

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

## ИНСТРУКЦИЯ по применению препарата ветеринарного «ЛИНКОМИЛ-СП 44»

### 1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

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

1.2 Линкомил-СП 44 - комплексный противомикробный препарат, представляющий собой порошок от белого до светло-желтого цвета.

В 1,0 г препарата содержится 22 мг линкомицина гидрохлорида, 22 мг спектиномицина гидрохлорида. Препарат растворим в воде.

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 0° до плюс 25°C, в сухом, защищенном от света месте.

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

### 2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Линкомил-СП 44 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 – аминоциклический 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 всасываются 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 ПРЕПАРАТА

3.1 Линкомил-СП 44 применяют для лечения и профилактики колибактериоза, сальмонеллеза, дизентерии у свиней, колибактериоза и микоплазмоза 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 и с профилактической целью в течение 21-28 дней.

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

3.3 Птице линкомил-СП 44 применяют из расчета 1,1 г препарата на 1 кг массы тела в течение 3-7 дней.

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 курам-несушкам 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 свиней и птицы на мясо разрешается через 5 суток после прекращения применения препарата. Мясо животных и птицы, вынуждено убитой до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления плотоядных животных.

#### 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<sup>а</sup>) 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

