

ИНСТРУКЦИЯ

по применению ветеринарного лекарственного препарата «Цефкин DC»

1. Торговое наименование.

Цефкин DC.

2. Международные непатентованные и группировочные наименования.

Цефхином (cefquinome).

3. Регистрационный номер.

9205-10-25 БА.

4. Лекарственная форма.

Суспензия для интрацистернального введения.

Описание. Суспензия от молочно-белого до светло-коричневого цвета.

5. Состав.

В одном шприце (3 г препарата) содержится действующее вещество: цефхином (в виде цефкинома сульфата) 150 мг и вспомогательные вещества: парафин мягкий белый, парафин жидкий, кремния диоксид.

6. Фармакотерапевтическая группа.

Антибактериальные средства. Антибиотики. Цефалоспорины.

7. Фармакодинамика и механизм действия.

Цефхином относится к бета-лактамным антибиотикам, цефалоспорином 4 поколения. Обладает широким спектром антибактериального действия в отношении грамположительных (*Streptococcus spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Trueperella pyogenes*), и грамотрицательных микроорганизмов (*Escherichia coli*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Klebsiella spp.*, *Bacteroides spp.*, *Fusobacterium necrophorum*, *Enterobacter spp.*, *Serratia spp.*, *Proteus spp.*, *Salmonella spp.*).

Механизм бактерицидного действия цефкинома основан на торможении синтеза пептидогликана – структурной основы микробной стенки, что способствует гибели микроорганизмов. Устойчив к действию бета-лактамаз.

Фармакокинетика. Цефхином при интрацистернальном введении действует местно, системное действие практически не оказывает. Концентрация цефкинома в секрете вымени сухостойных коров достигает пиковых значений через 7-14 дней и медленно понижается в течение сухостойного периода.

Препарат по степени воздействия на организм относится к веществам малоопасным (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007). Не оказывает раздражающее действие на слизистые оболочки

8. Показания для применения.

Препарат применяют для лечения коров при запуске в сухостойный период.

9. Противопоказания.

Применение препарата запрещается животным с индивидуальной чувствительностью к цефалоспориновым и другим β -лактамным антибиотикам; лактирующим животным, менее чем за 36 суток до предполагаемого отела; животным с клиническим маститом.

10. Способ применения и дозы.

Препарат вводят интрацистернально в каждую четверть вымени однократно после последней дойки перед переводом в сухостойный период, не позднее, чем за 36 суток до предполагаемого отела, в дозе 3 г на четверть вымени.

Перед применением препарата, молоко выдаивают, соски обрабатывают антисептическим раствором или антисептической салфеткой. Наконечник шприца помещают в канал соска и осторожно выдавливают содержимое в четверть вымени.

Извлекают шприц и пальцами пережимают сосок. Проводят легкий массаж соска снизу-вверх для лучшего распределения препарата по молочным протокам.

Соски вымени после введения препарата обрабатывают средством для обработки вымени в период сухостоя.

В случае низкой температуры окружающей среды, перед применением шприцы с препаратом следует подогреть на водяной бане до 36-39 °С.

11. Меры предосторожности при применении.

При работе с препаратом следует соблюдать правила личной гигиены и техники безопасности.

12. Передозировка.

Симптомов передозировки не установлено.

13. Беременность и период лактации.

Препарат запрещен к применению кормящим животным.

14. Особые указания.

Особенностей действия при первом применении препарата и при его отмене не выявлено. Применение препарата не исключает применение других ветеринарных препаратов, за исключением интрацистернальных лекарственных форм.

15. Побочное действие.

При применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается.

У чувствительных к компонентам лекарственного средства животных возможны аллергические реакции, которые проявляются в виде крапивницы и зуда кожи. В этом случае следует назначить антигистаминные препараты и препараты кальция.

16. Взаимодействие с другими ветеринарными лекарственными препаратами.

Запрещается совместное введение с интрацистернальными лекарственными формами за исключением препаратов, применяемых для закупорки канала соска в период сухостоя.

Запрещается совместное применение с антибиотиками тетрациклиновой группы, макролидами, амфениколами и линкозамидами, так как это ведет к снижению терапевтической эффективности; совместно с ингибиторами бета-лактамаз.

17. Форма выпуска.

Полимерные шприцы для интрацистернального введения по 3 г.

18. Срок годности.

Срок годности 2 (два) года от даты производства при соблюдении условий транспортирования и хранения.

Не применять по истечении срока годности.

19. Условия хранения.

Препарат транспортируют и хранят в защищенном от света месте при температуре от 2 °С до 25 °С. Хранить в недоступном для детей месте!

20. Условия отпуска.

Отпускается в соответствии с законодательством государства, на территории которого осуществляется обращение ветеринарного лекарственного препарата.

21. Условия уничтожения.

Препарат уничтожают в соответствии с требованиями действующего законодательства.

22. Сроки возможного получения пищевого сырья животного происхождения (сроки ожидания).

Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 4 суток после применения препарата. В случае вынужденного убоя, ранее установленного срока, продукты убоя используют на корм плотоядным животным.

Молоко, полученное от лактирующих коров, может применяться в пищевых целях без ограничений, в случае обработки животных за 36 суток до отела. Молоко, полученное от лактирующих коров, обработанных менее чем за 36 суток до отела, может применяться в

пищевых целях не ранее, чем через 36 суток после обработки. Молоко, полученное ранее установленного срока, можно использовать в корм животным после термической обработки.

23. Правообладатель ветеринарного лекарственного препарата.

Общество с ограниченной ответственностью «Белкаролин».

Юридический адрес: Республика Беларусь, 210101, г. Витебск, ул. Экономическая, 16.
+375 (212) 617-666, inf@belkarolin.com.

24. Производитель ветеринарного лекарственного препарата.

Общество с ограниченной ответственностью «Белкаролин».

Юридический адрес: Республика Беларусь, 210101, г. Витебск, ул. Экономическая, 16.
+375 (212) 617-666, inf@belkarolin.com.

25. Организация, уполномоченная на принятие претензий.

Общество с ограниченной ответственностью «Белкаролин».

Юридический адрес: Республика Беларусь, 210101, г. Витебск, ул. Экономическая, 16.
+375 (212) 617-666, inf@belkarolin.com.

СОГЛАСОВАНО
«Белорусский государственный
ветеринарный центр»
(Приказ Департамента ветеринарного
и продовольственного надзора)
№ 9 от 25.02.2025г.