

НАСТАВЛЕНИЕ

по применению препарата Цекус для лечения крупного рогатого скота и свиней при болезнях бактериальной этиологии.

(организация-производитель «WooGene B&G Co., Ltd».

230, Чонмунсонсан-ро, Янгам-мён, Хвасон-си, Кёнги-до, Республика Корея)

1. Состав и форма выпуска

Торговое наименование лекарственного препарата: Цекус (Cequus). Международное непатентованное наименование: цефкином. Лекарственная форма: суспензия для инъекций.

В качестве действующего вещества в 1 мл препарата содержится:

Цефкинома сульфат – 25 мг.

Вспомогательные вещества:

Этилолеат – 973 мг.

Наполнители:

Метил парагидроксibenзоат – 1,8 мг;

Пропил парагидроксibenзоат – 0,2 мг.

Цекус выпускают в стеклянных флаконах объемом 100 мл. Стерильно.

2. Фармакологические свойства

Фармакотерапевтическая группа лекарственного препарата: антибактериальный препарат.

Цекус – это инъекционный препарат, содержащий антибиотик широкого спектра – цефкином сульфат, относящийся к антибиотикам группы цефалоспоринов 4 поколения. Препарат обладает широким спектром бактерицидного действия в отношении грамположительных и грамотрицательных аэробных, факультативно аэробных и анаэробных бактерий, включая *Pasteurella spp.*, *Salmonella spp.*, *Clostridium spp.*, *Corynebacterium spp.*, *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Escherichia coli*, *Listeria monocytogenes*, *Staphylococcus spp.*, *Haemophilus spp.*, *Streptococcus spp.*, в том числе микроорганизмов устойчивых к β -лактамам антибиотикам.

Механизм действия цефкинома сульфата заключается в ингибировании синтеза пептидогликана – основного компонента клеточной стенки бактерий. Цефкином устойчив к действию β -лактамаз, в том числе пенициллиназы.

Цефкинома сульфат хорошо всасывается из места введения и проникает в большинство органов и тканей животного; максимальная концентрация антибиотика в крови отмечается через 45-60 минут после введения и удерживается на терапевтическом уровне в течение 18-20 часов. Выводится антибиотик из организма преимущественно с мочой в основном в неизменной форме.

3. Показания к применению

Препарат применяют для лечения КРС и свиней при инфекционных болезнях органов дыхания, желудочно-кишечного тракта, мочеполовой системы, суставов, мягких тканей и кожи, пупочных инфекциях, атрофическом рините, синдроме мастит-метрит-агалактия (ММА) и других первичных и вторичных инфекциях бактериальной этиологии, возбудители которых чувствительны к цефалоспорином.

4. Способ применения и дозы

Внутримышечно. Многократное введение. Перед применением тщательно встряхнуть.

Препарат применяют животным в дозе 2 мл на 50 кг живого веса (эквивалентно 1 мг цефкинома на 1 кг живого веса) внутримышечно с интервалом в 24 часа в течение 3-5 дней. При синдроме ММА курс лечения составляет 2 дня.

5. Период ожидания:

Мясо: 5 дней.

Молоко: 12 часов.

6. Противопоказания

Гиперчувствительность к антибиотикам группы цефалоспоринов.

7. Особые указания

Не смешивать с другими препаратами в одном шприце.

Не применять по истечении срока годности.

8. Побочные эффекты

Могут наблюдаться местные реакции в месте инъекции, которые самопроизвольно проходят в течение 1-2 дней.

При повышенной чувствительности животного к β -лактамам использовать десенсибилизирующую терапию и прекратить применение препарата.

9. Передозировка

В случае передозировки препарата возможно уменьшение потребления корма и воды, диарея, снижение привеса. Указанные симптомы самопроизвольно проходят и не требуют применения лекарственных средств.

10. Срок годности и условия хранения

Срок годности - 2 года с даты производства, после вскрытия флакона - 30 дней (в холодильнике).

Хранить продукт плотно закрытым, в сухом, защищённом от прямых солнечных лучей месте, отдельно от пищевых продуктов и кормов, при температуре от 0°C до 30°C. Хранить в недоступном для детей месте.

11. Условия отпуска

Без рецепта ветеринарного врача.

12. Меры личной профилактики

При случайном попадании препарата на кожу или слизистые оболочки его необходимо смыть струей проточной воды.

При нечаянном введении препарата себе обратиться за медицинской помощью и показать вкладыш врачу.

Организация-производитель: «Woogene B&G Co., Ltd» 230, Jeongmunsongsan-ro, Yanggam-myeon, Hwaseong-si, Gyeonggi-do, South Korea.

Регистрационное удостоверение: 408-3-14.16-3514 №ПВИ-3-8.0/03397 от 11.01.2017 г. (бессрочно).



Woogene B&G Co., Ltd.
Jae-Ku Kang / President

