

2 2. 0 2. 2024

**КОБАКТАН™ ЛЦ**  
**(суспензія інтрацистернальна)**  
листівка-вкладка

**Опис**

Олійна суспензія білого кольору.

**Склад**

1 шприц (8 г) містить діючу речовину:

цефквіном (у формі сульфату) - 75 мг.

Допоміжні речовини: білий м'який парафін, рідкий парафін.

**Фармакологічні властивості**

**АТС vet класифікаційний код QJ51 - антибактерійні ветеринарні препарати для інтрацистернального застосування. QJ51DE90 – Цефквіном.**

Цефквіном – антибіотик, який належить до групи цефалоспоринів IV покоління. Механізм дії полягає на інгібуванні синтезу клітинної стінки бактерій. Діє бактерицидно проти грамполозитивних та грамнегативних мікроорганізмів (*Escherichia coli*, *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus dysgalactiae*, *Streptococcus agalactiae* і *Streptococcus uberis*).

Цефквіном стійкий до дії деяких бета-лактамаз, зокрема кодованих *Amp-C* генами бактеріальної хромосоми. При інтрацистернальному введенні цефквіном слабо всмоктується в кров, у результаті чого забезпечуючи високі антибактеріальні концентрації в тканині вимені.

Після інтрацистернального застосування концентрація цефквіному в молоці під час другого доїння становить близько 2,5 мкг/мл та зменшується до 0,75 мкг/мл за третього доїння. Цефквіном частково (менше 5%) зв'язується з білками сироватки крові та відносно швидко (період напіввиведення 2-2,5 години) виводиться з організму, в незміненому вигляді, із молоком та сечею.

**Застосування**

Лікування дійних корів, хворих на клінічно виражені (гострі) мастити, що спричинені мікроорганізмами (*Streptococcus uberis*, *Streptococcus dysgalactiae*, *Staphylococcus aureus* та *Escherichia coli*) чутливими до цефквіному.

**Дозування**

Інтрацистернально.

Перед застосуванням препарату, з ураженої чверті видноють та дезінфікують очищувальною серветкою шкіру дійки. Після чого увесь вміст шприца обережно вводять в канал дійки ураженої чверті. Препарат вводять тричі після доїння з інтервалом 12 годин. Після введення розподіляють введений вміст шляхом масажу вимені і дійки.

**Протипоказання**

Не застосовувати тваринам із підвищеною чутливістю до цефквіному та пеніцилінів.

Не застосовувати очищувальні серветки якщо на дійці є пошкодження.

**Застереження**

**Побічна дія**

В рідкісних випадках можлива реакція гіперчутливості – анафілактичного типу.

**Особливі застереження при використанні**

Препарат застосовують із урахуванням спектру чутливості збудників та епізоотологічної ситуації в господарстві. Нераціональне застосування цефалоспоринів може призвести до виникнення крос-резистентності у збудників маститу.

Не застосовувати один і той же шприц двічі. Шприци із залишками препарату підлягають утилізації.

**Застосування під час вагітності, лактації**

Препарат застосовується під час лактації. Інформації про негативний вплив на плід у великої рогатої худоби немає. При запусках та в сухостійний період застосовують інші препарати.

2 2. 0 2. 2024

*Період виведення (каренції)*

Забій тварини на м'ясо дозволяють через 4 доби після останнього застосування препарату. Споживання молока дозволяють через 5 днів після останнього застосування препарату. Отримане, до зазначеного терміну, м'ясо та молоко утилізують або згодовують непродуктивним тваринам, залежно від висновку лікаря ветеринарної медицини.

*Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу*

Необхідно дотримуватись загальноприйнятих правил роботи із ветеринарними препаратами. Пеніциліни і цефалоспорини можуть спричиняти алергійні реакції, в тому числі перехресні. Тому до роботи з препаратом не допускаються особи з гіперчутливістю до пеніцилінів/цефалоспоринів. При виникненні алергійних реакцій негайно повідомте лікаря, показавши йому листівку-вкладку або етикетку препарату.

**Форма випуску**

Шприци з поліетилену, по 8 г, з пластиковими ковпачками, упаковані в алюмінієві пакети і коробки з очищувальними серветками по 3, 15, 20 або 24 шприци.

**Зберігання**

Сухе, темне, недоступне для дітей місце при температурі від 2°C до 25°C. Не заморожувати. Термін придатності – 24 міс.

**Лише для ветеринарної медицини!**

**Власник реєстраційного посвідчення**

Інтервет Інтернешнл Б.В.  
Вім де Корверштраат 35,  
5831 АН Боксмеер,  
Нідерланди.

Intervet International B.V.,  
Wim de Korverstraat 35,  
5831 AN Boxmeer,  
The Netherlands.

**Виробники готового продукту**

Інтервет Інтернешнл ГмбХ,  
Фельдштрассе 1а,  
85716 Унтершляйсхайм,  
Німеччина

Intervet International GmbH  
Feldstrasse 1a,  
85716 Unterschleissheim  
Germany

Інтервет Інтернешнл Б.В.  
Вім де Корверштраат 35,  
5831 АН Боксмеер,  
Нідерланди.

Intervet International B.V.  
Wim de Korverstraat 35,  
5831 AN Boxmeer,  
The Netherlands.