

Коротка характеристика препарату

1. Назва

Лінкоміцин 10%

2. Склад

1 мл препарату містить діючу речовину:

лінкоміцин (гідрохлорид) – 100 мг.

Допоміжні речовини: бензил алкоголь.

3. Фармацевтична форма

Розчин для ін'єкцій

4. Фармакологічні властивості

АТС vet класифікаційний код QJ01 – антибактеріальні ветеринарні препарати для системного застосування.

Лінкоміцин - це лінкозамідний антибіотик, продукт життєдіяльності *Streptomyces lincolnensis*. Діє переважно на грамозитивні та грамнегативні мікроорганізми, включаючи *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Bacillus anthracis*, *Corynebacterium spp.*, *Actinobacillus spp.*, *Bordetella spp.*, деякі види *Nocardia* та *Actinomyces spp.* Особливо ефективний проти *Serpulina hyodysenteriae* та *Mycoplasma spp.*. Механізм дії - інгібування білкового синтезу на рівні рибосомної субодиниці 50S.

Препарат швидко всмоктується з місця введення Лінкоміцин на 50% зв'язується з білками. Концентрація лінкоміцину у сироватці крові досягає піку через 2 години після прийому. Період напіврозпаду становить 2,5-4 години. Переважна більшість лінкоміцину та його метаболіти екскретуються переважно з сечею та жовчю.

5. Клінічні особливості

5.1 Вид тварин

Свині, телята, вівці, собаки, коти, свійська птиця (кури-бройлери, племінні кури, ремонтний молодняк птиці).

5.2 Показання до застосування

Лікування тварин та птиці, хворих на септицемію, мікоплазмоз, а також при захворюваннях органів дихання та травного каналу, що спричинені мікроорганізмами, чутливими до лінкоміцину.

5.3 Протипоказання

Не застосовувати тваринам з підвищеною чутливістю до компонентів препарату, а також курам-несучкам, яйця яких призначені для харчування людей. Не застосовувати кролям, хом'якам, мурчакам, коням або великій рогатій худобі з функціонально розвинутими передшлунками, це може призвести до тяжких ускладнень з боку травного каналу.

5.4 Побічна дія

Іноді може спостерігатись невелике подразнення та почервоніння шкіри.

5.5 Особливі застереження при використанні

Немає.

5.6 Застосування під час вагітності, лактації, несучості

Не застосовувати супоросним свиноматкам та курам-несучкам, яйця яких призначені для використання в їжу людям.

5.7 Взаємодія з іншими засобами та інші форми взаємодії

Не застосовувати одночасно з пеніцилінами та цефалоспоринами.

5.8 Дози і способи введення тваринам різного віку

Внутрішньом'язово у дозі:

телята, свині та вівці - 1 мл препарату на 10 кг маси тіла тварини один раз на добу протягом 3 діб;

собаки та коти – 0,5-1 мл препарату на 5 кг маси тіла тварини один або два рази на добу протягом 3-5 діб;

свійська птиця (кури-бройлери, племінні кури, ремонтний молодняк птиці) – 0,5 мл препарату на 2,5 кг маси тіла птиці один раз на добу протягом 3 діб.

5.9 Передозування (симптоми, невідкладні заходи, антитоти)

У разі систематичного перевищення терапевтичної дози у свиней може виникнути діарея.

5.10 Спеціальні застереження

Не застосовувати для тварин з підвищеною чутливістю та з порушенням функції нирок.

5.11 Період виведення (каренції)

Забій тварин на м'ясо дозволяється через 7 діб після останнього застосування препарату. Отримане, до зазначеного терміну, м'ясо утилізують або згодують непродуктивним тваринам, залежно від висновку лікаря ветеринарної медицини.

5.12 Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу

Дотримуватись правил роботи з ветеринарними препаратами.

6. Фармацевтичні особливості

6.1 Форми несумісності

Не змішувати з іншими препаратами.

Термін придатності

5 років.

Після першого відбору з флакону, препарат необхідно використати протягом 28 діб, при умові зберігання в темному місці при температурі від 0° до 5°С.

6.3 Особливі заходи зберігання

Сухе, темне, недоступне для дітей місце при температурі від 8°С до 15°С.

6.4 Природа і склад контейнера первинного пакування

Флакони з скла закриті гумовими корками під алюмінієву обкатку по 100 мл.

6.5 Особливі заходи безпеки при поводженні з невикористаними препаратами або із його залишками.

Невикористані залишки препарату, або препарат, у якого закінчився термін придатності, утилізують шляхом спалювання у спеціальній печі.

7. Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення

Альфасан Інтернешл БВ П.О.Бокс78 3440 АВ Ворден Нідерланди	Alfasan International BV P.O.Box 78 3440 AB Woerden The Netherlands
---	--

8. Назва та місцезнаходження виробника (виробників)

Альфасан Інтернешл БВ П.О.Бокс78 3440 АВ Ворден Нідерланди	Alfasan International BV P.O.Box 78 3440 AB Woerden The Netherlands
---	--

9. Додаткова інформація