

## VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

### 1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Cobactan 2,5 %, 25 mg/ml injekcinė suspensija galvijams ir kiaulėms

### 2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

1 ml injekcinės suspensijos yra:

**veikliosios medžiagos:**

cefkvino (sulfato) 25 mg;

**pagalbinės medžiagos:**

etiloleato 856,36 mg.

Išsamų pagalbinių medžiagų sąrašą žr. 6.1 p.

### 3. VAISTO FORMA

Injekcinė suspensija.

### 4. KLINIKINIAI DUOMENYS

#### 4.1. Paskirties gyvūnų rūšis (-ys)

Galvijai ir kiaulės.

#### 4.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Galvijams ir kiaulėms, sergančioms infekcinėmis ligomis, sukeltomis gramteigiamų ir gramneigiamų mikroorganizmų, kurie yra jautrūs cefkvinomui, gydyti:

- galvijams, sergantiems kvėpavimo organų ligomis, sukeltomis *Pasteurella multocida* ir *Manheimia haemolytica*, nagų dermatitu, infekcine bulbarine nekroze, ūmia nagų nekrobakterioze, *Escherichia coli* sukeltu ūminiu mastitu, turinčiu sisteminio pažeidimo požymių;
- veršeliams, sergantiems *E. coli* sukelta septicemija;
- kiaulėms, sergančioms kvėpavimo organų ligomis, sukeltomis *Pasteurella multocida*, *Haemophilus parasuis*, *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Streptococcus suis* ir kitų cefkvinomui jautrių bakterijų, MMA sindromu, sukeltu *E. coli*, *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp. ar kitų cefkvinomui jautrių bakterijų;
- paršeliams, sergantiems *Streptococcus suis* sukeltu meningitu, *Streptococcus* spp., *E. coli* ir kitų cefkvinomui jautrių organizmų sukeltu artritu, *Staphylococcus hyicus* sukeltu epidermitu (esant nežymiesiems ar vidutiniams pažeidimams).

#### 4.3. Kontraindikacijos

Padidėjęs jautrumas cefalosporinams pasitaiko retai, bet žinant, kad gyvūnas yra jautrus beta laktaminiams antibiotikams, cefkvino naudoti negalima.

Negalima naudoti mažiau nei 1,25 kg sveriantiems gyvūnams.

Negalima naudoti paukščiams (taip pat dedantiems kiaušinius) dėl antimikrobinio atsparumo išplitimo pavojaus žmonėms.

#### **4.4. Specialieji išpėjimai, naudojant atskirų rūšių paskirties gyvūnams**

Nėra.

#### **4.5. Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės**

##### Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Cobactan 2,5 % veikia atsparias bakterijų padermes, kurios gamina platesnio spektro beta laktamazės (ESBL) ir gali sukelti pavojų žmonių sveikatai, jeigu šios padermės išplis žmonėms, pvz., per maistą. Dėl šios priežasties Cobactan 2,5 % reikia naudoti klinikinėms būklėms gydyti tik tuo atveju, jeigu atsakas į pirmos eilės gydymą buvo ar, numanoma, bus menkas (taikytina labai ūmiais atvejais, kai gydymą reikia pradėti be bakteriologinės diagnozės). Naudojant vaistą reikia atsižvelgti į oficialius šalies ar regiono antimikrobinių medžiagų naudojimo nurodymus. Dažnesnis vaisto naudojimas, įskaitant VVA pateiktų nurodymų nesilaikymą, gali padidinti tokio atsparumo paplitimą. Kai įmanoma, Cobactan 2,5 % reikia naudoti tik atlikus mikroorganizmų jautrumo tyrimus.

Cobactan 2,5 % skirtas pavieniams gyvūnams gydyti. Negalima naudoti ligų profilaktikai arba bandos sveikatingumo programose. Gyvūnų grupių gydymas turi būti griežtai ribojamas, naudojant tik ligos protrūkio metu pagal patvirtintas naudojimo sąlygas.

Prieš naudojimą reikia gerai suplakti.

Vaiste nėra antimikrobinių konservantų, todėl prieš įtraukiant kiekvieną dozę reikia nušluostyti buteliuko dangtelį. Reikia naudoti sausą sterilią adatą ir švirkštą. Norint tinkamai dozuoti, būtina naudoti graduotą švirkštą. Tai ypač svarbu švirkščiant nedideles dozes, pvz., paršeliams. Dangtelį adata saugiai galima pradurti iki 25 kartų. Mažiems paršeliams gydyti reikia naudoti 50 ml buteliukus. Gyvulius gydant grupėmis, vaistui iš buteliuko traukti reikia naudoti atskirą adatą. Minėtų paršelių ligų padeda išvengti tinkama higiena ir ventiliacija, vengiant perpildymo kiaulidėse. Susirgus pirmiesiems paršeliams, reikia nuodugnai apžiūrėti likusius pastato gyvulius, kad laiku būtų pradėtas susirgusių gydymas.

##### Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Sušvirkšti, įkvėpti, praryti ar patekę ant odos penicilinai ir cefalosporinai gali įjautrinti organizmą (sukelti alergiją). Žmonės, kuriems nustatytas padidėjęs jautrumas penicilinams gali būti kryžmiškai jautrūs cefalosporinams ir atvirkščiai. Alerginės reakcijos į šias medžiagas kartais gali būti sunkios. Nedirbkite su šiuo vaistu, jei jums nustatytas padidėjęs jautrumas ar jei jums buvo patarta nedirbti su tokiais vaistais.

Naudojant veterinarinį vaistą, būtinos asmeninės apsaugos priemonės.

Pasireiškus padidėjusio jautrumo požymiams, pvz., po vaisto naudojimo paraudus odai, reikia nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto informacinį lapelį ar etiketę. Veido, lūpų ar akių tynis arba pasunkėjęs kvėpavimas yra sunkesni simptomai, todėl medicininės pagalbos reikia kreiptis nedelsiant.

#### **4.6. Nepalankios reakcijos (dažnumas ir sunkumas)**

Naudojant vaistą, galima vietinė reakcija, kuri praeina savaime per 15 d. po paskutinio vaisto sušvirkštimo.

#### **4.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu**

Laboratoriniais tyrimais su galvijais ir kiaulėmis toksinis patelei poveikis nenustatytas. Laboratoriniams gyvūnams cefkvinomas neturėjo jokio teratogeninio ar toksinio poveikio.

#### **4.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos**

Žinomas kryžminis mikroorganizmų jautrumas cefalosporinams.

Dėl neigiamos farmakodinaminės sąveikos cefkvinomo negalima naudoti kartu su bakterio statiškai veikiančiais vaistais.

#### 4.9. Dozės ir naudojimo būdas

Švirkšti į raumenis. Rekomenduojama kiekvieną kartą vaistą švirkšti kitoje vietoje.

Rūšis	Paskirtis	Dozė	Dažnumas
Galvijai	Kvėpavimo ligos, sukeltos <i>Pasteurella multocida</i> ir <i>Manheimia haemolytica</i>	1 mg cefkvinomo 1 kg kūno svorio (2 ml/50 kg)	1 kartą per dieną, 3–5 d.
	Nagų dermatitas, infekcinė bulbarinė nekrozė, ūminė nekrobakteriozė		1 kartą per dieną, 3–5 d.
	Ūmus <i>E. coli</i> mastitas, esant sisteminio pažeidimo požymiams		1 kartą per dieną, 2 d.
Veršelis	<i>E. coli</i> septicemija	2 mg cefkvinomo 1 kg kūno svorio (4 ml/50 kg)	1 kartą per dieną, 3–5 d.
Kiaulė	Kvėpavimo organų ligos	2 mg cefkvinomo 1 kg kūno svorio (2 ml/25 kg)	1 kartą per dieną, 3 d.
	MMA		1 kartą per dieną, 2 d.
Paršelis	Meningitas	2 mg cefkvinomo 1 kg kūno svorio (2 ml/25 kg)	1 kartą per dieną, 5 d.
	Artritas		1 kartą per dieną, 5 d.
	Epidermitas		1 kartą per dieną, 5 d.

#### 4.10. Perdozavimas (simptomai, pirmosios pagalbos priemonės, priešnuodžiai), jei būtina

Galvijai ir kiaulės perdozavimą toleruoja gerai.

#### 4.11. Išlauka

Galvijams: skerdienai ir subproduktams – 5 paros, pienui – 24 val.

Kiaulėms: skerdienai ir subproduktams – 3 paros.

### 5. FARMAKOLOGINĖS SAVYBĖS

Farmakoterapinė grupė: sisteminio poveikio antibakterinės medžiagos, cefalosporinai.  
ATCvet kodas: QJ01DE90.

#### 5.1. Farmakodinaminės savybės

Cefkvinomas yra cefalosporinų grupės plataus veikimo spektro antibiotikas, kuris slopina bakterijų sienelės sintezę ir veikia baktericidiškai. Cefkvinomas veikia penicilinazę ir beta laktamazę gaminančių padermių bakterijas.

Cefkvinomas *in vitro* veikia daugelį gramteigiamų ir gramneigiamų bakterijų: *E. coli*, *Citrobacter* spp., *Klebsiella* spp., *Pasteurella* spp., *Proteus* spp., *Salmonella* spp., *Serratia marcescens*, *Haemophilus somnus*, *Actinomyces pyogenes*, *Bacillus* spp., *Corynebacterium* spp., *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp., *Bacteroides* spp., *Clostridium* spp., *Fusobacterium* spp., *Prevotella* spp., *Actinobacillus* spp., *Erysipelothrix rhusiopathiae*.

#### 5.2. Farmakokinetinės savybės

Didžiausia antibiotiko koncentracija (apie 2 µg/ml) švirkštus į raumenis ar po oda, galvijų kraujo serume susidaro praėjus 1,5–2 val. Cefkvinomo pusinės eliminacijos laikas galvijams yra gana trumpas (apie 2,5 val.), su kraujo baltymais jungiasi mažiau kaip 5 % vaisto, o iš organizmo išsiskiria nepakitusios formos su šlapimu. Cefkvinomas nesirezorbuoja iš virškinimo trakto.

Didžiausia cefkvinomo koncentracija (4,8 µg/ml), į raumenis švirkštus dvigubai didesnę nei galvijams dozę, kiaulių kraujo serume susidaro praėjus 20–60 min. Pusinės eliminacijos laikas kiaulėms yra apie 9 val.

## **6. FARMACINIAI DUOMENYS**

### **6.1. Pagalbinių medžiagų sąrašas**

Etiloleatas.

### **6.2. Pagrindiniai nesuderinamumai**

Nežinoma.

### **6.3. Tinkamumo laikas**

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 24 mėn.  
Tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę, – 28 d.

### **6.4. Specialieji laikymo nurodymai**

Negalima laikyti aukštesnėje kaip 25 °C temperatūroje.  
Laikyti originalioje pakuotėje, kad vaistas būtų apsaugotas nuo šviesos.

### **6.5. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys**

Bespalvio stiklo buteliukai po 50 ir 100 ml, užkimšti chloro butilo gumos kamšteliais ir apgaubti aliumininiais gaubteliais, kartoninėse dėžutėse.  
Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

### **6.6. Specialiosios nesunaudoto veterinarinio vaisto ar su jo naudojimu susijusių atliekų naikinimo nuostatos**

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

## **7. REGISTRUOTOJAS**

Intervet International B.V.  
Wim de Körverstraat 35  
5831 AN Boxmeer  
Nyderlandai

## **8. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)**

LT/2/01/1276/001-002

## **9. REGISTRAVIMO / PERREGISTRAVIMO DATA**

Registravimo data 2001-06-11.  
Perregistravimo data 2011-06-19.

**10. TEKSTO PERŽIŪROS DATA**

2017-10-06

**DRAUDIMAS PREKIAUTI, TIEKTI IR (ARBA) NAUDOTI**

Nėra.

## ŽENKLINIMAS

### DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINĖS PAKUOTĖS

Kartoninė dėžutė

#### 1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Cobactan 2,5 %, 25 mg/ml injekcinė suspensija galvijams ir kiaulėms  
Cefquinomus (ut sulfas)

#### 2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

1 ml suspensijos yra:  
cefkvinomo (sulfato) 25 mg.

#### 3. VAISTO FORMA

Injekcinė suspensija.

#### 4. PAKUOTĖS DYDIS

50 ml  
100 ml

#### 5. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Galvijai ir kiaulės.

#### 6. INDIKACIJA (-OS)

#### 7. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS

Švirkšti į raumenis.  
Prieš naudojant būtina perskaityti informacinį lapelį.

#### 8. IŠLAUKA

Išlauka:  
galvijams: skerdienai ir subproduktams – 5 paros, pienui – 24 val.;  
kiaulėms: skerdienai ir subproduktams – 3 paros.

#### 9. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI, JEI REIKIA

Prieš naudojant būtina perskaityti informacinį lapelį.

**10. TINKAMUMO DATA**

EXP {mėnuo/metai}

Tinkamumo laikas, pirmą kartą atidarius talpyklę, – 28 d.

**11. SPECIALIOSIOS LAIKYMO SĄLYGOS**

Negalima laikyti aukštesnėje kaip 25 °C temperatūroje.

Laikyti originalioje pakuotėje, kad vaistas būtų apsaugotas nuo šviesos.

**12. SPECIALIOSIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEKŲ  
NAIKINIMO NUOSTATOS, JEI BŪTINA**

Naikinimas: skaityti informacinį lapelį.

**13. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“ IR TIEKIMO BEI  
NAUDOJIMO SĄLYGOS AR APRIBOJIMAI, JEI TAIKYTINA**

Tik veterinariniam naudojimui. Parduodama tik su veterinariniu receptu.

**14. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“**

Saugoti nuo vaikų.

**15. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS**

Intervet International B.V.

5831 AN BOXMEER

Nyderlandai

**16. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)**

LT/2/01/1276/001

LT/2/01/1276/002

**17. GAMINTOJO SERIJOS NUMERIS**

Lot {numeris}

**DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT PIRMINĖS PAKUOTĖS**

**100 ml buteliukas**

**1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

Cobactan 2,5 %, 25 mg/ml injekcinė suspensija galvijams ir kiaulėms

**2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)**

Cefquinomus (ut sulfas) 25 mg/ml.

**3. VAISTO FORMA**

Injekcinė suspensija.

**4. PAKUOTĖS DYDIS**

100 ml

**5. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)**

Galvijai ir kiaulės.

**6. INDIKACIJA (-OS)**

**7. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS**

i.m.

**8. IŠLAUKA**

Išlauka:

galvijams: skerdienui ir subproduktams – 5 paros, pienui – 24 val.;

kiaulėms: skerdienui ir subproduktams – 3 paros.

**9. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI, JEI REIKIA**

Prieš naudojant būtina perskaityti informacinį lapelį.

**10. TINKAMUMO DATA**

EXP {mėnuo/metai}

Atidarius sunaudoti per 28 d.

Atidarius sunaudoti iki...



**11. SPECIALIOSIOS LAIKYMO SĄLYGOS**

Negalima laikyti aukštesnėje kaip 25 °C temperatūroje. Laikyti originalioje pakuotėje, kad vaistas būtų apsaugotas nuo šviesos.

**12. SPECIALIOSIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEKŲ  
NAIKINIMO NUOSTATOS, JEI BŪTINA**

Naikinimas: skaityti informacinį lapelį.

**13. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“ IR TIEKIMO BEI  
NAUDOJIMO SĄLYGOS AR APRIBOJIMAI, JEI TAIKYTINA**

Ad us. vet. Parduodama tik su veterinariniu receptu.

**14. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“**

Saugoti nuo vaikų.

**15. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS**

Intervet International B.V.  
5831 AN BOXMEER  
Nyderlandai

**16. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)**

LT/2/01/1276/002

**17. GAMINTOJO SERIJOS NUMERIS**

Lot {numeris}

**MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŖŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ**

**50 ml buteliukas**

**1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

Cobactan 2,5 %, 25 mg/ml injekcinė suspensija galvijams ir kiaulėms

**2. VEIKLIOSIOS (-IŲJŲ) MEDŖIAGOS (-Ų) KIEKIS**

Cefquinomus (ut sulfas) 25 mg/ml.

**3. KIEKIS (SVORIS, TŪRIS AR DOZIŲ SKAIČIUS)**

50 ml

**4. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)**

i.m.

**5. IŠLAUKA**

Išlauka:

galvijams: skerdienai ir subproduktams – 5 paros, pienui – 24 val.;

kiaulėms: skerdienai ir subproduktams – 3 paros.

**6. SERIJOS NUMERIS**

Lot

**7. TINKAMUMO DATA**

EXP {mėnuo/metai}

**8. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“**

Ad us. vet.

**INFORMACINIS LAPELIS**  
**Cobactan 2,5 %, 25 mg/ml injekcinė suspensija galvijams ir kiaulėms**

**1. REGISTRUOTOJO IR UŽ VAISTO SERIJOS IŠLEIDIMĄ EEE ŠALYSE ATSAKINGO GAMINTOJO, JEI JIE SKIRTINGI, PAVADINIMAS IR ADRESAS**

Registruotojas

Intervet International B.V., Wim de Körverstraat 35, 5831 AN Boxmeer, Nyderlandai

Gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą

Intervet International GmbH, Feldstrasse 1 a, 85716 Unterschleissheim, Vokietija

**2. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

Cobactan 2,5 %, 25 mg/ml injekcinė suspensija galvijams ir kiaulėms

**3. VEIKLIOJI (-IOSIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS**

1 ml injekcinės suspensijos yra:

**veikliosios medžiagos:**

cefkvino (sulfato) 25 mg;

**pagalbinės medžiagos:**

etiloleato 856,36 mg.

**4. INDIKACIJA (-OS)**

Galvijams ir kiaulėms, sergančioms infekcinėmis ligomis, sukeltomis gramteigiamų ir gramneigiamų mikroorganizmų, kurie yra jautrūs cefkvinomui, gydyti:

- galvijams, sergantiems kvėpavimo organų ligomis, sukeltomis *Pasteurella multocida* ir *Manheimia haemolytica*, nagų dermatitu, infekcine bulbarine nekroze, ūmia nagų nekrobakterioze, *Escherichia coli* sukeltu ūminiu mastitu, turinčiu sisteminio pažeidimo požymių;
- veršeliams, sergantiems *E. coli* sukelta septicemija;
- kiaulėms, sergančioms kvėpavimo organų ligomis, sukeltomis *Pasteurella multocida*, *Haemophilus parasuis*, *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Streptococcus suis* ir kitų cefkvinomui jautrių bakterijų, MMA sindromu, sukeltu *E. coli*, *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp. ar kitų cefkvinomui jautrių bakterijų;
- paršeliams, sergantiems *Streptococcus suis* sukeltu meningitu, *Streptococcus* spp., *E. coli* ir kitų cefkvinomui jautrių organizmų sukeltu artritu, *Staphylococcus hyicus* sukeltu epidermitu (esant nežymiesiems ar vidutiniams pažeidimams).

**5. KONTRAINDIKACIJOS**

Padidėjęs jautrumas cefalosporinams pasitaiko retai, bet žinant, kad gyvūnas yra jautrus beta laktaminiais antibiotikams, cefkvino naudoti negalima.

Negalima naudoti mažiau nei 1,25 kg sveriantiems gyvūnams.

Negalima naudoti paukščiams (taip pat dedantiems kiaušinius) dėl antimikrobinio atsparumo išplitimo pavojaus žmonėms.

## 6. NEPALANKIOS REAKCIJOS

Naudojant vaistą, galima vietinė reakcija, kuri praeina savaime per 15 d. po paskutinio vaisto sušvirkštimo.

Pastebėjus bet kokį šalutinį poveikį, net ir nepaminėtą šiame informaciniame lapelyje, arba manant, kad vaistas neveikė, būtina informuoti veterinarijos gydytoją.

## 7. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Galvijai ir kiaulės.

## 8. DOZĖS, NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS KIEKVIENAI RŪŠIAI

Švirkšti į raumenis. Rekomenduojama kiekvieną kartą vaistą švirkšti kitoje vietoje.

Rūšis	Paskirtis	Dozė	Dažnumas
Galvijai	Kvėpavimo ligos, sukeltos <i>Pasteurella multocida</i> ir <i>Manheimia haemolytica</i>	1 mg cefkvinomo 1 kg kūno svorio (2 ml/50 kg)	1 kartą per dieną, 3–5 d.
	Nagų dermatitas, infekcinė bulbarinė nekrozė, ūminė nekrobakteriozė		1 kartą per dieną, 3–5 d.
	Ūmus <i>E. coli</i> mastitas, esant sisteminio pažeidimo požymiams		1 kartą per dieną, 2 d.
Veršelis	<i>E. coli</i> septicemija	2 mg cefkvinomo 1 kg kūno svorio (4 ml/50 kg)	1 kartą per dieną, 3–5 d.
Kiaulė	Kvėpavimo organų ligos	2 mg cefkvinomo 1 kg kūno svorio (2 ml/25 kg)	1 kartą per dieną, 3 d.
	MMA		1 kartą per dieną, 2 d.
Paršelis	Meningitas	2 mg cefkvinomo 1 kg kūno svorio (2 ml/25 kg)	1 kartą per dieną, 5 d.
	Artritas		1 kartą per dieną, 5 d.
	Epidermitas		1 kartą per dieną, 5 d.

## 9. NUORODOS DĖL TINKAMO NAUDOJIMO

Prieš naudojimą reikia gerai suplakti.

Vaiste nėra antimikrobinių konservantų, todėl prieš įtraukiant kiekvieną dozę reikia nušluostyti buteliuko dangtelį. Reikia naudoti sausą sterilią adatą ir švirkštą. Norint tinkamai dozuoti, būtina naudoti graduotą švirkštą. Tai ypač svarbu švirkščiant nedideles dozes, pvz., paršeliams. Dangtelį adata saugiai galima pradurti iki 25 kartų. Mažiems paršeliams gydyti reikia naudoti 50 ml buteliukus. Gyvulius gydant grupėmis, vaistui iš buteliuko traukti reikia naudoti atskirą adatą.

## 10. IŠLAUKA

Galvijams: skerdienai ir subproduktams – 5 paros, pienui – 24 val.

Kiaulėms: skerdienai ir subproduktams – 3 paros.

## 11. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Saugoti nuo vaikų.

Negalima laikyti aukštesnėje kaip 25 °C temperatūroje.

Laikyti originalioje pakuotėje, kad vaistas būtų apsaugotas nuo šviesos.

Tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę, – 28 d.

## **12. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI**

### Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Cobactan 2,5 % skirtas pavieniams gyvūnams gydyti. Negalima naudoti ligų profilaktikai arba bandos sveikatingumo programose. Gyvūnų grupių gydymas turi būti griežtai ribojamas, naudojant tik ligos protrūkio metu pagal patvirtintas naudojimo sąlygas.

### **Cobactan 2,5 % naudojimas dėl antimikrobinio atsparumo paplitimo gali būti pavojingas visuomenės sveikatai.**

Cobactan 2,5 % reikia naudoti klinikinėms būklėms gydyti tik tuo atveju, jeigu atsakas į pirmos eilės gydymą buvo ar, numanoma, bus menkas. Naudojant vaistą, reikia atsižvelgti į oficialius šalies ar regiono antimikrobinų medžiagų naudojimo nurodymus. Dažnesnis vaisto naudojimas, taip pat pateiktų nurodymų nesilaikymas, gali paskatinti atsparumo paplitimą. Kai įmanoma, Cobactan 2,5 % reikia naudoti tik atlikus mikroorganizmų jautrumo tyrimus.

Minėtų paršelių ligų padeda išvengti tinkama higiena ir ventiliacija, vengiant perpildymo kiaulidėse. Susirgus pirmiesiems paršeliams, reikia nuodugniai apžiūrėti likusius pastato gyvulius, kad laiku būtų pradėtas susirgusių gydymas.

### Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Sušvirkšti, įkvėpti, praryti ar patekę ant odos penicilinai ir cefalosporinai gali įjautrinti organizmą (sukelti alergiją). Žmonės, kuriems nustatytas padidėjęs penicilinams gali būti kryžmiškai jautrūs cefalosporinams ir atvirkščiai. Alerginės reakcijos šioms medžiagoms kartais gali būti sunkios. Nedirbkite su šiuo vaistu, jei jums nustatytas padidėjęs jautrumas ar jei jums buvo patarta nedirbti su tokiais vaistais.

Naudojant veterinarinį vaistą, būtinos asmeninės apsaugos priemonės.

Pasireiškus padidėjusio jautrumo požymiams, pvz., po vaisto naudojimo paraudus odai, reikia nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto informacinį lapelį ar etiketę.

Veido, lūpų ar akių tynis arba pasunkėjęs kvėpavimas yra sunkesni simptomai, todėl medicininės pagalbos reikia kreiptis nedelsiant.

### Vaikingumas

Laboratoriniais tyrimais su galvijais ir kiaulėmis toksinis poveikis nenustatytas.

Laboratoriniams gyvūnams cefkvinomas neturėjo jokio teratogeninio ar toksinio poveikio.

### Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Žinomas kryžminis mikroorganizmų jautrumas cefalosporinams.

Dėl nepageidaujamos farmakodinaminės sąveikos cefkvinomo negalima naudoti kartu su bakteriostatškai veikiančiais vaistais.

### Perdozavimas (simptomai, pirmosios pagalbos priemonės, priešnuodžiai)

Galvijai ir kiaulės perdozavimą toleruoja gerai.

## **13. SPECIALIOSIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEKŲ NAIKINIMO NUOSTATOS, JEI BŪTINA**

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

**14. INFORMACINIO LAPELIO PASKUTINIO PATVIRTINIMO DATA**

2017-10-06

**15. KITA INFORMACIJA**

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

Norint gauti informacijos apie šį veterinarinį vaistą, reikia susisiekti su registruotojo vietiniu atstovu.