

СОГЛАСОВАНО
Заместитель Руководителя
Россельхознадзора

03.06.2025

ИНСТРУКЦИЯ
по ветеринарному применению лекарственного препарата
Линкомицин 10 % раствор

(организация-разработчик: АО «Мосагроген»,
117545, г. Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Чертаново Центральное,
проезд 1-й Дорожный, д. 1)

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

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Линкомицин 10 % раствор (Lyncomycin 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 желтоватую 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 и 100 мл в стеклянные флаконы соответствующей вместимости, укупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками. Флаконы по 10 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 °C до 25 °C.

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 по рецепту 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).

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 антибиотику 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, цефалоспоринами, пенициллинами и хлорамфениколом в связи с возможным антагонистическим эффектом.

19. Особеностей 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.

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.

АО «Мосагроген»
Российская Федерация, 117545,
г. Москва,
вн.тер.г. муниципальный округ
Чертаново Центральное,
проезд 1-й Дорожный, д. 1.
т/ф (495) 744-06-45.

Генеральный директор
АО «Мосагроген»

А.В. Марченков

