

**ИНСТРУКЦИЯ**  
**по применению ветеринарного препарата**  
**«Цефквином 25»**

**1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ**

1.1 Цефквином 25 (Cefkvinomum 25).

1.2 В 1,0 мл препарата содержится 25 мг цефкинома (в форме сульфата) и вспомогательные вещества.

Препарат представляет собой суспензию от белого до кремового цвета. Допускается расслоение при хранении.

1.3 Препарат выпускают расфасованным по 10, 20, 50 и 100 мл во флаконах из нейтрального стекла.

1.4 Препарат хранят по списку Б в сухом, защищенном от прямого солнечного света месте, при температуре от плюс 10 °С до плюс 25 °С в упаковке предприятия-изготовителя.

1.5 Срок годности при условии соблюдения условий хранения в закрытой упаковке - 2 года от даты изготовления, после первого вскрытия флакона - 4 недели.

**2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА**

2.1 Цефквином относится к группе цефалоспоринов, обладающих широким спектром действия в отношении большинства грамположительных и грамотрицательных бактерий, включая штаммы, продуцирующие бета-лактамазу (*Escherichia coli*, *Citrobacter* spp., *Klebsiella* spp., *Pasteurella* spp., *Proteus* spp., *Salmonella* spp., *Haemophilus somnus*, *Actinomyces pyogenes*, *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp., *Bacillus* spp., *Corynebacterium* spp., *Clostridium* spp., *Bacteroides* spp., *Fusobacterium* spp., *Actinobacillus* spp., *Erysipelotrix rhusiopathiae*).

Механизм бактерицидного действия связан с ингибированием синтеза клеточной стенки микроорганизмов.

2.2 После парентерального введения препарата цефквином поступает в системный кровоток, достигая максимальной концентрации в сыворотке крови у крупного рогатого скота через 60-90 минут, у свиней - через 20-60 минут и сохраняется на терапевтическом уровне в течение 24 часов. Цефквином связывается с белками сыворотки крови менее чем 5%, относительно быстро выводится из организма (период полувыведения у крупного рогатого скота - 2-2,5 часа, у свиней - 9 часов) главным образом в неизменённом виде с мочой.

**3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА**

3.1 Препарат применяют для лечения животных при инфекционных респираторных заболеваниях, остром мастите, сепсисе, некробактериозе, синдроме ММА (мастит-метрит-агалактия), вызванных микроорганизмами, чувствительными к цефквиному.

3.2 Применяют препарат крупному рогатому скоту и свиньям в следующих дозах:

Вид животных	Дозировка
Крупный рогатый скот	2 мл препарата на 50 кг массы тела животного внутримышечно один раз в сутки в течение 3-5 дней. При остром мастите, вызванном <i>E. coli</i> - один раз в сутки в течение 2 дней. Телятам 4 мл препарата на 50 кг массы тела животного внутримышечно один раз в сутки в течение 3-5 дней
Свиньи	1-2 мл препарата на 25 кг массы тела животного внутримышечно один раз в сутки в течение 3 дней. При синдроме ММА: 2 мл препарата на 25 кг массы тела животного внутримышечно один раз в сутки в течение 2 дней

Перед каждым использованием флакон с препаратом следует тщательно встряхнуть.

3.3 Побочных явлений и осложнений при применении цефквинома 25 в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдается. У некоторых животных в месте инъекций возможно проявление локальной реакции в виде отека, который самопроизвольно рассасывается в течение 10-15 суток. При проявлении аллергических реакций животному назначают антигистаминные препараты (димедрол) и препараты кальция.

3.4 Не применять при индивидуальной повышенной чувствительности животных к цефалоспориновым антибиотикам и пенициллинам, при нарушениях функции почек.

3.5 Убой крупного рогатого скота на мясо разрешается не ранее, чем через 8 суток, свиней - не ранее, чем через 8 суток после последнего применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанных сроков, может быть использовано в корм плотоядным. Молоко дойных коров в период лечения и последующие 5 суток после последнего применения цефквинома 25 запрещается использовать для пищевых целей. Такое молоко может быть использовано после термической обработки в корм животным.

#### 4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом должны выполняться общие требования по технике безопасности и личной гигиены.

#### 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 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» (г. Минск, ул. Красная 19-а, тел. 290-42-75) для подтверждения на соответствие нормативным документам.

#### 6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Производственное унитарное предприятие «Гомельский завод ветеринарных препаратов», Республика Беларусь, 246013, г. Гомель, пер. Технический, д. 1, по заказу Частного торгового унитарного предприятия «Биоветпром», Республика Беларусь.

Инструкция по применению разработана сотрудниками ЧТУП «Биоветпром» (Каменский Г. И), УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Красочко П. А.).

