

ИНСТРУКЦИЯ

по применению препарата ветеринарного «Кобакто 75 LC»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Кобакто 75 LC (Cobacto 75 LC)

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

1.3 В одном шприце-инжекторе содержится 88,92 мг цефкинома сульфата (соответственно 75 мг цефкинома), наполнитель до 8 г.

1.4 Препарат выпускают в шприцах-инжекторах из полимерного материала номинальной массой 8 г.

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

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 бета-лактамаз, в частности к пенициллиназе.

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

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Кобакто 75 LC применяют для лечения субклинических и клинических маститов у коров 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 цефалоспорином и другим β-лактамам антибиотикам, в частности, к цефкиному.

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 48 часов 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 84 часов (7 доек) после последнего введения препарата. До этого срока молоко можно использовать в корм животным после термической обработки.

4 МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

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 отрицательно 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) для подтверждения на соответствие нормативных документов.

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. Вышелесского» Акулинич О.Л. и сотрудниками унитарного предприятия «Гомельский завод ветеринарных препаратов».