

07.09.2020

ИНСТРУКЦИЯ
по ветеринарному применению лекарственного препарата
Линкомицин 10 % раствор

(организация-разработчик: АО «Мосагроген»,
117545, г. Москва, проезд Дорожный 1-й, д. 1, стр. 1, пом. IV эт. 1 ком 6)

Номер регистрационного удостоверения: 77-3-2.12-0654№ПВР-3-5.9/00270

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Линкомицин 10 % раствор (Lincosumicini 10 % solutio).

Международное непатентованное наименование: линкомицин.

2. Лекарственная форма: раствор для инъекций.

Линкомицин 10 % раствор в качестве действующего вещества содержит в 1 мл линкомицина гидрохлорид (в пересчете на основание) – 100 мг, вспомогательные вещества: трилон Б, нипагин, натрия гидроокись (для доведения pH) и воду для инъекций.

3. По внешнему виду препарат представляет собой прозрачную бесцветную или слегка желтоватого цвета жидкость.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения - 2 года с даты производства. После вскрытия флакона неиспользованные остатки препарата хранению не подлежат. Запрещается применение препарата по истечении срока годности.

4. Линкомицин 10 % раствор выпускают расфасованным по 10, 20 и 100 мл в стеклянные флаконы соответствующей вместимости, укупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками. Флаконы по 10, 20 мл помещают в картонные коробки по 20 штук. Каждую потребительскую упаковку снабжают инструкцией по применению.

5. Хранят лекарственный препарат в закрытой упаковке производителя в защищенном от прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов при температуре от 5 °С до 25 °С.

6. Линкомицин 10 % раствор следует хранить в недоступном для детей месте.

7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

8. Линкомицин 10 % раствор отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Линкомицин 10 % раствор относится к антибактериальным препаратам группы линкозамидов.

10. Линкомицин проявляет наибольшую активность в отношении большинства грамположительных микроорганизмов, в том числе стафилококков, стрептококков, пневмококков, клостридий, коринобактерий, а также микоплазм. Активен в отношении микроорганизмов, особенно стафилококков, устойчивых к другим антибиотикам. Устойчивость микроорганизмов к линкомицину вырабатывается медленно. На грамотрицательные бактерии, грибы и вирусы линкомицин не действует. Механизм действия связан с подавлением синтеза белка в микробных клетках. Максимальная концентрация антибиотика в крови достигается через 20-40 минут после инъекции. Терапевтическая концентрация сохраняется на протяжении 16-24 часов. Линкомицин быстро и хорошо всасывается из места инъекции и проникает во все органы и ткани организма, в том числе и костную ткань. Линкомицин не подвергается биотрансформации в организме и выделяется преимущественно в неизменённом виде с мочой и желчью.

Линкомицин 10 % раствор по степени воздействия на организм относится к умеренно опасным веществам (3 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

III. Порядок применения

11. Линкомицин 10 % раствор применяют свиньям, телятам, собакам и кошкам для лечения респираторных заболеваний, актиномикозов, остеомиелитов и других заболеваний, вызванных чувствительными к антибиотикам микроорганизмами.

Препарат показан для лечения энзоотической пневмонии и дизентерии свиней, а также при лечении бактериальных артритов свиней, вызванных *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp. и *Mycoplasma* spp.

12. Противопоказанием для применения препарата является индивидуальная повышенная чувствительность животных к линкомицину. Не допускается применение препарата животным с развитым рубцовым пищеварением в возрасте старше 6 месяцев.

13. При работе с препаратом Линкомицин 10% раствор следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при

работе с лекарственными препаратами. По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом. Во время работы с лекарственным препаратом запрещается пить, курить и принимать пищу.

Флаконы из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, они подлежат утилизации с бытовыми отходами.

При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаза, их необходимо промыть большим количеством воды. В случае возникновения аллергических реакций или при случайном попадании лекарственного препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

14. Не следует применять препарат Линкомицин 10 % раствор беременным и лактирующим самкам за исключением случаев, когда это необходимо по «жизненным» показаниям и применяется под контролем ветеринарного врача.

15. Раствор вводят внутримышечно или внутривенно (медленно) один раз в сутки в следующих дозах:

Вид животного	Способ введения	Доза, мл/10 кг	Срок лечения, дни
Свиньи	внутримышечно	1	3 - 7
Телята	внутримышечно	1	2 - 4
Собаки	внутримышечно,	2	3 - 7
	внутривенно	1	3 - 7
Кошки	внутримышечно,	2	3 - 7
	внутривенно	1	3 - 7

16. При применении Линкомицина 10% раствора в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений у сельскохозяйственных животных, как правило, не наблюдается. В случае появления аллергических реакций использование препарата прекращают и назначают антигистаминные средства.

17. При передозировке препарата у животных может наблюдаться угнетенное состояние, снижение аппетита, нарушение функции желудочно-кишечного тракта. В этом случае следует прекратить применение препарата и назначить средства симптоматической терапии.

18. Не допускается одновременное применение лекарственного препарата с макролидами, цефалоспоридами, пенициллинами и хлорамфениколом в связи с возможным антагонистическим эффектом.

19. Особенности действия лекарственного препарата при его первом применении и при его отмене не установлено.

20. Следует избегать пропуска введения очередной дозы лекарственного препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска одной дозы применение препарата возобновляют в той же дозе и по той же схеме.

21. Убой телят и свиней на мясо разрешается не ранее, чем через 3 суток после последнего применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления пушных зверей.

Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения.

АО «Мосагроген»
Российская Федерация, 117545,
г. Москва,
1-ый Дорожный проезд, д. 1.

Наименование, адрес организации, уполномоченной держателем или владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя.

АО «Мосагроген»
Российская Федерация, 117545,
г. Москва, 1-ый Дорожный
проезд, д. 1, стр. 1, пом. 6 эт. 1
ком 6.
т/ф (495) 744-06-45.