



ИНСТРУКЦИЯ
по ветеринарному применению лекарственного препарата
Кобактан® 2,5%

Организация-разработчик: Интервэт Интернешнл Б.В., Вим Де Кёрверстраат 35,
а/я 31 5830 AA Боксmeer, Нидерланды / Intervet International B.V., Wim de
Körverstraat 35, P.O. Box 31 5830 AA Boxmeer, The Netherlands.

Номер регистрационного удостоверения: 528-3-13.13-4033 №ПВИ-3-0.2/01158

I. Общие сведения

1. Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения:
торговое наименование: Кобактан® 2,5% (Cobactan® 2,5%).
международное непатентованное наименование: цефкином.

2. Лекарственная форма: суспензия для инъекций.

1 мл суспензии содержит действующее вещество: 29,64 мг цефкинома
сульфата (эквивалентно 25 мг цефкинома) и вспомогательное вещество этилолеат.

3. По внешнему виду лекарственный препарат представляет собой
суспензию от молочно-белого до светло-коричневого цвета.

Срок годности лекарственного препарата в закрытой упаковке
производителя – 24 месяца с даты производства при соблюдении условий
хранения и транспортировки. Использовать в течение 4 недель после первого
вскрытия флакона. Не применять по истечении срока годности.

4. Лекарственный препарат расфасован по 50 или 100 мл в бесцветные
стеклянные флаконы. Флаконы укупорены резиновыми пробками, укреплены
алюминиевыми колпачками и упакованы в индивидуальные картонные коробки с
вложением инструкции по применению на русском языке.

5. Хранить в защищённом от света месте при температуре не выше 25 °C.

6. Хранить в недоступном для детей месте.

7. Неиспользованный лекарственный препарат или отходы, возникшие
после его использования, утилизируют в соответствии с требованиями
законодательства.

8. Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Фармакотерапевтическая группа: антибактериальный лекарственный
препаратор группы цефалоспоринов.

10. Цефкином, входящий в состав лекарственного препарата –
цефалоспорин четвертого поколения, активность которого обусловлена

ингибирированием синтеза клеточной стенки бактерии. Он обладает сочетанием высокой способности к проникновению в клетки и высокой устойчивости к β-лактамазам, также характеризуется 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 (Haemophilus) somnis*, *Arcanobacterium pyogenes*, *Bacillus spp.*, *Corynebacterium spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Bacteroides spp.*, *Clostridium spp.*, *Fusobacterium spp.*, *Prevotella spp.*, *Actinobacillus spp.* и *Erysipelothrix rhusiopathiae*.

Максимальные концентрации цефкинома в сыворотке крови у крупного рогатого скота составляют примерно 2 мкг/мл и достигаются в течение 1,5-2 часов после парентерального введения препарата в дозе 1 мг/кг. Максимальные концентрации в сыворотке крови у свиней и поросят составляют в среднем 5 мкг/мл и достигаются в течение 15-60 минут после внутримышечного введения препарата в дозе 2 мг/кг. 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. После перорального применения цефкином не абсорбируется.

Кобактан® 2,5% по степени воздействия на организм относится к малоопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007).

III. Порядок применения

11. Кобактан® 2,5% предназначен для лечения болезней бактериальной этиологии у крупного рогатого скота и свиней, вызванных чувствительными к цефкиному грамположительными и грамотрицательными микроорганизмами. Кобактан® 2,5% назначают крупному рогатому скоту для лечения респираторных заболеваний, вызванных *Pasteurella multocida* и *Mannheimia haemolytica*; пальцевого дерматита, инфекционного бульбарного некроза и острого межпальцевого некробактериоза (копытной гнили); острого мастита, вызванного *E.coli*, с симптомами системной воспалительной реакции и эшерихиоза (колибактериоза) телят. Свиньям назначают для лечения бактериальных инфекций легких и респираторного тракта, вызванных *Pasteurella multocida*, *Haemophilus parasuis*, *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Streptococcus suis* и др.; синдрома MMA (мастит-метрит-агалактия), вызванного *E.coli*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.* и др.; менингита, вызванного *Streptococcus suis*; эпидермита, вызванного *Staphylococcus hyicus*, и артрита, вызванного *Staphylococcus ssp.*, *Streptococcus ssp.*, *E.coli* и другими чувствительными к цефкиному микроорганизмами.

12. Противопоказанием к применению Кобактан® 2,5% является повышенная индивидуальная чувствительность животного к компонентам препарата, а также к другим β-лактамным антибиотикам.

13. При работе с Кобактан® 2,5% следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами для ветеринарного применения.

Пенициллины и цефалоспорины могут вызывать реакции гиперчувствительности (аллергические реакции) после инъекций, вдыхания, приема внутрь или контакта с кожей. Гиперчувствительность к пенициллинам может привести к перекрестной чувствительности к цефалоспоринам, и наоборот. В некоторых случаях могут быть серьезные аллергические реакции на эти вещества. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с Кобактан® 2,5%, соблюдая необходимые меры предосторожности.

В случае возникновения аллергических реакций, таких, как кожная сыпь, отек лица, губ или глаз, или затрудненное дыхание, следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

14. Препарат Кобактан® 2,5% разрешено применять животным в период беременности и лактации. Данные, указывающие на репродуктивную токсичность (в том числе тератогенность), отсутствуют.

15. Кобактан 2,5% 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 / Кобактана 2,5%	Схема применения
Крупный рогатый скот	Респираторные заболевания, вызванные <i>Pasteurella multocida</i> и <i>Mannheimia haemolytica</i>	1 мг цефкинома на 1 кг массы животного (2 мл препарата на 50 кг массы животного)	1 раз в сутки в течение 3-5 дней
	Пальцевый дерматит, инфекционный бульбарный некроз и острый межпальцевый некробактериоз (копытная гниль)	1 мг цефкинома на 1 кг массы животного (2 мл препарата на 50 кг массы животного)	
	Острый мастит, вызванный <i>E.coli</i> , с симптомами системной воспалительной реакции	1 мг цефкинома на 1 кг массы животного (2 мл препарата на 50 кг массы животного)	1 раз в сутки в течение 2 дней
	Эшерихиоз (колибактериоз) телят	2 мг цефкинома на 1 кг массы животного (4 мл препарата на 50 кг массы животного)	1 раз в сутки в течение 3-5 дней
Свиньи	Бактериальные инфекции легких и респираторного тракта, вызванные <i>Pasteurella multocida</i> , <i>Haemophilus parasuis</i> , <i>Actinobacillus pleuropneumoniae</i> , <i>Streptococcus suis</i> и др.	2 мг цефкинома на 1 кг массы животного (2 мл препарата на 25 кг массы животного)	1 раз в сутки в течение 3 дней
	Синдром MMA (мастит-метрит-агалактия),	2 мг цефкинома на 1 кг массы животного (2 мл	1 раз в сутки в течение 2 дней

	вызванный <i>Staphylococcus</i> <i>spp.</i> , <i>Streptococcus</i> <i>spp.</i> и др. <i>E.coli</i> ,	препарата на 25 кг массы животного)	
Поросыта	Менингит, вызванный <i>Streptococcus suis</i>	2 мг цефкинома на 1 кг массы животного (2 мл препарата на 25 кг массы животного)	1 раз в сутки в течение 5 дней
	Артрит, вызванный <i>Staphylococcus</i> <i>spp.</i> , <i>Streptococcus</i> <i>spp.</i> , <i>E.coli</i> и другими чувствительными к цефкиному микроорганизмами	2 мг цефкинома на 1 кг массы животного (2 мл препарата на 25 кг массы животного)	1 раз в сутки в течение 5 дней
	Эпидермит, вызванный <i>Staphylococcus hyicus</i>	2 мг цефкинома на 1 кг массы животного (2 мл препарата на 25 кг массы животного)	1 раз в сутки в течение 5 дней

16. У некоторых животных в месте инъекции возможно проявление локальной реакции, самопроизвольно проходящей через 15 дней после последнего применения препарата. 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 цефалоспорину.

19. Особеностей действия при первом приеме препарата и его отмене не выявлено.

20. Следует избегать пропусков введения очередной дозы препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности.

21. Убой крупного рогатого скота на мясо и субпродукты разрешается не ранее, чем через 5 суток, свиней – не ранее, чем через 3 суток, после последнего применения Кобактан® 2,5%. Молоко дойных коров в период лечения и последующие 1 сутки после последнего применения Кобактан® 2,5% запрещается использовать для пищевых целей.

Наименование производственной производителя препарата для применения и адрес площадки лекарственного ветеринарного

Интервет Интернейшнл ГмБХ,
Фелдштрассе 1а, 85716 Унтершляйсхем,
Германия / Intervet International GmbH,
Feldstraße 1a, 85716, Unterschleißheim,
Germany.

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

ООО Интервет, Россия, 143345, Московская область, город Наро-Фоминск, рабочий поселок Селятино, ул. Промышленная, дом 81/1.

Директор по регуляторным вопросам и выводу препаратов на рынок ООО «Интервет»

Самочернова А.В.

