

Инструкция рассмотрена и одобрена на
Ветбиофармсовете «18» ноября 2016 г.
Протокол № 87.

ИНСТРУКЦИЯ по применению препарата ветеринарного «ЛИНКОМИЛ 10%»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Линкомил 10% (Lincomilum 10%).

1.2 Линкомил 10% – противомикробный препарат, представляющий порошок белого или с желтоватым оттенком цвета, легко растворимый в воде.

В 1,0 г препарата содержится 100 мг линкомицина гидрохлорида.

1.3 Препарат 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 плюс 10⁰С до плюс 25⁰С в сухом, защищенном от света месте.

Срок годности - 2 (два) года от даты изготовления при условии соблюдения правил хранения.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Линкомицина гидрохлорид – антибиотик из группы линкозамидов. Активен в отношении большинства аэробных грамположительных микроорганизмов включая стафилококков, стрептококков, пневмококков, коринебактерий, а также микоплазм, клостридий, актиномицетов, трепонем и некоторых грамотрицательных, таких как бордепелла и гемофилус.

2.2 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.

2.3 Линкомицин при пероральном введении легко всасывается и проникает в большую часть тканей и жидкостей организма. Концентрация в крови достигает максимума в течение 2 – 4 ч. В крови минимальная концентрация сохраняется в течение 16 – 24 ч. Выделяется препарат с фекалиями и мочой.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Линкомил 10% применяют для лечения и профилактики дизентерии у свиней, при анаэробных инфекциях желудочно-кишечного тракта у цыплят и свиней, при энзоотической пневмонии у свиней, микоплазмозе и других заболеваниях, возбудители которых чувствительны к линкомицину.

3.2 При применении свиньям и птице (бройлерам) с лечебной целью и для профилактики микоплазмоза, линкомил 10% смешивают с кормом из расчета 2,0 – 2,2 кг препарата на тонну корма. Полученную смесь скармливают в течение 10 - 20 дней.

Для лечения и профилактики заболеваний, вызванных анаэробными бактериями у свиней и птицы (цыплят), линкомил 10% смешивают с кормом из расчета 1,0 кг препарата на тонну корма. Полученную смесь скармливают в течение 10 - 20 дней.

Для профилактики дизентерии свиньям препарат применяют из расчета 1,0 кг на 2,5 тонны корма, с лечебной целью 1,0 кг на тонну корма.

При индивидуальной даче свиньям препарат задают в дозе 0,15-0,25 г/кг массы 2 раза в день в течение 7-10 дней.

3.3 Запрещается дача препарата лошадям, жвачным животным, кроликам, морским свинкам, курам-несушкам чье яйцо используется в пищу людям и животным, имеющим индивидуальную чувствительность к линкомицину.

3.4 В начале применения препарата у свиней может появляться диарея и/или легкое опухание заднего прохода. В редких случаях возможно покраснение кожи. Эти признаки исчезают в течение 5 – 8 дней без прекращения дачи препарата.

3.5 Не рекомендуется совместное применение препарата с антибиотиками макролидами и пенициллинами.

3.6 Убой животных и птицы на мясо разрешается не ранее чем через 6 суток после последнего применения препарата. В случае вынужденного убоя ранее этого срока, мясо может быть использовано на корм плотоядным животным.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ 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 которой 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» (г. Минск, ул. Красная, 19^а) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

6.1 Частное производственно-торговое унитарное предприятие «Белветфарма»
(Республика Беларусь, 247050, Гомельская область, г. Добруш, ул. Фрунзе, 17)
для ЗАО «ХимИмпорт» (Республика Беларусь, 223017,
Минский район, п. Гатово, ОАО "МПКО", офис 519).

Инструкция подготовлена сотрудниками кафедры фармакологии и токсикологии (И.А. Ятусевич), внутренних незаразных болезней (В.Н. Иванов), НИИ ПВМ и Б (И.В. Фомченко) УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» и ЗАО «Химимпорт» (И.В. Ситник)

Профессор кафедры фармакологии
и токсикологии УО «Витебская ордена
«Знак Почета» государственная
академия ветеринарной медицины»

И.А. Ятусевич

