

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата Кобактан LC

1. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1. Кобактан LC (Cobactan® LC).
- 1.2. Кобактан LC – антибактериальный препарат для интрацистернального введения, по внешнему виду представляет собой маслянистую, вязкую гомогенную суспензию от белого до светло-желтого цвета.
- 1.3. В 1 шприце содержится 8,0 г суспензии: 75 мг цефкинома сульфата, остальное – вспомогательные вещества (белый мягкий парафин, медицинское парафиновое масло).
- 1.4. Препарат выпускают в одноразовых пластмассовых шприцах вместимостью 10,0 см³, упакованных в коробки по 3, 15, 20 и 24 шт.
- 1.5. Препарат транспортируют и хранят в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 2⁰С до плюс 25⁰С.
- 1.6. Срок годности – 30 месяцев с даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортировки.

2. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1. Действующее вещество препарата – цефкином сульфат – относится к группе цефалоспоринов. Механизм его действия основан на способности ингибировать синтез клеточной стенки микроорганизмов. Для цефкинома характерен широкий спектр активности в отношении обычных грамположительных и грамотрицательных бактерий, включая *Escherichia coli*, *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus dysgalactiae*, *Streptococcus agalactiae* и *Streptococcus uberis*, и высокая устойчивость к бета-лактамазе и пенициллиназе. Резистентность микроорганизмов к цефкиному не развивается.

2.2. После интрамаммарного введения цефкеном в основном выводится с молоком, его средняя концентрация в размере 19 мкг/мл в молоке наблюдается в течение 12 часов. Резорбция цефкинома из вымени незначительна.

3. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1. Кобактан LC применяют для лечения клинических и субклинических маститов у лактирующих коров, вызванных чувствительными к цефкиному микроорганизмами: *Escherichia coli*, *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus dysgalactiae*, *Streptococcus agalactiae* и *Streptococcus uberis*.

3.2. Препарат вводится внутрицистернально после дойки каждые 12 часов трехкратно в инфицированную долю вымени.

Перед применением препарата необходимо выдоить молоко из пораженных долей вымени. После тщательной очистки сосков и вымени аккуратно ввести содержимое одного шприца в каждую пораженную долю вымени. Посредством нежного массажа сосков и вымени животного распределить введенный препарат по молочной железе.

3.3. Побочные действия. При применении в соответствии с инструкцией побочных реакций не выявлено.

3.4. Противопоказания: индивидуальная повышенная чувствительность животных к цефалоспориновым антибиотикам и другим бета-лактамам антибиотикам.

3.5. Убой крупного рогатого скота на мясо допускается не ранее, чем через 48 часов после последнего введения препарата, а употребление молока в пищевых целях – не ранее, чем через 84 часа после прекращения применения препарата. В случае вынужденного убоя ранее установленного срока, мясо может быть использовано в корм плотоядным животным. Молоко, полученное от животных в период лечения препаратом и до истечения 84 часов после последнего применения, может быть использовано для кормления животных.

4. МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1. При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные для работы с ветеринарными лекарственными средствами.

4.2. Лицам, проявляющим повышенную чувствительность к цефалоспорином, следует избегать прямого контакта с препаратом.

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 требованиям нормативных документов.

6. ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1. «Интервет Интернэшнл ГмбХ» (Intervet International GmbH), Фельдштрассе 1а, 85716, Унтершляйсхем, Германия.

Инструкция подготовлена специалистом по регистрации и сертификации Представительства «Интервет Интернэшнл Б.В.» (Королевство Нидерландов) в Республике Беларусь Плинда А.А. (адрес представительства: 220092, г. Минск, пр-т Пушкина, 39-311)

