



по применению
лекарственного препарата
Цефарм 7,5% ЛА

I. Общие сведения

1. Торговое наименование: Цефарм 7,5% ЛА (Cepharmum 7,5% LA).
Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: цефкином.
2. Цефарм 7,5% ЛА - противомикробный препарат, представляющий собой суспензию от белого до светло-желтого цвета. Допускается выпадение осадка, легко разбивающегося при встряхивании.
Лекарственная форма: суспензия для инъекций.
В 1,0 мл препарата содержится 75 мг цефкинома; вспомогательные вещества (метилпарабен, алюминия моностеарат, каприловый триглицерид).
3. Препарат выпускается в стеклянных флаконах по 50 мл и 100 мл.
4. Цефарм 7,5% ЛА хранят по списку Б в упаковке изготовителя в сухом, защищенном от света месте при температуре от +2°C до +25°C.
Срок годности - 2 (два) года от даты изготовления при условии соблюдения правил хранения. После первого вскрытия флакона препарат необходимо использовать в течение 28 дней; хранить при температуре от +2°C до +8°C.
5. Не применять по истечении срока годности. Препарат применяют по назначению ветеринарного врача. Хранить в местах недоступных для детей.

II. Фармакологические свойства

6. Цефкином - антибиотик из группы цефалоспоринов. Обладает широким спектром противомикробного действия. Активен в отношении грамположительных и грамотрицательных бактерий, в том числе: *Streptococcus spp.*, *Pasteurella spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Klebsiela spp.*, *Citrobacter spp.*, *Bacillus spp.*, *Corynebacterium spp.*, *Clostridium spp.*, *Haemophilus spp.*, *Actinobacillus spp.*, *Escherichia coli*, *Salmonella spp.*, *Fusobacterium spp.*, *Actinomyces pyo,genes*, *Erysipelothrix rhusiopathiae* и некоторых других.
7. Механизм бактерицидного действия заключается в ингибировании синтеза клеточной стенки бактерий. Цефкином характеризуется высокой стабильностью против β -лактамаз.
8. У крупного рогатого скота максимальная концентрация в сыворотке крови после внутримышечного введения достигается через 1,5 - 2 ч, у свиней через 20 - 60 мин.
Выделяется цефкином преимущественно с мочой.

III. Порядок применения

9. Цефарм 7,5% ЛА применяют при респираторных, желудочно-кишечных и других заболеваниях, вызванных возбудителями, чувствительными к цефкиному у крупного рогатого скота (пастереллез, колибактериоз, маститы, сальмонеллез, некробактериоз и др.), свиней (пастереллез, колибактериоз, стафилококкоз, рожа, синдром ММА и др.).
10. Цефарм 7,5% ЛА вводят внутримышечно в следующих дозах:
- крупный рогатый скот: 1,0 мл на 30 кг массы животного однократно или двукратно с интервалом 48 часов;

- **свиньи:** 0,5 мл на 15 кг массы животного однократно или двукратно с интервалом 48 часов. Препарат рекомендуется вводить в два места при общем объеме вводимого препарата более 10 мл для крупного рогатого скота и более 5 мл для свиней.

11. Не рекомендуется применять препарат животным, имеющим индивидуальную чувствительность к пенициллинам и цефалоспорином, при нарушении выделительной функции почек.
12. **Запрещается** совместное применение препарата с антибиотиками групп тетрациклина, амфеникола, макролидами и линкозамидами; сульфаниламидами.
Запрещается применять препарат дойным животным.
13. При применении препарата возможны побочные эффекты: нейротоксическое и нефротоксическое действие, аллергические реакции. При наличии побочных эффектов применение препарата прекращают, назначают антигистаминные препараты и препараты кальция.
14. Убой свиней на мясо разрешается через 8 суток, а крупного рогатого скота через 13 суток после последнего введения препарата. В случае вынужденного убоя ранее этого срока, мясо может быть использовано на корм плотоядным животным.

IV. Меры личной профилактики.

15. При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые правила личной гигиены и техники безопасности.
16. 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 соблюдения всех правил по применению препарата в соответствии с инструкцией.

При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного или несоответствии препарата по внешнему виду, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (г. Минск, ул. Красная, 19а) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

17. Произведено: по заказу ALPOVET LTD, Кипр.