

Рассмотрено и одобрено Ветбиофармсо-
ветом Минсельхозпрода, протокол
№ 63 от 12 июля 2012 г.

Инструкция по применению
препарата Цефквином 25

1. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Цефквином 25 (Cefkvinomum 25).

1.2 В 1,0 мл препарата содержится 29,64 мг цефквинома сульфата и наполнитель.

1.3 Представляет собой суспензию кремового цвета.

1.4 Препарат выпускают во флаконах из нейтрального стекла по 50,0 и 100,0 мл. Хранят с предосторожностью (Список Б) в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 10°C до плюс 25°C. Срок годности препарата 2 года со дня изготовления. После изъятия первой дозы препарата из флакона использовать содержимое в течение 4 недель.

2. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Цефквином относится к группе цефалоспоринов. Нарушает синтез клеточной стенки микроорганизмов. Для цефквинома характерен широкий спектр активности (*E. Coli*, *Citrobacter* spp., *Klebsiella* spp., *Pasteurella* spp., *Proteus* spp., *Salmonella* spp., *Haemophilus somnus*, *Actinomyces pyogenes*, *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp., *Bacillus* spp., *Corynebacterium* spp., *Clostridium* spp., *Bacteroides* spp., *Fusobacterium* spp., *Actinobacillus* spp., *Erysipelotrix rhusiopathiae*).

2.2 У крупного рогатого скота максимальная концентрация в сыворотке крови достигается в течение 1,5-2 часов после внутримышечного применения. Особенно высокий уровень цефквинома наблюдается в бронхиальной слизи. Цефквином не всасывается после применения перорально. У свиней после внутримышечного введения максимальная концентрация в сыворотке крови достигается в течение 20-60 минут после введения.

3. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 «Цефквином 25» применяют для лечения инфекционных респираторных заболеваний, острого мастита, сепсиса, некробактериоза, синдрома ММА (мастит-метрит-агалактия), вызванных микроорганизмами, чувствительными к цефквиному.

3.2 Применяют препарат крупному рогатому скоту, свиньям в следующих дозах:

| Вид животных | Дозировка |
|----------------------|---|
| Крупный рогатый скот | 2 мл препарата на 50 кг массы тела животного внутримышечно один раз в сутки в течение 3-5 дней. При остром мастите, вызванном <i>E. coli</i> - один раз в сутки в течение 2 дней. |
| Телята | 4 мл препарата на 50 кг массы тела животного внутримышечно один раз в сутки в течение 3-5 дней |
| Свиньи | 1-2 мл препарата на 25 кг массы тела животного внутримышечно один раз в сутки в течение 3 дней. При синдроме ММА: 2 мл препарата на 25 кг массы тела животного внутримышечно один раз в сутки в течение 2 дней |

Перед применением следует тщательно встряхнуть флакон, протереть защитную мембрану флакона антисептиком.

3.3 Побочные действия. Аллергические реакции, которые исчезают спонтанно в течение нескольких дней.

3.4. Противопоказания. Не применять при индивидуальной повышенной чувствительности животных к цефалоспориновым антибиотикам и пенициллинам, при нарушениях функции почек.

3.4 Убой крупного рогатого скота на мясо не ранее, чем через 5 суток, свиней – 2 суток, телят – 4 суток после последнего введения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано на корм плотоядным. Молоко запрещается использовать для пищевых целей в период лечения.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 Во время применения препарата следует соблюдать правила личной гигиены и технику безопасности при работе с ветеринарными препаратами.

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 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 соответствия нормативных документов.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Изготовитель: Частное торговое унитарное предприятие "Биоветпром", 223016, Минский р-н, д. Королищевичи, ул. Коммунистическая, 41 А, к. 1-1.

Инструкция по применению разработана сотрудниками РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С.Н.Вышелесского» и ЧТУП "Биоветпром" (Красочко П.А. и Клеповым С.А.).

