

Инструкция рассмотрена и одобрена  
на заседании Ветбиофармсовета  
«23» декабря 2016 г.  
Протокол № 88.

## **ИНСТРУКЦИЯ** **по применению препарата ветеринарного «ЦЕФКИНОР LC»**

### **1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ**

1.1 Цефкинор LC (Cefquinorum LC).

1.2 Цефкинор LC – антимикробный препарат для внутрицистернального введения, представляющий собой однородную маслянистую суспензию от белого до желтоватого цвета.

В одном шприце-дозаторе препарата (8,0 г) содержится в качестве действующего вещества 75,0 мг цефкинома (в виде цефкинома сульфата), а в качестве вспомогательных веществ: белый мягкий парафин и парафиновое масло до 8,0 г.

1.3 Препарат выпускают расфасованным по 8,0 г в стерильные пластиковые шприцы-дозаторы для внутрицистернального введения, укупороенные пластиковыми колпачками. Шприцы-дозаторы упаковывают в алюминиевые пакеты и картонные коробки с антисептическими салфетками по 12, 24 и 36 штук.

1.4 Препарат хранят по списку Б в упаковке изготовителя в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 4 °С до плюс 30 °С.

Срок годности – 2 (два) года от даты изготовления при условии соблюдения правил хранения и транспортировки.

### **2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА**

2.1 Цефкином, входящий в состав препарата, является цефалоспорином 4-го поколения, обладающим широким спектром бактерицидного действия в отношении большинства грамположительных и грамотрицательных аэробных, факультативно-анаэробных и анаэробных бактерий: *Escherichia coli*, *Pseudomonas spp.*, *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus spp.* (в том числе *Streptococcus dysagalactiae*, *Streptococcus agalactiae*, *Streptococcus uberis*), *Proteus spp.*, *Bacteroides spp.* и другие.

2.2 Механизм действия заключается в нарушении формирования клеточной стенки бактерий, что приводит к их гибели. Цефкином устойчив к действию некоторых бета-лактамаз, в частности к пенициллиназе.

2.3 При внутрицистернальном введении цефкином слабо всасывается в кровь, обеспечивая высокие антибактериальные концентрации в вымени. Выводится препарат из организма в основном с содержащимся молочной железой.

### **3. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА**

3.1 Препарат применяют для лечения коров в период лактации, больных клиническим и субклиническим маститом, вызванным микроорганизмами, чувствительными к цефалоспорином.

3.2 Перед введением препарата содержимое из пораженных четвертей вымени выдаивают и утилизируют путем кипячения или смешивания с дезинфицирующим средством, кожу верхушки соска обрабатывают антисептической салфеткой.

Препарат вводят внутрицистернально по 8,0 г (содержимое 1 шприца-дозатора) трехкратно с интервалом 12 часов.

Канюлю шприца-дозатора вводят в канал соска и осторожно выдавливают содержимое в пораженную четверть вымени. Вынимают шприц-дозатор и пальцами пережимают сосок. Проводят легкий массаж соска для лучшего распределения препарата по направлению снизу вверх.

3.3 В рекомендуемых дозах препарат не вызывает побочных явлений. Противопоказанием является повышенная индивидуальная чувствительность животного к цефалоспорином и

другим  $\beta$ -лактамным антибиотикам. В случае возникновения аллергических реакций препарат отменяют и назначают антигистаминные средства и препараты кальция.

3.4 Следует избегать увеличения интервалов между введениями препарата, так как это может привести к снижению эффективности лечения. При пропуске одной или нескольких доз лечение необходимо возобновить как можно скорее в предусмотренных дозировках и схеме применения.

3.5 Не рекомендуется применять препарат с другими антибактериальными средствами, обладающими бактериостатическим действием, в связи с возможным снижением бактерицидной активности цефкинора LC.

3.6 Молоко в пищу людям используют не ранее чем через 5 суток после последнего применения препарата, при условии полного клинического выздоровления. До истечения указанного срока молоко скормливают животным после кипячения.

Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 96 часов после последнего введения препарата, а использование молочной железы в пищевые цели – спустя 5 суток. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления плотоядных животных.

#### 4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом необходимо соблюдать правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с ветеринарными лекарственными средствами.

#### 5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают и потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории страны в которой он находится. Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение всех правил по применению препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение "Белорусский государственный ветеринарный центр" для подтверждения на соответствие нормативных документов.

Организация, уполномоченная принимать претензии от потребителей на территории Российской Федерации: АО «Байер»; 107113, г. Москва, 3-я Рыбинская улица, д.18. стр.2.

Тел.: +7 495 234 2000; <http://animalhealth.bayer.ru/>.

#### 6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 «Норбрук Лабораториз Лимитид», Стейшен Уоркс, Камлоу Роуд, г. Ньюри Графство BT35 6JP, Северная Ирландия ("Norbrook Laboratories Limited", Station Works, Camlough Road, Newry, Co Down BT35 6JP, Northern Ireland) для ООО «Байер ВР» (Республика Беларусь, 220089, г. Минск, проспект Дзержинского, д.57, офис 54) и АО «Байер» (Россия, 107113, г. Москва, 3-я Рыбинская улица, д.18. стр.2).

*Инструкция по применению препарата подготовлена сотрудниками компании ООО «Байер ВР» (Демидович А.Л., Ятусевич Д.С.) на основании досье, предоставленного разработчиком и производителем – компанией «Норбрук Лабораториз Лимитид» (Северная Ирландия).*

