

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

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Цефкином КМ 2,5% (Cephkinomum КМ 2,5%).
- 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 см³ препарата содержится 25 мг цефкинома (в форме сульфата).
- 1.3 Препарат выпускают в стеклянных флаконах по 50 и 100 см³.
- 1.4 Цефкином КМ 2,5% хранят с предосторожностью (список Б) в упаковке изготовителя в сухом, защищенном от света месте, при температуре от плюс 2 °С до плюс 25 °С. Срок годности - 2 (два) года от даты изготовления.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Цефкином КМ 2,5% – противомикробный препарат, обладающий широким спектром противомикробного действия.

Цефкином – антибиотик из группы цефалоспоринов, 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 spp.*, *Actinomyces pyogenes*, *Erysipelothrix rhusiopathiae* и некоторых других.

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

2.3 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 ПРЕПАРАТА

3.1 Цефкином КМ 2,5% применяют при респираторных, желудочно-кишечных и других заболеваниях, 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:

- крупный рогатый скот: 1,0 см³ на 25 кг массы животного в течение 3 – 5 дней;
- свиньи: 1,0 – 2,0 см³ на 25 кг массы животного в течение 2 – 5 дней;
- собаки и кошки: 0,5 см³ 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 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.

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.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ 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 которой он находится.

Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил по применению препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении неэффективности или несоответствия средства 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» (г. Минск, ул. Красная, 19^а) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

6.1 Частное производственное торговое унитарное предприятие «Белветфарма» (247050, Республика Беларусь, г. Добруш, ул. Фрунзе 17)
для ЗАО «ХИМИМПОРТ» (223017, Беларусь, Минский район,
аг. Гатово, АБК ОАО «МПКО», оф. 602. Тел./факс: (017) 207-21-80, 207-21-81).

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 ЗАО «Химимпорт» (Ситник И.В.)

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
20	10 2017г. протокол № 92