

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата «ЛИНКОМИЛ-СП 44»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Линкомил-СП 44 (Lincomilum-SP 44).

Международное непатентованное наименование активных фармацевтических субстанций: линкомицин, спектиномицин.

1.2 Линкомил-СП 44 представляет собой порошок от белого до светло-желтого цвета.

В 1,0 г препарата содержится 22 мг линкомицина гидрохлорида, 22 мг спектиномицина гидрохлорида и наполнитель (декстроза моногидрат). Препарат растворим в воде.

Лекарственная форма: порошок для орального применения.

1.3 Линкомил-СП 44 выпускают в пакетах из металлизированной полиэтиленовой пленки по 100, 500, 1000 и 5000 г.

1.4 Препарат хранят с предосторожностью (список Б) при температуре от 0°C до плюс 25°C, в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте.

1.5 Срок годности – 2 (два) года от даты изготовления при условии соблюдения правил хранения. Не применять по истечении срока годности.

Хранить в местах, недоступных для детей.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Линкомил-СП 44 – комплексный антибактериальный препарат. Относится к антибиотикам группы линкозамидов в комбинациях.

Препарат обладает широким спектром противомикробного действия. Входящие в состав препарата компоненты активны в отношении многих грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, в том числе *Escherichia coli*, *Salmonella spp.*, *Bordetella spp.* и др., а также *Mycoplasma spp.* и *Treponema hyodysenteriae*.

2.2 Линкомицин – антибиотик из группы линкозамидов. В зависимости от концентрации препарата в области локализации инфекционного процесса и чувствительности к нему микрофлоры он может оказывать как бактериостатическое, так и бактерицидное действие. Линкозамиды действуют путем связывания с 50S рибосомальными субъединицами чувствительных к препарату микроорганизмов, что приводит к подавлению образования пептидных связей.

Спектиномицин – аминоклический антибиотик, оказывающий бактериостатическое действие. Ингибирует синтез белка в микробной клетке на уровне рибосом. Действует, главным образом, на грамотрицательные микроорганизмы.

2.3 При пероральном введении линкомицин хорошо всасывается из желудочно-кишечного тракта и проникает во многие органы и ткани. Максимальные концентрации антибиотика в крови достигаются через 3-6 часов после введения препарата.

Спектиномицин практически при пероральном введении не всасывается и оказывает свое действие в желудочно-кишечном тракте.

2.4 Спектиномицин выводится из организма в основном в неизменном виде, а линкомицин в виде метаболитов.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Линкомил-СП 44 применяют при колибактериозе, сальмонеллезе, дизентерии у свиней, колибактериозе и микоплазмозе у птицы и других заболеваниях, возбудители которых чувствительны к линкомицину и спектиномицину.

3.2 Линкомил-СП 44 назначают свиньям с лечебной целью в смеси с кормом или водой в дозе 1 кг препарата на 1 т корма или 1000 л воды в течение 7 дней, а при хроническом течении заболевания в течение 14 дней.

При необходимости доза препарата может быть увеличена до 2 кг на 1 т корма.

3.3 Птице препарат применяют из расчета 1,1 г препарата на 1 кг массы тела в течение 3 – 7 дней или 1 кг препарата на 1 т корма (400 г препарата на 100 л воды).

Препарат можно применять растворенным в воде. Раствор готовят из расчета потребности птицы в воде на одни сутки. В период лечения птица должна получать только воду, содержащую препарат.

3.4 Запрещается применение препарата жвачным животным, лошадям, кроликам и птице, чье яйцо используется в пищу людям.

3.5 В редких случаях возможны аллергические реакции, при наличии которых препарат следует отменить и назначить противогистаминные препараты и препараты кальция.

У свиней возможно покраснение кожи, которое исчезает в течение 5 – 8 дней без прекращения дачи препарата.

3.6 Не рекомендуется совместное применение препарата с антибиотиками макролидами, пенициллинами, амфениколами, каолином.

3.7 Убой на мясо свиней разрешается не ранее, чем через 14 суток после последнего применения препарата, а птицы через 5 суток после последнего применения препарата. Мясо животных и птицы, вынуждено убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления плотоядных животных.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать правила личной гигиены и техники безопасности.

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 по применению препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного или несоответствии препарата по внешнему виду, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Частное производственно-торговое унитарное предприятие «Белветфарма» (Республика Беларусь, 247050, Гомельская область, г. Добруш, ул. Фрунзе, 17) для ООО «Хематекс» Минский район (223017, Республика Беларусь, Минская обл., Минский район, Новодворский с/с, аг. Гатово, АБК ОАО "МПКО", ком. 501).

Тел./факс: (017) 336-88-68, 336-66-64.

Инструкция подготовлена сотрудником кафедры фармакологии и токсикологии (И.А. Ятусевич, Т.Н. Смаглей), внутренних незаразных болезней (В.Н. Иванов) УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» и ООО «Хематекс» Минский район (И.В. Ситник).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	<i>[Подпись]</i>
Секретарь	<i>[Подпись]</i>
Эксперт	<i>[Подпись]</i>
«13» 12 2020	протокол № 112