

Инструкция рассмотрена и одобрена
на Ветбиофармсовете
«24» декабря 2013 г.
Протокол № 70.

ИНСТРУКЦИЯ по применению препарата «ЛИНКОФАРМ ПЛЮС»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Линкофарм плюс (Lincopharmum plus).

1.2 Линкофарм плюс - комплексный противомикробный препарат, представляющий собой порошок от белого до светло-желтого цвета. Препарат растворим в воде.

В 1,0 г препарата содержится линкомицина гидрохлорида 167 мг, спектиномицина сульфата 333 мг, бромгексина 2 мг и наполнитель.

1.3 Препарат выпускают в полимерной таре, полиэтиленовых пакетах, пакетах из металлизированной полиэтиленовой пленки по 50, 100, 200, 500, 1000 г и мешках по 3, 5, 10, 20 и 25 кг.

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 Линкофарм плюс 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 других, а также *Mycoplasma spp.*, *Treponema hyodysenteria*.

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.

Бромгексин оказывает муколитическое (секретолитическое) и отхаркивающее действие.

2.3 При пероральном введении действующие компоненты препарата хорошо всасываются из желудочно-кишечного тракта и проникают во многие органы и ткани. Максимальные концентрации антибиотиков в крови достигаются через 3-6 часов после введения препарата.

2.4 Линкомицин и спектиномицин выделяются из организма в неизменном виде с мочой и фекалиями.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Линкофарм плюс применяют для профилактики и лечения колибактериоза, сальмонеллеза, дизентерии свиней, колибактериоза и микоплазмоза птицы.

3.2 Свиньям Линкофарм плюс назначают с лечебной целью в смеси с кормом или водой в дозе 0,15 – 0,2 кг препарата на 1,5 т корма или 1500 л воды в течение 4 - 7 дней (при групповой даче) или 0,05 – 0,1 г на 10 кг массы тела (при индивидуальной даче) 2 раза в сутки.

При хроническом течении заболевания и с профилактической целью препарат применяют в дозе 0,15 – 0,2 кг препарата на 2 т корма или 2000 л воды.

3.3 Птице Линкофарм плюс с лечебной целью применяют из расчета 1 – 1,5 кг препарата на 2000 л воды или 2 т корма в течение 3 - 7 дней.

С профилактической целью препарат применяют в дозе 0,5 - 1 кг препарата на 2000 л воды или 2 т корма в 3 – 5 дневном и 28 дневном возрасте в течение 2 – 3 последовательных дней.

Раствор готовят из расчета потребности птицы в воде на одни сутки. В период лечения птица должна получать только воду, содержащую препарат.

При индивидуальной даче доза препарата 50 – 150 мг/кг массы тела птицы.

3.4 Запрещается применение препарата жвачным животным, лошадям, кроликам и курам-несушкам в период яйцекладки. Препарат прекращают давать птице за 20 дней до начала яйцекладки.

Запрещается применение препарата при тяжелых нарушениях функции почек и печени, в период беременности.

3.5 В редких случаях 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, группы левомицетина; каолином.

3.7 Убой свиней на мясо разрешается через 10 суток, а птицы через 8 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^а) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

6.1 СП «Ветинтерфарм» ООО,
Республика Беларусь,
г. Минск, ул. Серафимовича, 13-25

Инструкция подготовлена сотрудниками кафедр фармакологии и токсикологии (И.А. Ятусевич, И.П. Захарченко), внутренних незаразных болезней животных (В.Н. Иванов), НИИ ПВМ и Б (И.В. Фомченко) УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» и СП «Ветинтерфарм» ООО

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


И.А. Ятусевич

Ветбиофармсовет при Департаменте ветеринарного и продовольственного контроля МСХ И П РБ	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
24.12.2013, протокол № 40	