

ИНСТРУКЦИЯ **по применению препарата ветеринарного «Рефкином 2,5 %»**

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 «Рефкином 2,5 %» («Refquinom 2,5 %»).
- 1.2 Препарат представляет собой жидкость бело-желтого цвета, со слабым специфическим запахом. В процессе хранения возможно появление осадка, который быстро диспергируется при взбалтывании, образуя суспензию.
- 1.3 В 100,0 мл препарата содержится цефкинома (Cefquinome) – 2,5 г, вспомогательных веществ и растворителя до 100,0 мл.
- 1.4 Препарат выпускают в герметично укупоренных стеклянных флаконах по 20 мл, 50 мл, 100 мл и 150 мл.
- 1.5 Препарат хранят в упаковке изготовителя по списку Б, в защищенном от света месте, при температуре от плюс 2 °С до плюс 25 °С.
- 1.6 Срок годности препарата 3 (три) года от даты изготовления, при соблюдении условий хранения. После первичного вскрытия флакона препарат необходимо использовать в течение 30 дней.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1 Препарат в своем составе содержит β -лактамный антибиотик цефкином, относящийся к цефалоспорином 4 поколения. Цефкином быстро распределяется в организме, нарушает синтез мембран бактериальных клеток, что способствует быстрому проявлению его бактерицидных свойств.
- 2.2 Цефкином обладает широким спектром действия как на грамположительные, так и на грамотрицательные бактерии, в том числе *Pasteurella* spp., *Escherichia coli*, *Salmonella* spp., *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp., *Corynebacterium* spp., *Clostridium* spp., *Haemophilus somnus*, *Aclonobacillus* spp. и *Erysipelotrix rhusiopathiae*, а также бактерий, устойчивых к другим β -лактамным антибиотиками. Не оказывает действия на хламидий, микоплазм, риккетсий, вирусов и патогенных грибов.
- 2.3 Терапевтический уровень цефкинома в органах и тканях после внутримышечной инъекции достигается через несколько минут и сохраняется в течение 24 часов. Особенно высокий уровень его наблюдается в бронхиальной слизи. Цефкином из организма выводится через почки.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

- 3.1 Препарат применяют крупному рогатому скоту и свиньям при бактериальных инфекциях дыхательной и пищеварительной систем (пастереллез, колибактериоз, сальмонеллез, стафилококкоз, стрептококкоз, актинобацилярная плевропневмония, гемофилёзный полисерозит и др.).
- 3.2 Препарат применяют также крупному рогатому скоту при панарициях, язвах копытной подошвы, гнойных пододерматитах, некробактериозе, маститах бактериальной этиологии, септицемии, свиньям – при менингитах, артритах, роже, инфекционных дерматитах, синдроме ММА у свиноматок.
- 3.3 Препарат вводят внутримышечно, один раз в сутки, с равными интервалами. Продолжительность лечения 3-5 дней. Перед введением следует подогреть до температуры тела животного, и взболтать до образования однородной суспензии. Препарат вводят в дозах:

Вид животного	Доза препарата
Крупный рогатый скот	2 мл/50 кг массы тела
Свиньи (поросята)	1,5 мл/ 25 кг массы тела
Свиньи (свиноматки)	4 мл/50 кг массы

3.4 Противопоказано применение препарата при повышенной чувствительности животных к цефалоспорином.

3.5 При возникновении аллергических реакций препарат следует отменить, назначить антигистаминные препараты (аллервет, пипольфен) и препараты кальция (кальция хлорид или кальция глюконат).

3.6 Убой крупного рогатого скота на мясо разрешается через 5 дней после последнего применения препарата, свиней – через 4 дня. При вынужденном убое ранее указанных сроков, мясо допускается использовать для кормления пушных зверей.

3.7 Молоко допускается к использованию для пищевых целей через 48 часов (четыре дойки) после последнего применения препарата. До этого срока допускается использование молока для кормления животных после термической обработки.

4 МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

4.1 При работе с препаратом необходимо соблюдать технику безопасности и правила личной гигиены.

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 которой он находится.

Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил применения этого препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного 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», 220005, г. Минск, ул. Красная 19А, для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 ООО «Рубикон», 210002, Республика Беларусь, г. Витебск, ул. М. Горького 62Б.

Инструкция по применению препарата разработана кандидатом ветеринарных наук, доцентом кафедры фармакологии и токсикологии Петровым В.В., кандидатом ветеринарных наук, доцентом Дубиной И. Н., кандидатом ветеринарных наук, доцентом кафедры внутренних незаразных болезней животных УО ВГАВМ Петровским С. В.

