

СОГЛАСОВАНО
Заместитель Руководителя
Россельхознадзора

27.12.2024

ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата Номицеф

(организация-разработчик: ООО «НИТА-ФАРМ», 410010, г. Саратов,
ул. им. Осипова В.И., д. 1)

Номер регистрационного удостоверения: 44-3-27.24-5254/НВР-3-27.24/04033

I. Общие сведения

1. Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения:

- торговое наименование: Номицеф (Nomicef);
- международное непатентованное наименование: цефкином.

2. Лекарственная форма: суспензия для инъекций.

Номицеф содержит в 1 мл в качестве действующего вещества 29,64 мг цефкинома сульфата (что эквивалентно 25 мг цефкинома), а в качестве вспомогательных веществ: бензиловый спирт, сорбитан тристеарат, этилолеат.

3. По внешнему виду лекарственный препарат представляет собой суспензию от светло-желтого до кремового цвета. При хранении наблюдается расслоение, исчезающее при взбалтывании.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке производителя – 2 года с даты производства, после вскрытия первичной упаковки – 28 суток. Запрещается применение лекарственного препарата Номицеф по истечении срока годности.

4. Номицеф выпускают расфасованными по 50 и 100 мл стеклянные флаконы соответствующей вместимости, герметично укупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками с клипсами контроля первого вскрытия. Флаконы упаковываются в индивидуальные пачки из картона. Каждую потребительскую упаковку снабжают инструкцией по применению препарата.

5. Хранят лекарственный препарат в закрытой упаковке производителя, отдельно от продуктов питания и кормов, в защищенном от прямых солнечных лучей месте при температуре от 2°C до 25°C.

6. Номицеф следует хранить в местах, недоступных для детей.

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

8. Номицеф отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Номицеф относится к антибактериальным лекарственным препаратам группы цефалоспоринов.

10. Цефкинома сульфат, входящий в состав препарата – цефалоспорин четвертого поколения, обладает широким спектром антибактериального действия в отношении большинства грамположительных и грамотрицательных бактерий, в том числе *Escherichia coli*, *Citrobacter* spp., *Klebsiella* spp., *Mannheimia haemolytica*, *Pasteurella multocida*, *Proteus* spp., *Salmonella* spp., *Serratia marcescens*, *Histophilus somni*, *Arcanobacterium pyogenes*, *Bacillus* spp., *Corynebacterium* spp., *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp., *Bacteroides* spp., *Clostridium* spp., *Fusobacterium* spp., *Prevotella* spp., *Actinobacillus* spp., *Erysipelothrix rhusiopathiae*, включая штаммы, продуцирующие β -лактамазу.

Механизм бактерицидного действия антибиотика заключается в ингибировании синтеза клеточной стенки бактерии. После парентерального введения препарата цефкином поступает в системный кровоток, достигая максимальной концентрации в сыворотке крови у крупного рогатого скота через 90-120 минут, у свиней через 15-60 минут и сохраняется на терапевтическом уровне в течение 24 часов. Цефкином связывается с белками сыворотки крови менее чем 5%, относительно быстро выводится из организма (период полувыведения у крупного рогатого скота – 2,5 часа, у свиней – 9 часов) главным образом в неизменённом виде с мочой.

Номицеф по степени воздействия на организм относится к малоопасным веществам (4 класс опасности согласно ГОСТ 12.1.007–76).

III. Порядок применения

1. Номицеф предназначен для лечения болезней бактериальной этиологии у крупного рогатого скота и свиней, вызванных чувствительными к цефкиному грамположительными и грамотрицательными микроорганизмами.

Номицеф назначают крупному рогатому скоту для лечения респираторных заболеваний; пальцевого дерматита, инфекционного бульбарного некроза и острого межпальцевого некробактериоза (копытной гнили); острого мастита; эшерихиоза (колибактериоза) телят.

Свиньям препарат назначают для лечения бактериальных инфекций легких и респираторного тракта, синдрома ММА (мастит-метрит-агалактия), менингита, артрита и дерматита (в том числе эпидермита).

12. Противопоказанием к применению Номицеф является повышенная индивидуальная чувствительность животного к компонентам препарата, а также к другим β -лактамным антибиотикам.

13. При работе с препаратом Номицеф следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами.

Людям с гиперчувствительностью к компонентам лекарственного препарата следует избегать прямого контакта с лекарственным препаратом Номицеф. Во время работы с препаратом запрещается курить, пить и принимать пищу. По

окончании работы с препаратом руки следует вымыть теплой водой с мылом. Пустую тару из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

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

14. Препарат Номицеф разрешено применять животным в период беременности и лактации.

15. Номицеф вводят животным внутримышечно один раз в сутки в течение 2-5 дней, в дозах, указанных в таблице. Рекомендуется вторую и последующие инъекции делать в различные места.

Вид животного	Показания	Суточная доза цефкинома / Номицеф	Схема применения
Крупный рогатый скот	Респираторные заболевания	1 мг цефкинома на 1 кг массы животного (1 мл препарата на 25 кг массы животного)	3-5 дней
	Пальцевый дерматит, инфекционный бульбарный некроз и острый межпальцевый некробактериоз (копытная гниль)		
	Острый мастит		2 дня
	Эшерихиоз телят (колибактериоз)	2 мг цефкинома на 1 кг массы животного (2 мл препарата на 25 кг массы животного)	3-5 дней
Свиньи	Бактериальные инфекции легких и респираторного тракта	2 мг цефкинома на 1 кг массы животного (2 мл препарата на 25 кг массы животного)	3 дня
	Синдром ММА (мастит-метрит-агалактия)		2 дня
	Менингит		5 дней
	Артрит		
	Дерматит (в том числе эпидермит)		

Перед каждым использованием флакон с препаратом следует тщательно встряхнуть.

16. Побочных явлений и осложнений при применении Номидеф в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдается. У некоторых животных в месте инъекций возможно проявление локальной реакции в виде отека, который может сохраняться в течение 10-15 суток. Данные симптомы проходят самостоятельно и не требуют медикаментозного лечения. При повышенной индивидуальной чувствительности животного к компонентам препарата или другим β -лактамным антибиотикам и проявлении аллергических реакций применение препарата 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. Бактерии, чувствительные к цефалоспориновой группе, обладают перекрестной чувствительностью к цефалоспоринолу.

19. Особенности действия лекарственного препарата в начале приема и при его отмене не выявлено.

20. Следует избегать пропуска очередной дозы препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска одной дозы применение препарата возобновляют в той же дозе по той же схеме. Не допускается превышение рекомендуемой дозы препарата для компенсации пропущенной.

21. Убой крупного рогатого скота на мясо разрешается не ранее, чем через 5 суток, свиней – не ранее, чем через 3 суток после последнего применения Номидеф. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанных сроков, может быть использовано в корм пушным зверям. Молоко дойных коров в период лечения и последующие 1 сутки после последнего применения Номидеф запрещается использовать для пищевых целей.

Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения

ООО «НИТА-ФАРМ»; 410010, г. Саратов, ул. им. Осипова В. И., д. 1.

Наименование и адрес организации, уполномоченной владельцем или держателем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя

ООО «НИТА-ФАРМ»; 410010, г. Саратов, ул. им. Осипова В. И., д. 1.

Начальник ОРиС



Васильченко Д. И.