

УТВЕРЖДАЮ
Директор
ALPOVET LTD
Мария Клеантус



ИНСТРУКЦИЯ
по ветеринарному применению лекарственного препарата
Альпомаст™ Цеки LC

(Организация-разработчик: «ALPOVET LTD», Gordonos, 7B, Agios
Georgios Chavouzas, P.C. 3070, Limassol, Кипр)

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 интрацистернального введения.

Альпомаст™ Цеки LC содержит в одном шприце-дозаторе (8,0г) 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, укупоренные 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 гидролизуется хромосомными цефалоспориназами типа Amp-Сили плазмидными цефалоспориназами 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-лактамным антибиотикам.

13. При работе с препаратом Альпомаст™ Цеки LC следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами.

Людам 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 кончика 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, интрацистернально, 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.

Наименование и адрес
производственной площадки
производителя лекарственного
препарата для ветеринарного
применения

Шизцзяжуан Шиму Фармасьютикал Ко.,
Лтд, Сауз Дистрикт оф Шанчжуан
Индастри Зоун, Шизцзяжуан, Хэбей, КНР
/Shijiazhuang Shimu Pharmaceutical Co., Ltd.,
South District of Shangzhuang Industry Zone,
Shijiazhuang, Hebei, China

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

«АЛЬПОВЕТ ЛТД», Кипр, Лимассол, П.Я.
3070, Аджос Геоджиос Чевоузэс, 7Б,
Гордонос / «ALPOVET LTD», Gordonos,
7B, Agios Georgios Chavouzas, P.C. 3070,
Limassol, Cyprus.