液 无色澄清液体。

终止液 无色澄清液体。

【作用与用途】 用于检测猪血清中的猪伪狂犬病病毒 gD 蛋白抗体。

【用法与判定】

1 预备步骤

1.1 平衡 将试剂盒从 2~8℃ 环境中取出，平衡至 20~30℃ 后使用。实验前将液体试剂轻轻振荡混匀，使用后立即密封放回 2~8℃ 保存。

1.2 洗涤液配制 将 20 倍浓缩洗涤液用蒸馏水、纯化水或去离子水 20 倍稀释后备用（如 950ml 纯化水中加入 20 倍浓缩洗涤液 50ml，混匀）。

2 操作步骤

2.1 编号 将样品对应微孔板按序编号，每板应设阴性对照（NC）2 孔，阳性对照（PC）2 孔和空白对照 1 孔（用双波长检测可不设空白对照孔）。

2.2 样品稀释 取待检样品用样品稀释液作 50 倍稀释（196μl 样品稀释液中加入 4μl 待检样品），充分混匀，阴、阳性对照不稀释。

2.3 加样 分别在相应孔中加入稀释的待检样品各 100μl，阴、阳性对照各 100μl，空白对照孔除外，轻轻振荡混匀。

2.4 温育 用封板膜封板后，置 37℃ 温育 30 分钟。

2.5 洗板 小心揭掉封板膜，洗板。

机洗：洗板机洗涤 3 遍，最后一次尽量扣干。

手洗：弃去反应液，每孔加入稀释后的洗涤液 300 μ l，浸泡 30 秒左右，甩弃洗涤液。如此反复连续洗板 3 次，最后一次尽量扣干。

2.6 加酶 每孔加入酶标试剂 100 μ l，空白对照孔除外。

2.7 温育 操作同 2.4。

2.8 洗板 操作同 2.5。

2.9 显色 每孔依次加入显色剂 A、B 液各 50 μ l，轻轻振荡混匀，37 $^{\circ}$ C 避光温育 15 分钟。

2.10 终止 每孔加终止液 50 μ l，轻轻振荡混匀，10 分钟内测定结果。

2.11 测定

双波长测定（推荐使用） 设定双波长 450nm/600~650nm，测定各孔 A 值。OD_{450nm} 减去 OD_{600~650nm} 为样品或阴、阳性对照的 A 值。

单波长测定 设定酶标仪波长于 450nm 处，测定各孔 OD 值。减去空白对照孔 OD 值后为样品或阴、阳性对照的 A 值。

3 结果判定

3.1 试验有效性判定 阴性对照孔 A 值均应小于或等于 0.1，阳性对照孔 A 值均应为 0.6~1.5，否则试验无效。

3.2 计算方法 S/P 值=样品 A 值/阳性对照 A 值均值。

3.3 判定方法

3.3.1 阳性判定：S/P 值 \geq 0.5 者为猪伪狂犬病病毒 gD 蛋白抗体阳性。

3.3.2 阴性判定：S/P 值 $<$ 0.5 者为猪伪狂犬病病毒 gD 蛋白抗体阴性。

【注意事项】

(1) 本品仅用于体外诊断，请在 20~30 $^{\circ}$ C 条件下严格按说明书操作，严格控制反应温度和反应时间。

(2) 不同批号、不同品种试剂请勿混用，过期试剂请勿使用；避免在有挥发性物质及次氯酸类消毒剂（如 84 消毒液）的环境下进行操作。

(3) 待检样品尽量避免反复冻融、长菌，以免影响检测结果；各种试剂使用前需先混匀，部分溶液（洗涤液等）如有结晶析出，轻微加热或摇匀溶解后不影响使用。

(4) 包被板不能一次用完时，将剩余板条和干燥剂同时放入密封袋内封存，置 2~8 $^{\circ}$ C 可短期保存；封板膜请勿重复使用。

(5) 请使用校准移液器操作，以保证检测结果的准确性；加入不同样品或不同试剂组分时，应更换吸头和加样槽，避免交叉污染。

(6) 洗涤时各孔需注满洗涤液，防止孔内有游离酶不能洗净；机洗时应注意洗板机洗液头是否通畅，以免洗、吸头堵塞造成洗板不彻底影响检测结果。

(7) 显色时先加显色剂 A 液后加显色剂 B 液，以免影响检测结果；终止液为稀硫酸，使用时需注意安全。

(8) 结果判定必须以酶标仪读数为准，并在终止后 10 分钟内读数；读取结果时，应保持酶标板底部洁净，且孔内无气泡，不要触碰孔底部的外壁，指印或划痕都可能影响板孔的读数。

(9) 所有样品、废液、阳性对照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) 1 块/盒 (96 孔/块) (2) 2 块/盒 (96 孔/块) (3) 5 块/盒 (96 孔/块)

【贮藏与有效期】 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) 猪伪狂犬病病毒 gD 蛋白 ELISA 抗体检测试剂盒内包装标签

兽用

猪伪狂犬病病毒 gD 蛋白 ELISA 抗体检测试剂盒

1 (2、5) 块/盒

批准文号:

批 号:

有效期至:

【作用与用途】 用于检测猪血清中的猪伪狂犬病病毒 gD 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 12 个月。

【生产企业】

仅供兽医诊断使用

兽用

抗原包被板

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 12 个月。

【生产企业】

仅供兽医诊断使用

兽用

阳性对照

1 (2、5) ml/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 12 个月。

【生产企业】

仅供兽医诊断使用

兽用

阴性对照

1 (2、5) ml/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 12 个月。

【生产企业】

仅供兽医诊断使用

兽用

酶标试剂

12 (25、60) ml/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 12 个月。

【生产企业】

仅供兽医诊断使用

兽用

样品稀释液

25 (50、120) ml/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 12 个月。

【生产企业】

仅供兽医诊断使用

兽用

20 倍浓缩洗涤液

30 (60、150) ml/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 12 个月。

【生产企业】

仅供兽医诊断使用

兽用

显色剂 A 液

6 (12、30) ml/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 12 个月。

【生产企业】

仅供兽医诊断使用

兽用

显色剂 B 液

6 (12、30) ml/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 12 个月。

【生产企业】

仅供兽医诊断使用

兽用

终止液

6 (12、30) ml/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 12 个月。

【生产企业】

仅供兽医诊断使用

九、牛结节性皮肤病病毒荧光 PCR 检测试剂盒说明书和标签

(一) 牛结节性皮肤病病毒荧光 PCR 检测试剂盒说明书

兽用

【兽药名称】

通用名称 牛结节性皮肤病病毒荧光 PCR 检测试剂盒

商品名称 无

英文名称 Lumpy Skin Disease Virus Real-time PCR Test Kit

汉语拼音 Niujiejiexingpifubing Bingdu Yingguang PCR Jiance Shijihe

【主要成分与含量】

试剂盒组分	规格	数量
阳性对照	20 μ l/管或 50 μ l/管	1 管/盒
阴性对照	20 μ l/管或 50 μ l/管	1 管/盒
引物探针混合物	50 μ l/管或 125 μ l/管	1 管/盒
荧光 PCR 反应液	250 μ l/管或 625 μ l/管	1 管/盒
无菌无核酸酶水	100 μ l/管或 250 μ l/管	1 管/盒
说明书		1 份/盒

【性状】 试剂盒应无破损、无裂痕、无渗漏。其中：

阳性对照 无色澄清液体。

阴性对照 无色澄清液体。

引物探针混合物 淡粉色澄清液体。

荧光 PCR 反应液 无色澄清液体。

无菌无核酸酶水 无色澄清液体。

【作用与用途】 用于牛皮肤结节和血液样品中牛结节性皮肤病病毒 044 基因的检测。

【用法与判定】

1 用法

1.1 样品采集及处理

1.1.1 皮肤结节 用 PBS (0.1mol/L, pH 值 7.4) 清洗皮肤结节表面, 然后用灭菌手术剪刀剪取结节。取 2~5g 组织样品切成小块, 加入 5~10ml 预冷的 PBS (0.1mol/L, pH 值 7.4), 匀浆制成悬液, 反复冻融 3 次, 置 2~8 $^{\circ}$ C、以 12000g 离心 10 分钟, 取上清, 编号备用。

1.1.2 血液 采集抗凝血, 置 1.5ml 离心管中, 编号备用。

1.2 样品 DNA 提取 用商品化的提取试剂盒按其说明书提取牛皮肤结节或血液样品的基因组 DNA。

1.3 操作步骤

1.3.1 取出各组分, 置室温融化后混匀, 瞬时离心, 备用。

1.3.2 设待检样品、阴性对照和阳性对照的样品总份数为 n, 按如下反应体系配制:

荧光 PCR 反应液	12.5 μ l \times (n+1)
引物探针混合物	2.5 μ l \times (n+1)
无菌无核酸酶水	5 μ l \times (n+1)
总量	20 μ l \times (n+1)

将以上配制的反应体系充分混匀后瞬时离心, 定量 (20 μ l/管) 分装。

1.3.3 分别吸取待检样品基因组 DNA、阴性对照和阳性对照各 5 μ l, 加入对应反应管, 盖好管盖后瞬时离心。

1.3.4 将阴性对照、阳性对照以及待检样品 PCR 反应管放入扩增仪检测孔内, 记录阴性对照、阳性对照以及待检样品顺序; 选择 FAM 通道检测荧光信号 (报告: FAM; 淬灭: none)。设置反应体系为 25 μ l; 设置循环参数为: 95 $^{\circ}$ C 预变性 30 秒; 95 $^{\circ}$ C 变性 10 秒, 60 $^{\circ}$ C 退火 30 秒, 共 40 个扩增循环, 于每一循环退火结束时收集 FAM 荧光信号。

2 试验成立的条件 $20.0 \leq$ 阳性对照 Ct 值 ≤ 30.0 且出现典型的扩增曲线, 阴性对照显示为 No Ct, 则判为试验成立。

3 判定 待检样品 Ct 值 ≤ 40.0 且出现典型的扩增曲线, 判为阳性; 待检样品显示为 No Ct, 判为阴性。

【注意事项】

(1) 试剂盒应在 -20°C 以下保存和运输。

(2) 本试剂盒仅用于体外检测使用, 操作人员必须经过培训, 试剂盒使用前请仔细阅读说明书全文。

(3) 不要使用过期组分或者不同批次组分混合使用。

(4) 使用时尽量避免反复冻融。如冻融, 应不超过 3 次。

(5) PCR 实验严格分区操作, 各区应有专用的手套、移液器等, 不得交叉使用, 避免污染; 工作人员应遵循单方向工作原则, 各工作区相对隔离。

(6) 进行 PCR 实验的工作桌面及相关物品应定期用 1%次氯酸钠、75%酒精、1mol/L 盐酸依次灭菌和消毒, 或定期用紫外灯灭菌和消毒。

(7) 测试样品时, 应做好生物安全防护。

(8) 试验完毕后, 使用过的试剂盒、样品和试剂均应进行无害化处理。

【规格】 (1) 20 份/盒 (2) 50 份/盒

【贮藏与有效期】 -20°C 以下保存, 有效期为 12 个月。

【批准文号】

【生产企业】

仅供兽医诊断使用

(二) 牛结节性皮肤病病毒荧光 PCR 检测试剂盒内包装标签

兽用

牛结节性皮肤病病毒荧光 PCR 检测试剂盒

20 (50) 份/盒

批准文号:

批 号:

有效期至:

【用法与判定】 详见说明书。

【贮藏与有效期】 -20°C 以下保存, 有效期为 12 个月。

【生产企业】

仅供兽医诊断使用

兽用

阳性对照

20 (50) μl /管

批 号:

有效期至:

【用法与判定】 详见说明书。

【贮藏与有效期】 -20°C 以下保存，有效期为 12 个月。

【生产企业】

仅供兽医诊断使用

兽用

阴性对照

20 (50) μ l/管

批 号:

有效期至:

【用法与判定】 详见说明书。

【贮藏与有效期】 -20°C 以下保存，有效期为 12 个月。

【生产企业】

仅供兽医诊断使用

兽用

引物探针混合物

50 (125) μ l/管

批 号:

有效期至:

【用法与判定】 详见说明书。

【贮藏与有效期】 -20°C 以下保存，有效期为 12 个月。

【生产企业】

仅供兽医诊断使用

兽用

荧光 PCR 反应液

250 (625) μ l/管

批 号:

有效期至:

【用法与判定】 详见说明书。

【贮藏与有效期】 -20°C 以下保存，有效期为 12 个月。

【生产企业】

仅供兽医诊断使用

兽用

无菌无核酸酶水

100 (250) μ l/管

批 号:

有效期至:

【用法与判定】 详见说明书。

【贮藏与有效期】 -20℃ 以下保存，有效期为 12 个月。

【生产企业】

仅供兽医诊断使用

十、布鲁氏菌荧光 PCR 检测试剂盒说明书和标签

(一) 布鲁氏菌荧光 PCR 检测试剂盒说明书

兽用

【兽药名称】

通用名称 布鲁氏菌荧光 PCR 检测试剂盒

商品名称 无

英文名称 *Brucella* Fluorescent PCR Assay Kit

汉语拼音 Bulushijun Yingguang PCR Jiance Shijihe

【主要成分与含量】

组分	规格与装量
反应液	1000μl/管×1 管
阳性对照	100μl/管×1管
阴性对照	100μl/管×1管
说明书	1 份

【作用与用途】 用于检测未免疫布鲁氏菌活疫苗的牛羊血液、乳液以及阴道分泌物样本中的布鲁氏菌核酸。

【用法与判定】

1 用法

1.1 样本准备 使用商品化的细菌基因组DNA提取试剂盒，参照说明书进行操作，提取好的核酸样本如不能立即检测，建议-70℃以下保存。

1.2 试剂准备 取出包装盒中的各组分，室温放置，待其完全融化，混匀后备用。

1.3 配制PCR反应体系 根据待测样本、阴性对照、阳性对照的数量，将反应液按照20μl/反应分装到PCR反应管中，加入待测样本、阴性对照、阳性对照各5μl混匀(25μl体系)，盖上管盖，2000r/min离心30秒后备用。

1.4 将PCR反应管放入PCR仪，选择FAM通道检测，按下表设置PCR扩增循环参数。

阶段	条件	循环数
UNG 酶反应	37℃, 5 分钟	1
预变性	95℃, 5 分钟	1
变性	95℃, 15 秒	40
退火, 延伸, 荧光采集	60℃, 30 秒	
仪器冷却	25℃, 10 秒	1

2 结果判定

2.1 试验成立条件

2.1.1 阳性对照 Ct \leq 30.0 且出现典型的 S 型扩增曲线。

2.1.2 阴性对照 Ct 值 $>$ 38.0 或者 No Ct，线形为直线或轻微斜线，无指数增长期。

2.2 样本结果判定

2.2.1 阳性结果判定 Ct \leq 35.0 且出现典型的 S 型扩增曲线。

2.2.2 阴性结果判定 Ct $>$ 38.0 或者 No Ct，线形为直线或轻微斜线，无指数增长期。

2.2.3 结果可疑 35.0 $<$ Ct \leq 38.0，建议复测，复测结果仍为可疑，且出现明显指数增长，判为阳性，否则为阴性。

【注意事项】

- (1) 核酸扩增各阶段应严格分区操作，避免交叉污染。
- (2) 试剂盒各组分使用前室温充分融化混合均匀，瞬时离心后使用。
- (3) 各组分不得与其他产品或不同批号的相应成分进行互换。
- (4) 待测样本若不及时检测，应保存于-70 $^{\circ}$ C。
- (5) 样本处理应该严格按照生物安全规范操作。
- (6) 本试剂盒仅用于未免疫布鲁氏菌活疫苗的牛羊样本检测。

【规格】 50 反应/盒

【贮藏与有效期】 -20 $^{\circ}$ C 以下保存，有效期为 12 个月。

【批准文号】

【生产企业】

仅供兽医诊断使用

(二) 布鲁氏菌荧光 PCR 检测试剂盒内包装标签

布鲁氏菌荧光 PCR 检测试剂盒

兽用

50 反应/盒

批准文号：

批 号：

有效期至：

【作用与用途】 用于检测未免疫布鲁氏菌活疫苗的牛羊血液、乳液以及阴道分泌物样本中的布鲁氏菌核酸。

【用法与判定】 详见说明书。

【贮藏与有效期】 -20 $^{\circ}$ C 以下保存，有效期为 12 个月。

【生产企业】

仅供兽医诊断使用

反应液

兽用

1000 μ l/管

批 号：

有效期至：

【用法与判定】 详见说明书。

【贮藏与有效期】 -20℃ 以下保存，有效期为 15 个月。

【生产企业】

仅供兽医诊断使用

阳性对照

兽用

100μl/管

批 号：

有效期至：

【用法与判定】 详见说明书。

【贮藏与有效期】 -20℃ 以下保存，有效期为 15 个月。

【生产企业】

仅供兽医诊断使用

阴性对照

兽用

100μl/管

批 号：

有效期至：

【用法与判定】 详见说明书。

【贮藏与有效期】 -20℃ 以下保存，有效期为 15 个月。

【生产企业】

仅供兽医诊断使用

十一、兔病毒性出血症、多杀性巴氏杆菌病二联灭活疫苗（LQ 株+C51-17 株）说明书和标签

（一）兔病毒性出血症、多杀性巴氏杆菌病二联灭活疫苗（LQ 株+C51-17 株）说明书

兽用

【兽药名称】

通用名称 兔病毒性出血症、多杀性巴氏杆菌病二联灭活疫苗（LQ 株+C51-17 株）

商品名称 无

英文名称 Rabbit Haemorrhagic Disease and Pasteurella Multocida Vaccine, Inactivated (StrainLQ+Strain C51-17)

汉语拼音 Tu Bingduxingchuxuezheng Duoshaxingbashiganjunbing Erlian Miehuoyimiao (LQ

Zhu+C51-17 Zhu)

【主要成分与含量】 疫苗中含有兔病毒性出血症病毒 LQ 株和多杀性巴氏杆菌 C51-17 株。每头份疫苗含兔病毒性出血症病毒组织 0.05g，灭活后 HA 凝集价不低于 1 : 128~1 : 512，A 型兔多杀性巴氏杆菌灭活前菌数为 $5.0 \times 10^9 \sim 8.0 \times 10^9$ CFU。

【性状】 静置后，上部为黄棕色澄明液体，下部为灰褐色沉淀，振摇后呈均匀混悬液。

【作用与用途】 用于预防兔病毒性出血症（1 型）和兔多杀性巴氏杆菌病。免疫产生期为免后 21 日；免疫期为 6 个月。

【用法与用量】 皮下注射。4 周龄以上兔，每只 1.0 ml。

【不良反应】 部分兔注射后可能出现一过性食欲减退的现象。

【注意事项】

- (1) 仅用于接种健康兔，病弱兔、怀孕 20 日龄母兔不宜注射。
- (2) 注射本疫苗时，针头、注射器均应消毒，方能使用，每注射一只兔更换一根针头。
- (3) 本品应在规定条件下保存，严防冻结。冻结过的疫苗禁用。
- (4) 注射部位均应消毒后，方能注射。
- (5) 本品在使用前应仔细检查，如发现疫苗瓶破裂，没有瓶签或瓶签不清楚或疫苗已过失效期或未在规定条件下保存者，都不能使用。
- (6) 用前应充分摇动疫苗并使其升至室温，使用中应不定期摇匀。开瓶后的疫苗应及时用完，未用完的疫苗不得再次使用。

【规格】

【贮藏与有效期】 2~8℃ 保存，有效期为 12 个月。

【批准文号】

【生产企业】

仅在兽医指导下使用

(二) 兔病毒性出血症、多杀性巴氏杆菌病二联灭活疫苗（LQ 株+C51-17 株）内包装标签

兽用

兔病毒性出血症、多杀性巴氏杆菌病二联灭活疫苗（LQ 株+C51-17 株）

批准文号：

批 号：

有效期至：

【作用与用途】 用于预防兔病毒性出血症（1 型）和兔多杀性巴氏杆菌病。免疫产生期为免后 21 日；免疫期为 6 个月。

【用法与用量】 皮下注射。4 周龄以上兔，每只 1.0 ml。

【贮藏与有效期】 2~8℃ 保存，有效期为 12 个月。

【生产企业】

仅在兽医指导下使用

十二、盐酸特比萘芬喷雾剂说明书和标签

(一) 盐酸特比萘芬喷雾剂说明书

宠物用 外用

【兽药名称】

通用名称 盐酸特比萘芬喷雾剂

商品名称

英文名称 Terbinafine Hydrochloride Spray

汉语拼音 Yansuan Tebinaifen Penwuji

【主要成分】 盐酸特比萘芬

【性状】 本品为无色澄明液体。

【药理作用】 盐酸特比萘芬为丙烯胺类广谱抗真菌药物。能特异地干扰真菌固醇的早期生物合成，选择性抑制真菌的麦角鲨烯环氧化酶，使真菌细胞膜形成过程中麦鲨烯环氧化反应受阻，从而达到杀灭真菌或抑制真菌繁殖的作用。

【适应证】 用于治疗犬由犬小孢子菌、石膏样小孢子菌、须毛癣菌等真菌引起的皮肤感染，治疗猫由犬小孢子菌引起的皮肤感染。

【用法与用量】 外用：犬、猫，每 5cm² 患处皮肤喷 3 喷，均匀喷于患部。一日 2 次，连续给药 28 日，或遵医嘱。

【不良反应】 少数动物用药后出现瘙痒、红肿等轻型的皮肤反应。

【注意事项】

- (1) 使用时应避免药物进入眼睛、口腔及耳道深部。
- (2) 为避免用药后动物舔舐大量药物导致胃肠道刺激，应及时做好防舔舐工作。
- (3) 使用时应注意观察皮肤反应，若出现异常，应立即停用。
- (4) 置于儿童无法触及处。

【休药期】 无需制定。

【规格】 按盐酸特比萘芬计 100ml : 1g

【包装】

【贮藏】 密闭，常温保存。

【有效期】 24 个月

【批准文号】

【生产企业】

(二) 盐酸特比萘芬喷雾剂标签

宠物用 外用

【兽药名称】

通用名称 盐酸特比萘芬喷雾剂

商品名称

英文名称 Terbinafine Hydrochloride Spray

汉语拼音 Yansuan Tebinaifen Penwuji

【主要成分】 盐酸特比萘芬喷雾剂

【性状】 本品为无色澄明液体。

【适应证】 用于治疗犬由犬小孢子菌、石膏样小孢子菌、须毛癣菌等真菌引起的皮肤感染，治疗猫由犬小孢子菌引起的皮肤感染。

【用法与用量】 外用：犬、猫，每 5cm² 患处皮肤喷 3 喷，均匀喷于患部。一日 2 次，连续给药 28 日，或遵医嘱。

【规格】 按盐酸特比萘芬计 100ml : 1g

【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】 密闭，常温保存。

【包装】

【生产企业】

十三、禽流感、新城疫重组二联活疫苗（rLH5-14 株）说明书和标签

（一）禽流感、新城疫重组二联活疫苗（rLH5-14 株）说明书

兽用

【兽药名称】

通用名称 禽流感、新城疫重组二联活疫苗（rLH5-14 株）

商品名称 无

英文名称 Avian Influenza and Newcastle Disease Recombinant Vaccine, Live (rLH5-14 Strain)

汉语拼音 Qinliugan Xinchengyi Chongzu Erlian Huoyimiao (rLH5-14 Zhu)

【主要成分与含量】 含禽流感重组新城疫病毒 rLH5-14 株至少 10^{6.0} EID₅₀/羽。

【性状】 微黄色海绵状疏松团块，易与瓶壁脱落，加稀释液后迅速溶解。

【作用与用途】 用于预防鸡的由 H5 亚型 2.3.4.4b 分支禽流感病毒引起的禽流感和新城疫。

【用法与用量】 点眼、滴鼻或饮水免疫。首免建议用点眼或滴鼻，按瓶签注明的羽份，用生理盐水或适宜稀释液稀释。点眼或滴鼻，每只 0.05ml（含 1 羽份）。二免后加强免疫如采用饮水免疫途径，剂量应加倍。

推荐的免疫程序 新城疫母源抗体 HI 抗体效价降至 1 : 16 以下或 2~3 周龄时首免（肉雏鸡可提前至 10~14 天），首免 3 周后加强免疫。以后每间隔 8~10 周或新城疫 HI 抗体效价降至 1 : 16 以下，点眼或饮水加强免疫一次。

【不良反应】 一般无可见不良反应。

【注意事项】

(1) 保存与运输时应低温、避光；疫苗稀释后，放冷暗处，应在 2 小时内用完，且不能与任何消毒剂接触；剩余的稀释疫苗消毒后废弃。

(2) 滴鼻、点眼免疫时应确保足够 1 羽份疫苗液被吸收；饮水免疫时，忌用金属容器，饮用前应至少停水 4 小时。

(3) 被免疫雏鸡应处于健康状态。

(4) 本疫苗接种之前及接种后 2 周内，应绝对避免其他任何形式新城疫疫苗的使用；与鸡传染性法氏囊病、传染性支气管炎等其他活疫苗的使用应相隔 5~7 天，以免影响免疫效果。

(5) 应在当地兽医正确指导下使用。

【规格】 (1) 500 羽份/瓶 (2) 1000 羽份/瓶

【包装】

【贮藏与有效期】 -20℃ 以下保存，有效期为 24 个月。

【生产企业】

仅在兽医指导下使用

(二) 禽流感、新城疫重组二联活疫苗 (rLH5-14 株) 内包装标签

兽用

禽流感、新城疫重组二联活疫苗 (rLH5-14 株)

500 (1000) 羽份/瓶

批准文号:

批 号:

生产日期:

【作用与用途】 用于预防鸡的由 H5 亚型 2.3.4.4b 分支禽流感病毒引起的禽流感和新城疫。

【用法与用量】 详见说明书。

【贮藏与有效期】 -20℃ 以下保存，有效期为 24 个月。

【生产企业】

仅在兽医指导下使用