

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам  
протокол от «28» октября 2021 г. № 117

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

### 1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Рефкином 2,5 % (Refquinom 2,5 %).

Международное непатентованное наименование (активный фармацевтический ингредиент): цефкином.

1.2 Лекарственная форма: суспензия для внутримышечного введения.

Препарат представляет собой суспензию от белого до светло-желтого, светло-коричневого или бежевого цвета. При хранении допускается расслоение, исчезающее при встряхивании.

1.3 В 1,0 мл препарата содержится: цефкином - 25 мг, вспомогательные вещества: метилпарагидроксибензоат, бутилгидрокситолуол, триглицериды жирных кислот.

1.4 Препарат выпускают в герметично укупоренных стеклянных флаконах по 20 мл, 50 мл и 100 мл.

1.5 Препарат хранят в упаковке производителя по списку Б, в защищенном от света месте при температуре от плюс 2 °C до плюс 25 °C. Препарат хранят отдельно от продуктов питания и кормов, в недоступном для детей месте.

1.6 Срок годности препарата - 2 года от даты изготовления; после первого вскрытия флакона - 28 суток при температуре от плюс 2 °C до плюс 8 °C. Не применять после истечения срока годности.

1.7 Препарат отпускается без рецепта ветеринарного врача.

### 2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Цефкином - полусинтетический цефалоспориновый антибиотик четвертого поколения. Оказывает бактерицидное действие на грамотрицательные и грамположительные бактерии, включая штаммы, продуцирующие β-лактамазу, и некоторые анаэробные бактерии, в том числе *Escherichia coli*, *Pasteurella spp.*, *Klebsiella spp.*, *Enterobacter spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Haemophilus somnis*, *Actinobacillus spp.*, *Clostridium spp.*, *Salmonella spp.*, *Citrobacter spp.*, *Proteus spp.*, *Serratia marcescens*, *Bacillus spp.*, *Corynebacterium spp.*, *Bacteroides spp.*, *Fusobacterium spp.*, *Prevotella spp.* и *Erysipelotrix rhusiopathiae*.

Механизм антибактериального действия заключается в подавлении активности бактериальных ферментов, участвующих в связывании основного компонента клеточной стенки - пептидогликана, что приводит к нарушению осмотического баланса и разрушению бактериальной клетки.

2.3 После парентерального введения цефкином быстро всасывается и поступает в системный кровоток, достигая максимальной концентрации у крупного рогатого скота через 1-1,5 часа, у свиней - через 15-60 минут. Терапевтический уровень сохраняется в течение 24 часов.

Цефкином относительно быстро выводится из организма преимущественно в неизмененном виде с мочой.

### 3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют крупному рогатому скоту и свиньям при стафилококкозе, стрептококкозе, колибактериозе, сальмонеллезе, пастереллезе, а также при болезнях органов дыхания, при инфекциях кожи и мягких тканей, инфицированных ранах.

Препарат также применяют крупному рогатому скоту при панарициях, язвах копытной подошвы, гнойных пододерматитах, некробактериозе, маститах бактериальной этиологии, септицемии, свиньям – при гемофилёзном полисерозите, менингитах, артритах, роже, инфекционных дерматитах, синдроме ММА у свиноматок и других болезнях, вызванных микроорганизмами, чувствительными к цефкину.

3.3 Препарат вводят внутримышечно один раз в сутки в течение 3-5 дней в следующих дозах:

<b>Вид</b>	<b>Суточная доза</b>
Крупный рогатый скот	2 мл/50 кг массы тела
Свиньи (поросыята)	1,5 мл/ 25 кг массы тела
Свиньи (свиноматки и хряки)	4 мл/50 кг массы

Перед применением флакон с препаратом встряхнуть до образования гомогенной суспензии.

3.4 Противопоказано применение препарата при повышенной чувствительности животных к цефалоспоринам.

Препарат не обладает тератогенным и эмбриотоксическим действием. Возможно применение во время лактации и у новорожденных животных.

3.5 При возникновении аллергических реакций использование препарата прекращают, назначают антигистаминные препараты и симптоматическое лечение. У некоторых животных в месте инъекции возможно появление локальной реакции в виде отека, который самопроизвольно рассасывается в течение 10-15 суток.

3.6 Препарат не следует смешивать в одном шприце с другими лекарственными препаратами. При сочетании с аминогликозидами, фуросемидом и/или другими нефротоксичными препаратами, особенно при нарушении функции почек, повышается риск развития нефротоксических эффектов. Не применять совместно с антибиотиками группы тетрациклина, амфениколами, макролидами, сульфаниламидаами.

3.7 Убой крупного рогатого скота на мясо разрешается через 8 суток после последнего применения препарата, свиней – через 4 суток. При вынужденном убое ранее указанных сроков, мясо допускается использовать для кормления пушных зверей.

Молоко допускается к использованию для пищевых целей через 3 суток после последнего применения препарата. До этого срока допускается использование молока для кормления животных после термической обработки.

#### **4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ**

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

#### **5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ**

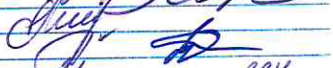
5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают и потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которого он находится.

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, оформляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19 А) для подтверждения соответствия нормативным документам.

#### **6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ**

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Рубикон», 210002, Республика Беларусь, г. Витебск, ул. М. Горького, 62 Б. Адрес производственной площадки: Республика Беларусь, г. Витебск, ул. Терешковой, 13 В.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Петров В.В., Петровский С. В.) и ООО «Рубикон» (Кукор С.С.).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
10	2011 г. протокол № 114