

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата «Цефкином КМ 2,5%»

1 Общие сведения

1.1 Цефкином КМ 2,5% (Cephkinomum КМ 2,5%).

Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: цефкином.

1.2 Цефкином КМ 2,5% представляет собой суспензию от белого до светло-желтого цвета. Допускается выпадение осадка, легко разбивающегося при встряхивании.

В 1,0 мл препарата содержится 25 мг цефкинома (в форме сульфата) и вспомогательные вещества (метилпарагидроксibenзоат, пропилпарагидроксibenзоат, алюминия стеарат, каприловый триглицерид (МСТ)).

Лекарственная форма: суспензия для инъекций.

1.3 Препарат выпускают в стеклянных флаконах по 50 и 100 мл.

1.4 Цефкином КМ 2,5% хранят с предосторожностью (список Б) в упаковке изготовителя в защищенном от света месте, при температуре от плюс 2 °С до плюс 25 °С.

Срок годности - 2 (два) года от даты производства при соблюдении условий хранения и транспортирования. Срок годности после первого вскрытия флакона – 14 дней при условии соблюдения правил асептики и хранения при температуре от плюс 2°С до плюс 8°С. Не применять по истечению срока годности.

Хранить в местах, недоступных для детей.

2 Фармакологические свойства

2.1 Цефкином КМ 2,5% – антибактериальный препарат, относящийся к группе антибиотиков цефалоспоринов.

2.2 Цефкином обладает широким спектром противомикробного действия. Активен в отношении грамположительных и грамотрицательных бактерий, в том числе: *Streptococcus spp.*, *Pasteurella spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Klebsiela spp.*, *Citrobacter spp.*, *Bacillus spp.*, *Corynebacterium spp.*, *Clostridium spp.*, *Haemophilus spp.*, *Actinobacillus spp.*, *Escherichia coli*, *Salmonella spp.*, *Fusobacterium necrophorum*, *Actinomyces pyogenes*, *Erysipelothrix rhusiopathiae* и некоторых других.

2.3 Механизм действия заключается в ингибировании синтеза клеточной стенки бактерий. Цефкином обладает высокой стабильностью против β-лактамаз.

2.4 У крупного рогатого скота максимальная концентрация в сыворотке крови после внутримышечного введения достигается через 1,5 – 2 ч, у свиней через 20 – 60 мин. Выделяется цефкином преимущественно с мочой.

3 Порядок применения

3.1 Цефкином КМ 2,5% применяют при респираторных, желудочно-кишечных и других болезнях, вызванных возбудителями, чувствительными к цефкиному у крупного рогатого скота (пастереллез, колибактериоз, маститы, сальмонеллез, некробактериоз и др.), свиней (пастереллез, колибактериоз, рожа, синдром ММА и др.), собак и кошек (пневмония, бронхопневмония, инфекции мочеполовых путей, маститы, перитонит и др.).

3.2 Перед применением препарат необходимо интенсивно встряхнуть до получения однородной суспензии.

Цефкином КМ 2,5% вводят внутримышечно, один раз в сутки в следующих дозах:

- крупному рогатому скоту: 1,0 мл на 25 кг массы животного в течение 3 – 5 дней;
- свиньям: 1,0 – 2,0 мл на 25 кг массы животного в течение 2 – 5 дней;

- собаки и кошки: 0,5 мл на 10 кг массы животного в течение 3 – 5 дней.

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

3.4 Запрещается совместное применение препарата, с антибиотиками групп тетрациклина, амфениколами, 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. В редких случаях внутримышечное введение препарата может привести к локальной тканевой реакции, исчезающей в течение 10-15 дней.

3.6 Убой животных на мясо разрешается через 8 суток после последнего введения препарата. В случае вынужденного убоя ранее этого срока, мясо может быть использовано на корм плотоядным животным.

Молоко от лактирующих животных разрешается использовать в пищу не ранее чем через 5 суток после последнего введения препарата. Молоко, полученное ранее этого срока, может быть использовано для кормления животных после термической обработки.

4 Меры профилактики

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

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 которого 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 или несоответствии препарата по внешнему виду, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 Полное наименование производителя

6.1 Частное производственно-торговое унитарное предприятие «Белветфарма» (Республика Беларусь, 247050, Гомельская область, г. Добруш, ул. Фрунзе, 17) для ООО «Хематекс» Минский район (223017, Республика Беларусь, Минская обл., Минский район, Новодворский с/с, аг. Гатово, АБК ОАО "МПКО", ком. 501). Тел./факс: (017) 336-88-68.

Инструкция подготовлена сотрудниками кафедры фармакологии и токсикологии (И.А. Ятусевич), внутренних незаразных болезней животных (В.Н. Иванов) УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» и ООО «Хематекс» Минский район (Ситник И.В.)

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель _____	<i>Летко</i>
Секретарь _____	
Эксперт _____	
« _____ » _____ 20__ г. протокол № _____	