

I PIELIKUMS
VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTS

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Karallact 75 mg tesmens ziede liellopiem

2. KVALITATĪVAIS UN KVANTITATĪVAIS SASTĀVS

Katrs 8 g injektors satur:

Aktīvās vielas:

Cefkvinoms 75 mg
(atbilst 88,9 mg cefkvinoma sulfāta)

Palīgvielas:

Palīgvielu un citu sastāvdaļu kvalitatīvais sastāvs
Vazelīns, baltais
Vazelīneļļa

Gaiši dzeltena, homogēna ziede.

3. KLĪNISKĀ INFORMĀCIJA

3.1. Mērķsugas

Liellopi (laktējošas govīs).

3.2. Lietošanas indikācijas katrai mērķsugai

Šīs veterinārās zāles ir indicētas klīniska mastīta ārstēšanai laktējošām govīm, ko ierosina šādas pret cefkvinomu jutīgas grampozitīvas un gramnegatīvas baktērijas: *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus dysgalactiae*, *Streptococcus uberis* un *Escherichia coli*.

3.3. Kontrindikācijas

Nelietot gadījumos, ja konstatēta pastiprināta jutība pret cefalosporīnu grupas antibiotikām vai citām β-laktāma antibiotikām vai pret jebkuru no palīgvielām.
Nelietot tīrīšanas salvetes, ja uz pupa ir bojājumi.

3.4. Īpaši brīdinājumi

Zināms, ka pret cefalosporīnu grupu jutīgām baktērijām ir krusteniskā jutība pret penicilīniem.

3.5. Īpaši piesardzības pasākumi lietošanā

Īpaši piesardzības pasākumi drošai lietošanai mērķsugām:

Šo veterināro zāļu lietošana jāpamato ar ierosinātāja(-u) identificēšanu un jutības testa rezultātiem. Ja tas nav iespējams, ārstēšana jāpamato ar vietējiem (reģiona, saimniecības līmeņa) epidemioloģiskajiem datiem un zināšanām par mērķa baktēriju jutību. Lietojot šīs veterinārās zāles, jāņem vērā oficiālā, valsts un reģionālā antimikrobiālā politika.

Lietojot šīs veterinārās zāles atšķirīgi no zāļu aprakstā dotajiem norādījumiem, var palielināties pret cefkvinomu rezistentu baktēriju izplatība un pavājināties ārstēšanas efektivitāte ar citiem antimikrobiālajiem līdzekļiem iespējamās krusteniskās rezistences dēļ.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura ievada veterinārās zāles dzīvniekiem:

Ja notikusi nejauša saskare ar ādu, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam.

Penicilīni un cefalosporīni pēc injicēšanas, ieelpošanas, norīšanas vai saskares ar ādu var izraisīt pastiprinātas jutības reakcijas (alerģiju). Pastiprināta jutība pret penicilīniem var izraisīt krustenisko reakciju pret cefalosporīniem un otrādi. Pret šīm vielām dažkārt var būt nopietnas alerģiskas reakcijas.

Personām ar zināmu pastiprinātu jutību pret cefalosporīniem vai penicilīniem jāizvairās no saskares ar šīm veterinārajām zālēm.

Ar šīm veterinārajām zālēm rīkoties uzmanīgi, ievērojot ieteiktos piesardzības pasākumus.

Ja pēc saskares ar šīm veterinārajām zālēm novērojami tādi simptomi kā ādas izsitumi, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam. Sejas, lūpu un acu pietūkums vai apgrūtināta elpošana ir daudz nopietnāki simptomi, tādēļ nepieciešama tūlītēja medicīniskā palīdzība.

Rīkojoties ar šīm veterinārajām zālēm, izmantot individuālos aizsardzības līdzekļus, kas ietver aizsargcimdus. Pēc rīkošanās ar šīm veterinārajām zālēm mazgāt rokas.

Īpaši piesardzības pasākumi vides aizsardzībai:

Nav piemērojami.

3.6. Blakusparādības

Liellopiem (laktējošām govīm):

Ļoti reti (<1 dzīvniekam / 10 000 ārstētajiem dzīvniekiem, tostarp atsevišķi ziņojumi):	Anafilaktiska reakcija
---	------------------------

Ir svarīgi ziņot par blakusparādībām. Tas ļauj pastāvīgi uzraudzīt veterināro zāļu drošumu. Ziņojumus vēlams nosūtīt ar veterinārārsta starpniecību vai nu tirdzniecības atļaujas turētājam, vai tā vietējam pārstāvim, vai valsts kompetentajai iestādei, izmantojot nacionālo ziņošanas sistēmu. Attiecīgo kontaktinformāciju skatīt lietošanas instrukcijā.

3.7. Lietošana grūsnības, laktācijas vai dēšanas laikā

Grūsnība un laktācija:

Drīkst lietot grūsnības un laktācijas laikā.

3.8. Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi

Nav zināma.

3.9. Lietošanas veids un devas

Ievadīšanai tesmenī.

Injektoru drīkst lietot tikai vienu reizi. Daļēji izlietoti injektori ir jāiznīcina.

Katrā skartajā tesmeņa ceturksnī ievadīt viena injektora saturu (atbilst 75 mg cefkvinoma katrā tesmeņa ceturksnī). Ievadīšanu atkārtot 3 reizes pēc kārtas ar 12 stundu intervālu.

Pirms ārstēšanas ir ieteicams rūpīgi izslaukt inficētos ceturkšņus un notīrīt pupus (it īpaši katra pupa kanāla atveri), izmantojot iepakojumā iekļautās vienreizējās lietošanas salvetes.

Daļējas injektora ievadīšanas gadījumā no injektora noņemt vāciņa priekšējo daļu. Pilnīgai izlietošanai ir jānoņem viss vāciņš. Ievietot kanulu pupa kanālā un ievadīt injektora saturu. Izņemt kanulu. Vienas rokas pirkstos satvert pupa galu un ar otras rokas īkšķi un rādītājpirkstu viegli masēt tesmeņa pupu virzienā uz augšu. Pēc tam ar abām rokām viegli masēt tesmeņa ceturksni virzienā uz augšu, lai sekmētu ievadītās ziedes vienmērīgu izplatību pa visu pupa cisternu.

3.10. Pārdozēšanas simptomi (ārkārtas procedūras un antidoti, ja piemērojami)

Nav zināmi.

3.11. Īpaši lietošanas ierobežojumi un īpaši lietošanas nosacījumi, tostarp antimikrobiālo un pretparazītu veterināro zāļu lietošanas ierobežojumi, lai ierobežotu rezistences veidošanās risku

Nav piemērojami.

3.12. Ierobežojumu periods

Gaļai un blakusproduktiem: 2 dienas.

Pienam: 84 stundas (7 slaukšanas reizes).

4. FARMAKOLOĢISKĀS ĪPAŠĪBAS

4.1. ATĶvet kods: QJ51DE90.

4.2. Farmakodinamiskās īpašības

Cefkvinoms ir plaša spektra pret beta-laktamāzi rezistentā cefalosporīnu grupas antibiotika ar baktericīdu iedarbību pret baktērijām, inhibējot to šūnu sienīgu sintēzi. *In vitro* pētījumu dati liecina, ka cefkvinoms ir efektīvs pret biežāk sastopamajām gramnegatīvām un grampozitīvām baktērijām, tajā skaitā *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus agalactiae*, *Streptococcus dysgalactiae*, *Streptococcus uberis* un *Escherichia coli*.

Tāpat kā citi ceturtais paaudzes cefalosporīni, cefkvinomam raksturīga augsta šūnu penetrācija un augsta stabilitāte pret beta-laktamāzēm. Pretēji iepriekšējo paaudžu cefalosporīniem, cefkvinoms netiek hidrolizēts ar Amp-C tipa hromosomāli kodētām cefalosporināzēm vai dažu enterobaktēriju sugu plazmīdu cefalosporināzēm. Rezistences mehānisms gramnegatīvās baktērijās paplašināta spektra beta-laktamāžu dēļ un grampozitīvās baktērijās penicilīnu saistošo olbaltumvielu izmaiņu dēļ var izraisīt krustenisko rezistenci pret citām beta-laktāmu antibiotikām.

4.3. Farmakokinētiskās īpašības

12 stundas pēc pēdējās šo veterināro zāļu ievadīšanas tesmenī cefkvinoma vidējā koncentrācija pienā ir 19 µg/ml, kamēr augstākais MIC₉₀ ir pret *Staphylococcus aureus* (aptuvenā vērtība —1 µg/ml). Otrajā slaukšanas reizē pēc pēdējās šo veterināro zāļu ievadīšanas tesmenī cefkvinoma vidējā koncentrācija ir aptuveni 2,5 µg/ml, un trešajā slaukšanas reizē tas samazinās līdz 0,75 µg/ml.

Cefkvinoma uzsūkšanās tesmens audos ir nenozīmīga.

5. FARMACEITISKĀ INFORMĀCIJA

5.1. Būtiska nesaderība

Nav zināma.

5.2. Derīguma termiņš

Veterināro zāļu derīguma termiņš izplatīšanai paredzētajā iepakojumā: 30 mēneši.

5.3. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Uzglabāt temperatūrā līdz 25 °C.

5.4. Tiešā iepakojuma veids un saturs

Dzeltens, zema blīvuma polietilēna injektors, kas satur 8 g ziedes.

Iepakojuma lielumi:

Kartona kastītē ar 4 injektoriem + 4 tīrīšanas salvetēm.

Kartona kastītē ar 15 injektoriem + 15 tīrīšanas salvetēm.

Kartona kastītē ar 24 injektoriem + 24 tīrīšanas salvetēm.

Ne visi iepakojuma lielumi var tikt izplatīti.

5.5. Īpaši norādījumi neizlietotu veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai

Neizmest veterinārās zāles kanalizācijā vai kopā ar sadzīves atkritumiem.

Visu neizlietoto veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai izmantot nevajadzīgo veterināro zāļu nodošanas shēmas saskaņā ar nacionālajām prasībām un jebkurām valsts atkritumu savākšanas sistēmām, kas piemērojamas attiecīgajām veterinārajām zālēm.

6. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS TURĒTĀJS

FATRO S.p.A.

7. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS NUMURS(-I)

V/NRP/15/0005

8. PIRMĀS TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS PIEŠĶIRŠANAS DATUMS

Pirmās tirdzniecības atļaujas piešķiršanas datums: 04/03/2015

9. VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTA PĒDĒJĀS PĀRSKATĪŠANAS DATUMS

10/2025

10. VETERINĀRO ZĀĻU KLASIFIKĀCIJA

Recepšu veterinārās zāles.

Sīkāka informācija par šīm veterinārajām zālēm ir pieejama Savienības zāļu datubāzē (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

III PIELIKUMS
MARKĒJUMS UN LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

A. MARKĒJUMS

UZ ĀRĒJĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA

Kartona kastītē:

4 injektori + 4 tīrīšanas salvetes

15 injektori + 15 tīrīšanas salvetes

24 injektori + 24 tīrīšanas salvetes

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Karallact 75 mg tesmens ziede liellopiem

2. INFORMĀCIJA PAR AKTĪVAJĀM VIELĀM

Katrs 8 g injektors satur:

Cefkvinoms 75 mg (atbilst 88,9 mg cefkvinoma sulfāta)

3. IEPAKOJUMA LIELUMS

4 injektori + 4 tīrīšanas salvetes

15 injektori + 15 tīrīšanas salvetes

24 injektori + 24 tīrīšanas salvetes

4. MĒRĶSUGAS

Liellopi (laktējošas govīs).

5. INDIKĀCIJAS

6. LIETOŠANAS VEIDI

Ievadīšanai tesmenī.

7. IEROBEŽOJUMU PERIODS

Ierobežojumu periodi:

Gaļai un blakusproduktiem: 2 dienas.

Pienam: 84 stundas (7 slaukšanas reizes).

8. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mēnesis/gads}

9. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI

Uzglabāt temperatūrā līdz 25 °C.

10. VĀRDI “PIRMS LIETOŠANAS IZLASIET LIETOŠANAS INSTRUKCIJU”

Pirms lietošanas izlasiet lietošanas instrukciju.

11. VĀRDI “LIETOŠANAI DZĪVNIEKIEM”

Lietošanai dzīvniekiem.

12. VĀRDI “UZGLABĀT BĒRNIEM NEREDZAMĀ UN NEPIEEJAMĀ VIETĀ”

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

13. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS TURĒTĀJS
--

FATRO S.p.A.

14. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS NUMURI
--

V/NRP/15/0005

15. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

UZ MAZA IZMĒRA TIEŠĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA

Etikete:
Injektors 8 g

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Karallact

2. AKTĪVO VIELU KVANTITATĪVIE DATI

Katrs 8 g injektors satur:
Cefkvinoms 75 mg (atbilst 88,9 mg cefkvinoma sulfāta)

3. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

4. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mm/gggg}

B. LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

1. Veterināro zāļu nosaukums

Karallact 75 mg tesmens ziede liellopiem

2. Sastāvs

Katrs 8 g injektors satur:

Aktīvās vielas:

Cefkvinoms 75 mg
(atbilst 88,9 mg cefkvinoma sulfāta)

Gaiši dzeltena, homogēna ziede.

3. Mērķsugas

Liellopi (laktējošas govīs).

4. Lietošanas indikācijas

Šīs veterinārās zāles ir indicētas klīniska mastīta ārstēšanai laktējošām govīm, ko ierosina pret cefkvinomu jutīgas grampozitīvas un gramnegatīvas baktērijas – *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus dysgalactiae*, *Streptococcus uberis* un *Escherichia coli*.

5. Kontrindikācijas

Nelietot gadījumos, ja konstatēta pastiprināta jutība pret cefalosporīnu grupas antibiotikām vai citām β-laktāma antibiotikām vai pret jebkuru no palīgvielām.
Nelietot tīrīšanas salvetes, ja uz pupa ir bojājumi.

6. Īpaši brīdinājumi

Īpaši brīdinājumi:

Zināms, ka pret cefalosporīnu grupu jutīgām baktērijām ir krusteniskā jutība pret penicilīniem.

Īpaši piesardzības pasākumi drošai lietošanai mērķsugām:

Šo veterināro zāļu lietošana jāpamato ar ierosinātāja(-u) identificēšanu un jutības testa rezultātiem. Ja tas nav iespējams, ārstēšana jāpamato ar vietējiem (reģiona, saimniecības līmeņa) epidemioloģiskajiem datiem un zināšanām par mērķa baktēriju jutību. Lietojot šīs veterinārās zāles, jāņem vērā oficiālā, valsts un reģionālā antimikrobiālā politika.

Lietojot šīs veterinārās zāles atšķirīgi no zāļu aprakstā dotajiem norādījumiem, var palielināties pret cefkvinomu rezistentu baktēriju izplatība un pavājināties ārstēšanas efektivitāte ar citiem antimikrobiālajiem līdzekļiem iespējamās krusteniskās rezistences dēļ.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura ievada veterinārās zāles dzīvniekiem:

Ja notikusi nejauša saskare ar ādu, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam.

Penicilīni un cefalosporīni pēc injicēšanas, ieelpošanas, norīšanas vai saskares ar ādu var izraisīt pastiprinātas jutības reakcijas (alerģiju). Pastiprināta jutība pret penicilīniem var izraisīt krustenisko reakciju pret cefalosporīniem un otrādi. Pret šīm vielām dažkārt var būt nopietnas alerģiskas reakcijas.

Personām ar zināmu pastiprinātu jutību pret cefalosporīniem vai penicilīniem jāizvairās no saskares ar šīm veterinārajām zālēm.

Ar šīm veterinārajām zālēm rīkoties uzmanīgi, ievērojot ieteiktos piesardzības pasākumus.

Ja pēc saskares ar šīm veterinārajām zālēm novērojami tādi simptomi kā ādas izsitumi, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam. Sejas, lūpu un acu pietūkums vai apgrūtināta elpošana ir daudz nopietnāki simptomi, tādēļ nepieciešama tūlītēja medicīniskā palīdzība.

Rīkojoties ar šīm veterinārajām zālēm, izmantot individuālos aizsardzības līdzekļus, kas ietver aizsargcimdus. Pēc rīkošanās ar šīm veterinārajām zālēm mazgāt rokas.

Grūsnība un laktācija:

Drīkst lietot grūsnības un laktācijas laikā.

Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi:

Nav zināma.

Pārdozēšana:

Nav zināma.

Būtiska nesaderība:

Nav zināma.

7. Blakusparādības

Liellopiem (laktējošām govīm):

Ļoti reti (<1 dzīvniekam / 10 000 ārstētajiem dzīvniekiem, tostarp atsevišķi ziņojumi):	Anafilaktiska reakcija
---	------------------------

Ir svarīgi ziņot par blakusparādībām. Tas ļauj pastāvīgi uzraudzīt veterināro zāļu drošumu. Ja novērojat jebkuras blakusparādības, arī tās, kas nav minētas šajā lietošanas instrukcijā, vai domājat, ka zāles nav iedarbojušās, lūdzu, informējiet savu veterinārārstu. Jūs varat ziņot par jebkurām blakusparādībām arī tirdzniecības atļaujas turētājam vai tā vietējam pārstāvim, izmantojot kontaktinformāciju šīs instrukcijas beigās vai nacionālo ziņošanas sistēmu: <https://www.pvd.gov.lv/lv>.

8. Deva katrai dzīvnieku sugai, lietošanas veids un metode

Ievadīšanai tesmenī.

Katrā skartajā tesmeņā ceturksnī ievadīt viena injektora saturu (atbilst 75 mg cefkvinoma katrā tesmeņā ceturksnī). Ievadīšanu atkārtot 3 reizes pēc kārtas ar 12 stundu intervālu.

9. Ieteikumi pareizai lietošanai

Injektoru drīkst lietot tikai vienu reizi. Daļēji izlietoti injektori ir jāiznīcina.

Pirms ārstēšanas ir ieteicams rūpīgi izslaukt inficētos ceturkšņus un notīrīt pupus (it īpaši katra pupa kanāla atveri), izmantojot iepakojumā iekļautās vienreizējās lietošanas salvetes. Daļējas injektora ievadīšanas gadījumā no injektora noņemt vāciņa priekšējo daļu. Pilnīgai izlietošanai ir jānoņem viss vāciņš. Ievietot kanulu pupa kanālā un ievadīt injektora saturu. Izņemt kanulu. Vienas rokas pirkstos satvert pupa galu un ar otras rokas īkšķi un rādītājpirkstu viegli masēt tesmeņa pupu virzienā uz augšu. Pēc tam ar abām rokām viegli masēt tesmeņa ceturksni virzienā uz augšu, lai sekmētu ievadītās ziedes vienmērīgu izplatību pa visu pupa cisternu.

10. Ierobežojumu periods

Gaļai un blakusproduktiem: 2 dienas.

Pienam: 84 stundas (7 slaukšanas reizes).

11. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Uzglabāt temperatūrā līdz 25 °C.

Nelietot šīs veterinārās zāles, ja beidzies derīguma termiņš, kas norādīts uz kastītes pēc Exp. Derīguma termiņš attiecas uz norādītā mēneša pēdējo dienu.

12. Īpaši norādījumi atkritumu iznīcināšanai

Neizmest veterinārās zāles kanalizācijā vai kopā ar sadzīves atkritumiem.

Visu neizlietoto veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai izmantot nevajadzīgo veterināro zāļu nodošanas shēmas saskaņā ar nacionālajām prasībām un jebkurām valsts atkritumu savākšanas sistēmām, kas piemērojamas attiecīgajām veterinārajām zālēm. Šādi pasākumi palīdzēs aizsargāt vidi.

Jautājiet savam veterinārārstam vai farmaceitam, kā atbrīvoties no nevajadzīgām veterinārajām zālēm.

13. Veterināro zāļu klasifikācija

Recepšu veterinārās zāles.

14. Tirdzniecības atļaujas numuri un iepakojuma lielumi

V/NRP/15/0005

Iepakojuma lielumi:

Kartona kastīte ar 4 injektoriem + 4 tīrīšanas salvetēm.

Kartona kastīte ar 15 injektoriem + 15 tīrīšanas salvetēm.

Kartona kastīte ar 24 injektoriem + 24 tīrīšanas salvetēm.

Ne visi iepakojuma lielumi var tikt izplatīti.

15. Datums, kad lietošanas instrukcija pēdējo reizi pārskatīta

10/2025

Sīkāka informācija par šīm veterinārajām zālēm ir pieejama Savienības zāļu datubāzē (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktinformācija:

Tirdzniecības atļaujas turētājs un par sērijas izlaidi atbildīgais ražotājs:

FATRO S.p.A.

Via Emilia, 285

40064 Ozzano dell'Emilia (Bologna)

Itālija

Vietējie pārstāvji un kontaktinformācija, lai ziņotu par iespējamām blakusparādībām:

SIA "Optim Vet"

Mētru iela 6

Grobiņa

Grobiņas novads, LV-3430

Latvija

Tel: +371 294 065 15

Lai iegūtu papildu informāciju par šīm veterinārajām zālēm, lūdzam sazināties ar tirdzniecības atļaujas turētāja vietējo pārstāvi.

17. Cita informācija

Cefkvinoms ir plaša spektra pret beta-laktamāzi rezistentu cefalosporīnu grupas antibiotika ar baktericīdu iedarbību pret baktērijām, inhibējot to šūnu sienīgu sintēzi. *In vitro* pētījumu dati liecina, ka cefkvinoms ir efektīvs pret biežāk sastopamajām gramnegatīvām un grampozitīvām baktērijām tajā, skaitā *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus agalactiae*, *Streptococcus dysgalactiae*, *Streptococcus uberis* un *Escherichia coli*.

Tāpat kā citi ceturtās paaudzes cefalosporīni, cefkvinoms apvieno augstu šūnu penetrāciju un augstu stabilitāti pret beta-laktamāzēm. Pretēji iepriekšējo paaudžu cefalosporīniem, cefkvinoms netiek hidrolizēts ar Amp-C tipa hromosomāli kodētām cefalosporināzēm vai dažu enterobaktēriju sugu plazmīdu cefalosporināzēm. Rezistences mehānisms gramnegatīvās baktērijās paplašināta spektra beta-laktamāžu dēļ un grampozitīvās baktērijās penicilīnu saistošo olbaltumvielu izmaiņu dēļ var izraisīt krustenisko rezistenci pret citām beta-laktāmu antibiotikām.

12 stundas pēc pēdējās šo veterināro zāļu ievadīšanas tesmenī cefkvinoma vidējā koncentrācija pienā ir 19 µg/ml, kamēr augstākais MIC₉₀ ir pret *Staphylococcus aureus* (aptuvenā vērtība —1 µg/ml). Otrajā slaukšanas reizē pēdējās šo veterināro zāļu ievadīšanas tesmenī cefkvinoma vidējā koncentrācija ir aptuveni 2,5 µg/ml, un trešajā slaukšanas reizē tas samazinās līdz 0,75 µg/ml.

Cefkvinoma uzsūkšanās tesmens audos ir nenozīmīga.