

## COBACTAN 2.5 %

suspensie injectabilă pentru bovine, vaci în lactație, vitei, porci și purcei.

**NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICARE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACĂ SUNT DIFERITE**

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet International B.V.  
Wim de Korverstraat 35  
NL - 5831 AN, Boxmeer  
Olanda

Producător:

Intervet International GmbH  
Feldstrasse 1A,  
85716 Unterschleissheim,  
Germania

### DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

COBACTAN 2.5 % suspensie injectabilă pentru bovine, vaci în lactație, vitei, porci și purcei.  
Cefquinome: 25 mg/ml

### DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE

1 ml suspensie conține 25 mg cefquinoma  
Ethyl Oleate

### INDICAȚII

Tratamentul infecțiilor bacteriene la suine și bovine produse de microorganisme Gram pozitive și Gram negative sensibile la cefquinoma.

La bovine este folosit în:

- tratamentul infecțiilor aparatului respirator produse de *Pasteurella multocida* și *Mannheimia haemolytica*.
- dermatita interdigitală, necroza interdigitală acută și necroza infecțioasă a buletului.
- mastite acute produse de *E. coli* cu manifestări generale.
- septicemie produsă de *E. coli* la vitei.

La suine este folosit în:

- tratamentul infecțiilor bacteriene ale aparatului respirator produse de *Pasteurella multocida*, *Haemophilus parasuis*, *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Streptococcus suis* și alte microorganisme sensibile la cefquinoma.
- complexul MMA cu implicarea *E. coli*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.* și alte microorganisme sensibile la cefquinoma.
- meningite produse de *Streptococcus suis*.
- artrite cauzate de *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *E. coli* și alte microorganisme sensibile la cefquinoma.
- epidermite cauzate de *Staphylococcus hyicus*.

### CONTRAINDICAȚII

Hipersensibilitatea la cefalosporine este rară. Totuși cefquinome nu se utilizează la animalele cunoscute ca fiind hipersensibile la antibioticele β-lactamice.

### REAȚII ADVERSE

Dacă observați reacții grave sau alte efecte care nu sunt menționate în acest prospect, vă rugăm informați medicul veterinar.

### SPECII ȚINTĂ

Bovine, vaci în lactație, vitei, porci și purcei.

### POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE

Bovine:

Pentru infecțiile aparatului respirator produse de *Pasteurella multocida* și *P. haemolytica* se administrează 1 mg cefquinome/kg greutate corporală (2 ml Cobactan 2,5% / 50 kg greutate corporală) o dată pe zi, timp de 3-5 zile consecutiv.

Pentru dermatita interdigitală, necroza interdigitală acută și necroza infecțioasă a buletului se administrează se administrează 1 mg cefquinome/kg greutate corporală (2 ml Cobactan 2,5% / 50 kg greutate corporală) o dată pe zi, timp de 3-5 zile consecutiv.

Pentru mastite acute produse de *E. coli* cu manifestări sistemice se administrează se administrează 1 mg cefquinome/kg greutate corporală (2 ml Cobactan 2,5% / 50 kg greutate corporală) o dată pe zi, timp de 2 zile consecutiv.

Vitei:

Pentru septicemia produsă de *E. coli* se administrează 2 mg cefquinome/kg greutate corporală (4 ml Cobactan 2,5% / 50 kg greutate corporală) o dată pe zi, timp de 3-5 zile consecutiv.

Porci:

Pentru bolile aparatului respirator se administrează 2 mg cefquinome/kg greutate corporală (4 ml Cobactan 2,5% / 25 kg greutate corporală) o dată pe zi, timp de 3 zile consecutiv.

Pentru complexul MMA se administrează 2 mg cefquinome/kg greutate corporală (4 ml Cobactan 2,5% / 25 kg greutate corporală) o dată pe zi, timp de 2 zile consecutiv.

Purcei:

Pentru meningite se administrează 2 mg cefquinome/kg greutate corporală (4 ml Cobactan 2,5% / 25 kg greutate corporală) o dată pe zi, timp de 2 zile consecutiv.

Pentru artrite se administrează 2 mg cefquinome/kg greutate corporală (4 ml Cobactan 2,5% / 25 kg greutate corporală) o dată pe zi, timp de 2 zile consecutiv.

Pentru epidermite se administrează 2 mg cefquinome/kg greutate corporală (4 ml Cobactan 2,5% / 25 kg greutate corporală) o dată pe zi, timp de 2 zile consecutiv.

Tratamentele se administrează prin injecții intramusculare. Studiile recomandă administrarea următoarelor injecții să se realizeze în locuri diferite.

**RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ**

Se agita flaconul bine înainte de utilizare.

Produsul nu conține conservanți antimicrobieni. Se dezinfectează dopul flaconului la extragerea fiecărei doze. Se folosesc seringi și ace sterile, uscate. Capacul poate fi întepat de 25 de ori în condiții de siguranță.

**TIMP DE AȘTEPTARE**

Nu este permisă utilizarea pentru consumul uman a cărnii și a laptelui provenite de la animale aflate în perioada de tratament. Nu vor fi utilizate pentru consumul uman carnea și laptele decât după următorii timpi după terminarea tratamentului:

Bovine: carne – 5 zile.

Bovine: lapte – 1 zi.

Suine: carne – 3 zile.

**PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE**

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

A se păstra la temperatură mai mică de 25 °C.

A se proteja de lumină.

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 24 de luni.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 4 săptămâni.

**ATENȚIONARE SPECIALĂ**

Nu există.

**PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ**

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

**DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL**

05-2009

**ALTE INFORMAȚII**

Flacoane din sticlă incolore de tip II de 50 ml și 100 ml.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.