

ИНСТРУКЦИЯ

по применению препарата Линкоспектинвет

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Линкоспектинвет (Linkospektinvetum).

1.2 В 1 мл препарата содержится 0,05 г линкомицина и 0,1 г спектиноми-
цина.

1.3 Препарат представляет собой прозрачный бесцветный или светло-
желтый раствор для парентерального применения

1.4 Препарат выпускают во флаконах из нейтрального стекла по 50 и 100
мл. Хранят с предосторожностью (список Б) в сухом, защищенном от света
месте при температуре от плюс 15°С до плюс 25°С. Срок годности - 2 года от
даты изготовления при условии соблюдения правил хранения. После первого
вскрытия годен в течение 2 недель, при хранении в темном прохладном месте
(от плюс 2°С до плюс 8°С).

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Комбинация линкомицина и спектиномицина действует синергично.
Линкомицин действует бактериостатически против многих Грам – положитель-
ных микроорганизмов типа родов *Mycoplasma*, *Staphylococcus*, *Streptococcus*.
Он ингибирует синтез протеинов на рибосомах Грам – положительных бакте-
рий. Спектиномицин нарушает синтез белка в микробной клетке, связываясь с
30S субъединицей бактериальных рибосом и действует бактериостатически или
же бактерицидно, в зависимости от дозировки, против многих грам – негатив-
ных микроорганизмов видов *Campylobacter*, *Escherichia*, *Mycoplasma* sp. и
Salmonella sp.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Линкоспектинвет применяют для лечения инфекционных заболева-
ний органов дыхания, желудочно-кишечного тракта у телят, свиней: бакте-
риальная и микоплазменная пневмонии, дизентерия, бактериальные энтериты
(колибактериоз, сальмонеллез), инфекционные артриты, рожа, вторичные
бактериальные инфекции при вирусных заболеваниях. Препарат показан также
для лечения смешанных, вялотекущих, хронических инфекций. Линкоспектин-
вет применяют внутримышечно в следующих дозах:

Вид животных	Дозы
Свиньи	1 мл на 10 кг массы тела животного в течение 3-7 дней внутримышечно
Телята	1 мл на 10 кг массы тела животного в течение 4 дней внутримышечно

3.2 Противопоказания. Не допускается применение животным с по-
вышенной чувствительностью к компонентам препарата и животным с почеч-
ной недостаточностью.

3.3. Убой свиней и телят на мясо допускается не ранее, чем через 14 дней после последнего применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано на корм плотоядным.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом должны выполняться общие требования по технике безопасности и личной гигиены.

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, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение "Белорусский государственный ветеринарный центр" для подтверждения на соответствия нормативных документов.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Изготовитель: Частное торговое унитарное предприятие "Биовет-пром", 223016, Минский р-н, д. Королищевичи, ул. Коммунистическая, 41 А, к. 1-1.

Инструкция по применению разработана сотрудниками РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С.Н.Вышелесского» и ЧТУП "Биовет-пром" (Красочко П.А. и Клеповым С.А.).

Ветеринарный центр государственного ветеринарного и государственного коллектива МХХ И П Р Б	
ОДОБРЕНО	
Председатель	<i>[Подпись]</i>
Секретарь	<i>[Подпись]</i>
Эксперт	<i>[Подпись]</i>
13.11.12	протокол № 64