

Инструкция рассмотрена и одобрена
на заседании Ветбиофармсовета
19 марта 2014 г, протокол №71

Инструкция по применению препарата ветеринарного "Цефкином ТМ"

1 Общие сведения

- 1.1 Цефкином ТМ (Cefkinom ТМ).
- 1.2 Препарат представляет собой суспензию от белого до светло-коричневого цвета, расслаивающуюся при хранении.
- 1.3 В 1,0 мл суспензии содержится 0,025 г цефкинома, вспомогательных веществ и наполнителя до 1,0 мл.
- 1.4 Препарат выпускают по 100,0 и 200,0 мл в стеклянных бутылках или флаконах.
- 1.5 Хранят с предосторожностью (список Б) при температуре от плюс 2°С до плюс 25°С в сухом, защищенном от света месте. Замораживание не допускается.
- Срок годности препарата-3 года от даты изготовления при указанных условиях хранения.

2 Фармакологические свойства

- 2.1 Цефкином - представитель нового, 4-го поколения цефалоспоринов. Обладает широким спектром действия как на грамположительные, так и на грамотрицательные бактерии, в том числе *Pasteurella* spp., *Haemophilus* spp., *Escherichia coli*, *Salmonella* spp., *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp., *Corynebacterium* spp., *Clostridium* spp., *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Actinobacillus* spp., *Fusobacterium* spp. и другие.
- 2.2 Терапевтическая доза цефкинома в органах и тканях достигается уже через несколько минут. Особенно высокий уровень его наблюдается в бронхиальной слизи. Цефкином характеризуется очень высокой стабильностью против бета-лактамаз. Резистентность против цефкинома не развивается из-за механизма действия. Цефкином обладает сильным связывающим свойством к специальным рецепторам стенки бактерии, что способствует быстрому проявлению его бактерицидного свойства.

2.3 Цефкином из организма выделяется с мочой.

3 Порядок применения препарата

3.1 Препарат применяют крупному рогатому скоту при пастереллезе, колибактериозе, сальмонеллезе, некробактериозе, маститах, артритах и др.; свиньям при гемофилезе, пастереллезе, колибактериозе, сальмонеллезе, стрептококкозе, стафилококкозе, актинобациллярной плевропневмонии, роже, синдроме ММА и др. патологиях.

3.2 Препарат назначают внутримышечно один раз в сутки в дозах:

- крупный рогатый скот- 2 мл/ 50 кг массы в течение 3-5 дней;
- свиньи - 2-4 мл/ 50 кг массы в течение 2-5 дней.

Перед использованием содержимое флакона тщательно встряхивают до получения однородной суспензии.

3.3 Не рекомендуется применять препарат животным, имеющим индивидуальную чувствительность к пенициллинам и цефалоспорином, при нарушении выделительной функции почек.

3.4 Запрещается совместное применение препарата с антибиотиками групп тетрациклина, хлорамфеникола, макролидами и линкозамидами; сульфаниламидами.

3.5 При применении препарата возможны побочные эффекты: нейротоксическое и нефротоксическое действие, аллергические реакции. При наличии побочных эффектов применение препарата прекращают, назначают антигистаминные препараты и препараты кальция.

3.6 Для пищевых целей можно использовать мясо крупного рогатого скота через 5 суток, мясо свиней - 3 суток, молоко - 3 суток после последнего введения препарата. В случае вынужденного уоя животных ранее указанного срока, мясо используют на корм плотоядным животным. Молоко, полученное ранее указанного срока, после кипячения можно применять для кормления животных.

4 Меры личной профилактики

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности при работе с 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 которой он находится.

Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения 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» (г. Минск, ул. Красная 19а) для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6 Полное наименование производителя

6.1 Общество с ограниченной ответственностью "ТМ", РБ (220000, г. Минск, ул. Скрыганова, д.6, к.1016 а).

Инструкция по применению препарата подготовлена сотрудниками отдела токсикологии и незаразных болезней животных РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С.Н. Вышелесского» (Кучинский М.П., Кучинская Г.М.) и ООО «ТМ» (Синицына Р.М.).

