

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного лекарственного препарата
«Линкосол 11%»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Линкосол 11% (Lincosolum 11%).

Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции:
линкомицин.

Лекарственная форма; порошок для приема внутрь.

1.2 Линкосол 11% по внешнему виду представляет собой порошок белого цвета.

1.3 В 1 г препарата содержится: 110 мг линкомицина (в форме гидрохлорида),
наполнитель лактоза моногидрат.

1.4 Препарат выпускают расфасованным по 50 г, 250 г, 500 г, 1000 г, 2000 г в
пакетах многослойных из полимерной металлизированной пленки по ТНПА изготовителя.

1.5 Препарат хранят и транспортируют при температуре от 2°C до 25°C и
влажности воздуха не более 65%. Беречь от попадания прямых солнечных лучей. Хранить в
местах, недоступных для детей!

1.6 Срок годности при указанных условиях хранения 2 года от даты изготовления.
Срок годности после первого вскрытия упаковки не более 3-х месяцев. Не применять по
истечению срока годности.

1.7 Отпуск без рецепта ветеринарного врача.

1.8 Препарат уничтожают в соответствии с требованиями действующего
законодательства.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Линкомицин – антибиотик группы линкозамидов, продуцируемый *Streptomyces lincolniensis*. В терапевтических дозах оказывает бактериостатическое, в высоких дозах бактерицидное действие. Активен в отношении *Streptococcus spp.*, *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Mycoplasma spp.*, *Bordetella spp.*, *Haemophilus spp.*, *Corynebacterium spp.*, *Clostridium spp.* и др.

2.2 Линкомицин подавляет белковый синтез бактерий вследствие обратимого связывания с 50S субъединицей рибосом, нарушает образование пептидных связей.

2.3 После перорального введения препарата линкомицина гидрохлорид быстро всасывается в желудочно-кишечном тракте и проникает в органы и ткани. Максимальная концентрация антибиотика в крови достигаются через 2-4 часа после применения препарата.

2.4 Препарат выделяется из организма преимущественно с мочой и фекалиями большей частью в неизменном виде и частично в виде метаболитов.

2.5 Препарат относится к 4 классу опасности ГОСТ 12.1.007.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Линкосол 11% применяют с лечебной целью свиньям при энзоотической пневмонии, некротическом энтерите, птице при микаплазмозе, анаэробных инфекциях пищеварительного тракта, некротическом энтерите и других заболеваниях, вызванных микроорганизмами, чувствительными к линкомицину.

3.2 Препарат свиньям применяют внутрь в течение 5-7 дней с водой или кормом в следующих дозах:

- при энзоотической пневмонии свиней – 0,09-0,18 г препарата/1 кг массы тела;
- при некротическом энтерите – 0,045-0,09 г препарата/1 кг массы тела.

Цыплятам препарат применяют из расчета 150 г препарата на 1000 л воды.

Для лечения птицы при микоплазмозе линкосол 11% применяют из расчета 0,045 г препарата на 1 кг массы тела в день, при некротическом энтерите – 3,7 мг активного вещества (линкомицина)/кг массы тела/ в день, или 0,033 г препарата на 1 кг массы тела.

Срок хранения после добавления в жидкий корм и питьевую воду – 24 часа.

3.3 Побочное действие. У свиней в начале лечения могут появиться понос и эритема кожи. Эти симптомы проходят самопроизвольно через 5-8 дней.

3.4 Противопоказания. Запрещается применение препарата жвачным животным, лошадям, кроликам. Антибиотик противопоказан при поражении печени и почек.

Препарат запрещен к применению птице, чье яйцо используется в пищу людям.

3.5 Не применяют препарат одновременно с амфениколом, пенициллинами, цефалоспоридами, макролидами, кальция глюконатом и магния сульфатом. Противодиарейные лекарственные средства снижают эффект препарата.

3.6 Убой на мясо свиней и птицы разрешается не ранее, чем через 7 суток после применения препарата. Мясо животных и птиц, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано в корм плотоядным животным.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом соблюдают общие 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 учреждение ветеринарной службы, 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, пишется акт отбора проб и направляется в государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (Республика Беларусь, 220005, г. Минск, ул. Красная 19А) для подтверждения на соответствие нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Изготовитель ООО «ЗападВетСервис» Республика Беларусь, 222162 Минская обл. г. Жодино ул. Куприянова 7А.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудником УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Красочко П.П.) и ООО «ЗападВетСервис» (С.М. Федоров).