

## ИНСТРУКЦИЯ

### по применению ветеринарного лекарственного препарата «Летфлоролинк ОР»

#### 1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Ветеринарный препарат «Летфлоролинк ОР» (Letflorolink OR).

Международное непатентованное наименование: флорфеникол, линкомицин.

Лекарственная форма: раствор для приема внутрь.

1.2 Ветеринарный препарат «Летфлоролинк ОР» (далее по тексту – препарат) по внешнему виду представляет собой прозрачную жидкость от бесцветного до светло-желтого цвета. Допускается выпадение осадка в процессе хранения.

1.3 В 1,0 мл препарата в качестве активных действующих веществ содержится 300 мг флорфеникола и 100 мг линкомицина гидрохлорида и вспомогательные вещества: полиэтиленгликоль, изопропиловый спирт, вода очищенная.

1.4 Препарат выпускают в полимерной упаковке по 100, 500, 1000 и 5000 мл.

1.5 Препарат хранят и транспортируют в упаковке производителя в защищенном от прямых солнечных лучей месте при температуре не выше 25 °С. Хранить в местах недоступных для детей.

1.6 Срок годности препарата – 2 года от даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортирования. Не применять после окончания срока годности. Препарат уничтожают в соответствии с требованиями законодательства.

1.7 Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

#### 2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Входящий в состав препарата флорфеникол обладает широким спектром антибактериального действия в отношении грамположительных и грамотрицательных бактерий, в том числе: *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Pasteurella multocida*, *Mannheimia haemolytica*, *Bordetella bronchiseptica*, *Haemophilus parasuis*, *Escherichia coli*, *Salmonella spp.*, а также *Mycoplasma spp.* Механизм действия флорфеникола заключается в связывании с 70S рибосомами и блокировании синтеза белков в бактериальной среде.

Линкомицин активен в отношении *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Clostridium spp.*, *Bacteroides spp.* и *Mycoplasma spp.* Механизм действия линкомицина заключается в ингибировании белкового синтеза на уровне рибосомной субъединицы 50S.

2.2 При пероральном применении флорфеникол быстро всасывается из желудочно-кишечного тракта и проникает во все органы и ткани. Биодоступность флорфеникола после перорального применения составляет 88%, максимальная концентрация в крови достигается через 1 час и сохраняется в терапевтической концентрации на протяжении 24 часов. При пероральном применении линкомицин всасывается из желудочно-кишечного тракта, распределяется в тканях (включая костную) и жидкостях организма.

2.3 Флорфеникол выводится из организма, преимущественно, с мочой и в меньшей степени с калом, а линкомицин – в неизменном виде и в виде метаболитов с мочой, желчью и калом.

2.4 Препарат относится к веществам малоопасным (IV класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

#### 3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют для лечения свиней и птицы при заболеваниях желудочно-кишечного тракта, респираторной патологии и других заболеваниях, вызываемых чувствительными к флорфениколу, линкомицину и их комбинации микроорганизмами.

3.2 Перед применением препарат необходимо взболтать.

3.3 Препарат применяют перорально с водой в течение 3–5 дней в следующих дозах:

- свињи 0,15–0,2 мл/10 кг массы тела животного 2 раза в день;
- цыплятам до 4-х недельного возраста: 330 мл препарата на 1000 л воды или 0,04 мл/кг массы тела;
- птице старше 4-х недель: 700 мл препарата на 1000 л воды или 0,07 мл/кг массы тела.

Птице раствор, содержащий препарат, готовят из расчета потребности в воде на одни сутки. Во время лечения птица должна получать только воду, содержащую препарат.

При индивидуальном способе применения суточную дозу препарата следует разделить на две равные части, которые выпаивают с интервалом в 12 часов. Лечебный раствор готовят ежедневно в объеме, рассчитанном на потребление в течение суток.

3.4 Если концентрация флорфеникола в воде превышает 1 г на 1 л, что соответствует 3,3 мл препарата на 1 л воды, то может выпадать осадок.

3.5 При применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией по применению осложнений, как правило, не наблюдается. В редких случаях у поросят возможны покраснения перианальной области, отек прямой кишки, проходящие самопроизвольно без назначения симптоматических средств, а также аллергические реакции. При наличии аллергических эффектов применение препарата прекращают, проводят симптоматическое лечение.

3.6 Не допускается применение препарата птице, чье яйцо используют в пищу людям.

3.7 Запрещено применение препарата свиноматкам в период беременности и лактации, а также хрякам-производителям и одновременно с другими антибиотиками, сульфаниламидными препаратами, непрямыми антикоагулянтами, барбитуратами и миорелаксантами.

3.8 Убой на мясо птицы и свиней разрешается через 30 суток после последнего применения препарата. Полученное до этого срока мясо используют для кормления плотоядных животных.

#### **4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ**

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать меры личной гигиены и правила техники безопасности, а также средства индивидуальной защиты (респиратор, перчатки).

4.2 Тару из-под препарата запрещается использовать для бытовых целей.

#### **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 которого 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 и направляются в государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» для подтверждения на соответствие нормативных документов по адресу: Республика Беларусь, 220005, г. Минск, ул. Красная 19А, тел 8 017 290-42-75.

#### **6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ**

6.1 Производственный кооператив «Биогель».

Юридический адрес: Республика Беларусь, 220035, г. Минск, ул. Тимирязева, 65, офис 313.

Адрес производственной площадки: Республика Беларусь, 222680, Минская область, Столбцовский район, д. Деревное.

Произведено по заказу Частного производственно-торгового унитарного предприятия «Летуаль» Республика Беларусь, 220075, г. Минск, ул. Инженерная, 1Е.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками ПК «Биогель» (Л.Е. Янушевская) и Частного предприятия «Летуаль» (А.Н. Безбородкин).