

## ИНСТРУКЦИЯ по применению препарата ветеринарного «ЦЕФКИНОР DC»

### 1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Цефкинор DC (Cefquinorum DC).

1.2 Цефкинор DC – антимикробный препарат для внутрицистернального введения, представляющий собой однородную маслянистую суспензию от белого до желтоватого цвета.

В одном шприце-дозаторе препарата (3,0 г) содержится в качестве действующего вещества 150,0 мг цефкинома (в виде цефкинома сульфата), а в качестве вспомогательных веществ: жидкий парафин и диоксид кремния до 3,0 г.

1.3 Препарат выпускают расфасованным по 3,0 г в стерильные пластиковые шприцы-дозаторы для внутрицистернального введения, укупоренные пластиковыми колпачками. Шприцы-дозаторы упаковывают в алюминиевые пакеты и картонные коробки с антисептическими салфетками по 20, 24, 60 и 120 штук.

1.4 Препарат хранят по списку Б в упаковке изготовителя в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 4 °С до плюс 25 °С.

Срок годности – 2 (два) года от даты изготовления при условии соблюдения правил хранения и транспортировки.

### 2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Цефкином, входящий в состав препарата, является цефалоспорином 4-го поколения, обладающим широким спектром бактерицидного действия в отношении большинства грамположительных и грамотрицательных аэробных, факультативно-анаэробных и анаэробных бактерий: *Escherichia coli*, *Pseudomonas spp.*, *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus spp.* (в том числе *Streptococcus dysagalactiae*, *Streptococcus agalactiae*, *Streptococcus uberis*), *Proteus spp.*, *Bacteroides spp.*, коагулазонегативные стафилококки (*Staphylococcus xylois*, *Staphylococcus warneri*, *Staphylococcus simulans* и др.) и другие.

2.2 Механизм действия заключается в нарушении формирования клеточной стенки бактерий, что приводит к их гибели. Цефкином устойчив к действию некоторых бета-лактамаз, в частности к пенициллиназе.

Потенциал развития устойчивости микроорганизмов к цефкиному достаточно низкий. Высокий уровень резистентности к нему требует усиленной выработки специфических бета-лактамаз и сниженной мембранной проницаемости.

2.3 При внутрицистернальном введении цефкином почти не всасывается в кровь. Концентрации цефкинома в вымени сухостойных коров достигают пиковых значений через 7-14 дней и медленно понижаются в течение сухостойного периода.

### 3. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Препарат применяют для профилактики (классический и одномоментный запуск) воспалений вымени и при лечении коров, больных субклиническим маститом в сухостойный период, вызванными микроорганизмами, чувствительными к цефалоспоринам.

3.2 Препарат вводят внутрицистернально с профилактической целью в здоровые, а с лечебной – в пораженные четверти вымени, однократно, после последнего доения перед переводом в сухостойный период, но не позднее, чем за 36 суток до предполагаемого отела, в дозе 1 шприц-дозатор (3 г) на одну четверть вымени.

Перед применением препарата молоко (секрет) из четвертей вымени тщательно сдаивают, кожу соска обрабатывают антисептической салфеткой.

Канюлю шприца-дозатора вводят в канал соска и осторожно выдавливают содержимое в каждую четверть вымени. Вынимают инъектор и пальцами пережимают сосок на одну минуту. Проводят легкий массаж соска снизу вверх для лучшего распределения препарата.

Кожу сосков вымени после введения препарата обрабатывают пленкообразующим антисептическим средством.

3.3 В случае низкой температуры окружающей среды перед применением препарат следует подогреть на водяной бане до 36-39°C.

Применение препарата не исключает использование других лекарственных средств для животных, за исключением препаратов для внутрицистернального введения.

3.4 Препарат запрещается использовать в период лактации и менее чем за 36 дней до отела.

3.5 Противопоказанием к применению является индивидуальная повышенная чувствительность к компонентам препарата. В случае возникновения аллергических реакций препарат отменяют и назначают антигистаминные средства и препараты кальция.

3.6 Молоко для пищевых целей можно использовать без ограничения, при условии применения препарата более чем за 36 дней до отела. В случае получения молока до истечения установленного срока, его разрешается использовать после кипячения в корм животным.

Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 2 суток после последнего применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано в корм плотоядным животным.

#### 4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом необходимо соблюдать правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с ветеринарными 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 страны в 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 соответствие нормативных документов.

Организация, уполномоченная принимать претензии от потребителей на территории Российской Федерации: АО «Байер»; 107113, г. Москва, 3-я Рыбинская улица, д.18. стр.2.

Тел.: +7 495 234 2000; <http://animalhealth.bayer.ru/>.

#### 6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 «Норбрук Лабораториз Лимитид», Стейшен Уоркс, Камлоу Роуд, г. Ньюри Графство ВТ35 6JP, Северная Ирландия ("Norbrook Laboratories Limited", Station Works, Camlough Road, Newry, Co Down BT35 6JP, Northern Ireland) для ООО «Байер ВР» (Республика Беларусь, 220089, г. Минск, проспект Дзержинского, д.57, офис 54) и АО «Байер» (Россия, 107113, г. Москва, 3-я Рыбинская улица, д.18. стр.2).

Инструкция по применению препарата подготовлена сотрудниками компании ООО «Байер ВР» (Демидович А.Л., Ятусевич Д.С.) на основании досье, предоставленного разработчиком и производителем – компанией «Норбрук Лабораториз Лимитид» (Северная Ирландия).

