

СОГЛАСОВАНО  
Заместитель Руководителя  
Россельхознадзора



Н. А. ВЛАСОВ

04.04.2018

## ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата Кобактан<sup>®</sup> LC

(Организация-разработчик: компания «Интервет Интернешнл Б.В.»,  
Вим Де Кёрверстраат 35, а/я 31 5830 AA Боксмеер, Нидерланды / Intervet  
International B.V., Wim de K rverstraat 35, P.O. Box 31 5830 AA Boxmeer,  
The Netherlands).

Номер регистрационного удостоверения: *528-3-30.12-4078/1784-3-4.7/02209*

### I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения: Кобактан<sup>®</sup> LC (Cobactan<sup>®</sup> LC).

Международное непатентованное наименование: цефкином.

2. Лекарственная форма: суспензия для интрацистернального введения.

В одном шприце-дозаторе (8 г) лекарственного препарата Кобактан<sup>®</sup> LC содержится в качестве действующего вещества 88,92 мг цефкинома сульфата (эквивалентно 75 мг цефкинома), а в качестве вспомогательных веществ: белый мягкий парафин и парафиновое масло.

3. По внешнему виду лекарственный препарат представляет собой суспензию белого цвета.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения – 2 года с даты производства.

Запрещается применение лекарственного препарата по истечении срока годности.

4. Кобактан<sup>®</sup> LC выпускают расфасованным по 8 г в стерильные пластиковые шприцы-дозаторы для интрацистернального введения, укупоренные пластиковыми колпачками. Шприцы-дозаторы упаковывают в алюминиевые пакеты и картонные коробки по 15 штук вместе с очищающими салфетками и инструкцией по применению.

5. Кобактан<sup>®</sup> LC хранят и транспортируют при температуре от 2 до 25 °С.

6. Кобактан<sup>®</sup> LC хранят в недоступном для детей месте.

7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

8. Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

## II. Фармакологические свойства

9. Кобактан® LC относится к антибактериальным препаратам группы цефалоспоринов.

10. 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: *E. coli*, *Pseudomonas spp.*, *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus spp.* (в том числе *Streptococcus dysagalactiae*, *Streptococcus agalactiae*, *Streptococcus uberis*), а также *Proteus spp.*, *Bacteroides spp.*, *Fusobacterium necrophorum*.

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

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

Кобактан® LC по степени воздействия на организм относится к умеренно опасным веществам (3 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

## III. Порядок применения

11. Кобактан® LC предназначен для лечения субклинических и клинических маститов коров в период лактации.

12. Противопоказанием для применения является индивидуальная повышенная чувствительность животного к цефалоспорином, а также к другим бета-лактамам антибиотикам.

13. При работе с Кобактан® LC следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными средствами.

Людам с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с Кобактан® LC. Во время работы с лекарственным препаратом запрещается пить, курить и принимать пищу; после работы следует вымыть руки теплой водой с мылом.

Запрещается использование пустых шприцев-дозаторов из-под лекарственного препарата для бытовых целей, они подлежат утилизации с бытовыми отходами.

При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз, их необходимо промыть большим количеством воды. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

14. Препарат предназначен для применения в период лактации.

15. Лекарственный препарат вводят трёхкратно интрацистернально с интервалом в 12 часов после доения по 1 шприцу-дозатору в каждую пораженную четверть вымени.

Перед применением Кобактан® LC поражённую четверть вымени полностью освобождают от молока, дезинфицируют сосок очищающей салфеткой. С наконечника шприца-дозатора снимают колпачок и вводят наконечник в молочный канал вымени. Содержимое шприца-дозатора полностью выдавливают в поражённую четверть, после чего удаляют шприц-дозатор, пережимают верхушку соска и слегка массируют сосок снизу вверх для лучшего распределения лекарственного препарата.

16. Побочных явлений и осложнений при применении Кобактан® LC в соответствии с инструкцией, как правило, не наблюдается. При повышенной индивидуальной чувствительности животного к компонентам препарата и появлении признаков аллергии, применение Кобактан® LC прекращают и животному назначают антигистаминные препараты и средства симптоматической терапии.

17. Симптомов передозировки при применении лекарственного препарата в соответствии с настоящей инструкцией не установлено.

18. Не рекомендуется применять лекарственный препарат с другими антибактериальными средствами, обладающими бактериостатическим действием.

19. Особенности действия лекарственного препарата при его первом применении и отмене не выявлены.

20. 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.

21. Молоко от животных в период лечения и последующие 84 часа (7 доек) запрещается использовать для пищевых целей, после термической обработки оно может быть использовано в корм плотоядным животным.

Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 48 часов после последнего применения Кобактан® LC. В случае вынужденного убоя ранее указанного срока мясо может быть использовано в корм пушным зверям.

Наименование производственной производителя препарата для применения.	и площадки лекарственного ветеринарного	адрес «Лабор Л+С АГ» (Мангельсфельд, 4,5,6 97708, Бад Бокклет-Гроссенбрах, Германия) / Labor L+S AG (Mangelsfeld 4,5,6 97708, Bad Bocklet- Großenbrach, Germany);
---	--	--

«Интервет Интернешнл ГмбХ»  
(Фелдштрассе 1а, 85716  
Унтершляйсхем, Германия) / Intervet  
International GmbH (Feldstraße 1a,  
85716, Unterschleissheim, Germany).

Наименование, адрес организации, ООО «Интервет» (Россия, 143345, уполномоченной держателем или Московская область, Наро-Фоминский владельцем регистрационного район, пос. Селятино, ул. удостоверения лекарственного Промышленная, дом 81/1). препарата на принятие претензий от потребителя.