



для ветеринарного применения
лекарственного препарата

Альпомаст™ Цеки LC

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения: Альпомаст™ Цеки LC (Alpomast Seki LC).

Международное непатентованное наименование: цефкином.

2. Лекарственная форма: суспензия для интрацестернального введения.

Альпомаст™ Цеки LC содержит в одном шприце-дозаторе (8,0 г) в качестве действующего вещества цефкином (в форме цефкинома сульфата) – 75,0 мг; а в качестве вспомогательных веществ - алюминия стеарат и масло соевое.

3. По внешнему виду лекарственный препарат представляет собой масляную суспензию, цвета от почти белого до бледно-желтого.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения 3 года от даты производства.

Запрещается применение лекарственного препарата по истечении срока годности.

4. Альпомаст™ Цеки LC выпускают в виде стерильной суспензии, расфасованной по 8 г в одноразовые полиэтиленовые шприцы-дозаторы, укуренные полиэтиленовыми колпачками. Каждый шприц-дозатор снабжен антисептической салфеткой, пропитанной изопропиловым спиртом. Шприцы-дозаторы упакованы по 8 или 24 штуки в картонные коробки. На упаковке ветеринарного препарата указывают: наименование организации–производителя, ее адрес и товарный знак, название, способ применения и массу лекарственного средства в шприце-дозаторе, количество шприцев-дозаторов (на картонной коробке), название и содержание действующих веществ, номер серии, дату изготовления, срок годности, условия хранения, надписи «Для ветеринарного применения» и «Стерильно», номер регистрационного удостоверения, предупредительные надписи, условия отпуска, штриховой код.

Каждую единицу потребительской упаковки снабжают инструкцией по применению.

5. Лекарственный препарат хранят в закрытой упаковке производителя, отдельно от пищевых продуктов и кормов в защищенном от влаги и прямых солнечных лучей месте, при температуре от 5 °С до 30 °С.

6. Альпомаст™ Цеки LC следует хранить в недоступном для детей месте.

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

8. Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Альпомаст™ Цеки LC относится к антибактериальным лекарственным препаратам группы цефалоспоринов.

10. Цефкином, входящий в состав лекарственного препарата, является цефалоспориновым антибиотиком четвертого поколения, который обладает широким спектром бактерицидного действия в отношении грамположительных и грамотрицательных бактерий, в том числе *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus agalactiae*, *Streptococcus disagalactiae*, *Streptococcus uberis*, *E.coli*. Он является устойчивым к действию пенициллаз и β-лактамаз, и, в отличие от цефалоспориновых антибиотиков предыдущих поколений, не гидролизует хромосомными цефалоспоринозамами типа Amp-C или плазмидными цефалоспоринозамами некоторых видов энтеробактерий.

Механизм бактерицидного действия цефкинома заключается в ингибировании функциональной активности бактериальных ферментов карбоксидаз и транспептидаз, участвующих в связывании основного компонента клеточной стенки микроорганизмов – пептидогликана, что приводит к нарушению осмотического баланса и разрушению бактериальной клетки.

При интрацестернальном введении цефкином незначительно всасывается в кровь, создавая высокий уровень антибиотика в тканях вымени. При этом он практически не метаболизируется и выводится, главным образом, с молоком.

III. Порядок применения и дозировка

11. Альпомаст™ Цеки LC применяют для лечения мастита бактериальной этиологии у коров в период лактации.

12. Противопоказанием для применения лекарственного препарата является индивидуальная повышенная чувствительность животного к цефалоспорином и к другим β-лактамам антибиотикам.

13. При работе с препаратом Альпомаст™ Цеки LC 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 препаратом Альпомаст™ Цеки LC.

Все работы с препаратом Альпомаст™ Цеки LC необходимо проводить с использованием спецодежды и средств индивидуальной защиты (резиновые перчатки, защитные очки, респиратор). Во время работы с лекарственным препаратом запрещается курить, пить и принимать пищу. По окончании работы следует тщательно вымыть с мылом руки и лицо. При случайном попадании лекарственного препарата в глаза, на кожу или слизистые оболочки его необходимо немедленно смыть большим количеством проточной 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 лекарственного препарата или этикетку).

Пустую упаковку из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей; она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

14. Лекарственный препарат вводят крупному рогатому скоту в период лактации после дойки. Перед введением необходимо выдоить молоко из поражённой доли вымени. Сосок снаружи обрабатывают дезинфицирующей салфеткой, поставляемой с лекарственным препаратом, или дезинфицирующим средством. После этого с наконечника шприца-дозатора снимают колпачок, канюлю шприца-дозатора аккуратно вводят в канал соска и осторожно, надавливая на поршень, выдавливают содержимое в поражённую долю вымени. Затем, канюлю извлекают, верхнюю часть соска пережимают на 1-2 минуты, после чего пальцами массируют сосок снизу вверх.

Альпомаст™ Цеки LC вводят коровам трехкратно, интрацестернально, с интервалом 12 часов, в дозе 8 г (содержимое одного шприца-дозатора) в каждую поражённую четверть вымени. Шприц-дозатор должен быть использован однократно, перед употреблением необходимо его энергично встряхнуть.

Лекарственный препарат рекомендуется применять после проведения теста на определение чувствительности возбудителей к антибиотикам.

16. Побочных явлений и осложнений при применении препарата Альпомаст™ Цеки LC в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдается. В случае появления аллергических реакций и, в очень редких случаях (менее 1 животного из 10000, получавших препарат), анафилактического шока использование лекарственного препарата прекращают и назначают антигистаминные средства и другое симптоматическое лечение.

17. Симптомы передозировки при применении лекарственного препарата не установлены.

18. Не следует применять Альпомаст™ Цеки LC совместно с другими лекарственными препаратами для интрацестерального введения, использование других лекарственных средств для животных не исключается.

Следует избегать пропусков и увеличения интервалов при введении очередной дозы препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска одной дозы препарата необходимо ввести её как можно скорее. Далее курс лечения следует возобновить в предусмотренных инструкцией дозе и схеме применения.

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

20. Использование молока в пищевых целях разрешается не ранее чем через 84 часа (7 доек) после последнего введения Альпомаста™ Цеки LC коровам.

Молоко, полученное от коров в период лечения и в течение 84 часов (7 доек) после последнего введения лекарственного препарата, из здоровых четвертей вымени после кипячения может быть использовано в корм животным, молоко из обработанных четвертей вымени обеззараживают и утилизируют.

Убой животных на мясо разрешается не ранее чем через 48 часов после последнего применения Альпомаста™ Цеки LC.

21. Организация-разработчик: ALPOVET LTD, Кипр.

Произведено: по заказу ALPOVET LTD, Кипр.