

ИНСТРУКЦИЯ
по применению препарата ветеринарного
«Кобакто 75 LC»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Кобакто 75 LC (Cobacto 75 LC)

Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: цефкином.

1.2 Лекарственная форма: суспензия для интрацистернального введения.

1.3 По внешнему виду препарат представляет собой суспензию от белого до желтого цвета. Допускается расслоение при хранении.

1.4 В одном шприце-инекторе содержится 88,92 мг цефкинома сульфата (соответствует 75 мг цефкинома) и вспомогательные вещества: магния стеарат, масло вазелиновое.

1.5 Препарат выпускают расфасованным по 8,0 г в шприцы-инекторы из полимерного материала.

1.6 Препарат хранят по списку Б в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 10 °C до плюс 25 °C. Срок годности препарата – 2 года от даты изготовления при условии соблюдения правил хранения и транспортирования. Не применять по истечении срока годности.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Кобакто 75 LC относится к антибактериальным препаратам группы цефалоспоринов. Цефкином, входящий в состав лекарственного препарата, является цефалоспорином 4-го поколения, обладающим широким спектром бактерицидного действия в отношении 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*), а также *Proteus spp.*, *Fusobacterium necrophorum*.

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

2.3 При интрацистернальном введении цефкином слабо всасывается в кровь, в результате чего обеспечиваются высокие антибактериальные концентрации в ткани вымени.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Кобакто 75 LC применяют для лечения коров больных субклиническим и клиническим маститом в период лактации.

3.2 Содержимое одного шприца вводят интрацистернально в пораженную четверть вымени трехкратно с интервалом в 12 часов.

Перед использованием шприц с препаратом необходимо тщательно встряхнуть, а при необходимости подогреть до температуры тела животного.

Перед введением препарата полностью освобождают четверть вымени от содержимого; обрабатывают кожу соска антисептиком; снимают колпачок с канюли шприца, вводят канюлю в сосковый канал и полностью выдавливают содержимое шприца в пораженную четверть. Затем извлекают канюлю шприца из соскового канала, пережимают верхушку соска и проводят легкий массаж четверти вымени для более полного распределения препарата по внутренней среде доли молочной железы.

3.3 Следует избегать увеличения интервалов между введениями лекарственного препарата, так как это может привести к снижению эффективности лечения. При пропуске одной или

нескольких доз лечение необходимо возобновить как можно скорее в предусмотренных дозировках и схеме применения.

3.4 Запрещается применять препарат животным при гиперчувствительности к цефалоспоринам и другим β -лактамным антибиотикам, в частности, к цефкинуму.

3.5 При применении препарата в рекомендованных дозах в соответствии с инструкцией побочные реакции и осложнения не наблюдаются.

3.6 При возникновении аллергических или других побочных реакций препарат следует отменить, назначить антигистаминные средства и препараты кальция.

3.7 Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 4 суток после последнего введения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано на корм плотоядным животным. Молоко запрещается использовать для пищевых целей в период лечения и до истечения 4 суток после последнего введения препарата. До этого срока молоко можно использовать в корм животным после термической обработки.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать меры личной гигиены и правила 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 ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения на соответствие нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Производственное унитарное предприятие «Гомельский завод ветеринарных препаратов» 246013, г. Гомель, пер. Технический, 1; тел./факс 8(0232)29-19-24.

Инструкция по применению разработана доцентом кафедры фармакологии и токсикологии УО ВГАВМ Петровым В.В., младшим научным сотрудником отдела токсикологии и незаразных болезней животных РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С.Н. Вышеселского» Акулинич О.Л. и сотрудником унитарного предприятия «Гомельский завод ветеринарных препаратов» Пестриковой В.М.

