

**ИНСТРУКЦИЯ**  
**по применению ветеринарного препарата**  
**«Линкомицин 10 % для инъекций»**

**1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ**

- 1.1 Линкомицин 10 % для инъекций (Lincosycinum 10 % pro injectionibus).
- 1.2 В 1 см<sup>3</sup> препарата содержится 0,1 г линкомицина гидрохлорида и вспомогательные вещества (бензиловый спирт, вода для инъекций).
- 1.3 По внешнему виду препарат представляет собой прозрачную бесцветную или светло-желтого цвета жидкость.
- 1.4 Препарат упаковывают в стерильные стеклянные флаконы по 10; 20; 50 и 100 см<sup>3</sup> или ампулы по 1 см<sup>3</sup>. Флаконы с препаратом укупоривают резиновыми пробками и обкатывают металлическими колпачками.
- 1.5. Препарат хранят с предосторожностью (список Б) в упаковке изготовителя в защищенном от света месте при температуре от плюс 4 °С до плюс 25 °С.
- 1.6 Срок годности препарата 2 года с даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортирования. После вскрытия флакона неиспользованные остатки препарата хранению не подлежат.

**2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА**

- 2.1 Линкомицин – антибиотик, продуцируемый *Streptomyces lincolnensis* или другими родственными актиномицетами. Эффективен в отношении большинства грамположительных микроорганизмов: *Staphylococcus* spp. (в том числе стафилококков, устойчивых к пеницилинам), *Streptococcus* spp. (в т. ч. *Streptococcus pneumoniae*), *Clostridium perfringens*, *Clostridium tetani*, *Treponema* spp., *Mycoplasma* spp. К действию линкомицина устойчивы грамотрицательные бактерии, грибы и вирусы, а также *Enterococcus* spp.
- 2.2 На чувствительные микроорганизмы оказывает бактериостатическое, а в больших концентрациях – бактерицидное действие. Механизм действия связан с подавлением синтеза белка в микробных клетках.
- 2.3 При парентеральном введении линкомицин быстро всасывается из места инъекции и проникает в большинство органов и тканей организма животных, в том числе и в костную ткань. Максимальная концентрация препарата в крови достигается через 20-40 минут после введения и сохраняется на протяжении 3 - 6 часов, терапевтическая на протяжении 24 часов. Линкомицин не подвергается биотрансформации в организме и выделяется из организма, преимущественно, в неизменном виде с мочой и желчью.

**3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ**

- 3.1 Препарат применяют для лечения свиней, телят, собак и кошек при заболеваниях бактериальной и микоплазменной этиологии:
- артриты, вызванные стафилококками, стрептококками и микоплазмами;
  - инфекции у свиней, вызванные микоплазмами (энзоотическая пневмония);
  - актиномикоз у животных;
  - инфекции респираторных органов у телят, собак и кошек;
  - абсцессы;
  - состояния септицемии и другие инфекции, вызванные микроорганизмами, чувствительными к линкомицину.
- 3.2 Препарат назначают животным внутримышечно или внутривенно в следующих дозах:
- свиньям - 0,5-1,0 см<sup>3</sup>/10 кг массы тела животного один раз в сутки внутримышечно;

телятам - 1,0 см<sup>3</sup>/ 10 кг массы тела животного один раз в сутки внутримышечно;  
собакам и кошкам - 1,0-2,0 см<sup>3</sup>/ 10 кг массы тела животного один раз в сутки внутримышечно, внутривенно.

Курс лечения – 3-7 суток.

3.3 Не применять препарат одновременно с антибиотиками макролидами, миорелаксантами и пенициллинами. Нельзя превышать рекомендуемую дозу, при передозировке препарата у свиней возможна диарея и опухание ануса.

3.4 Внутривенное введение препарата осуществлять медленно. Перед введением разбавить из расчета 1 г линкомицина гидрохлорида на 100 см<sup>3</sup> физраствора. Быстрое внутривенное введение может привести к возникновению гипотензии и остановке сердечной и дыхательной деятельности.

3.5 Противопоказанием к применению является повышенная чувствительность к линкомицину, тяжелые заболевания печени и почек. Препарат противопоказан беременным и лактирующим животным. Не применять препарат животным с развитым рубцовым пищеварением.

3.6 Убой животных на мясо после применения препарата разрешается через 7 суток, после прекращения применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, используют в корм плотоядным животным.

#### 4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые 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 раствора 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” (220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия требованиям нормативных документов.

#### 6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 ОАО «БелВитунифарм»  
211309, д. Должа, ул. Советская, д. 26А, Витебский район, Витебская область, Республика Беларусь.

Инструкция разработана специалистами ОАО «БелВитунифарм» (Шашкова Ю.А., Коновалова И.И.), сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Дремач Г.Э., Петровский С.В.).

