

**по применению ветеринарного лекарственного препарата «Летфлоролинк П»**

### 1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Ветеринарный препарат «Летфлоролинк П» (Letflorolinkum P).

Международное непатентованное наименование: флорфеникол, линкомицин.

Лекарственная форма: порошок для приема внутрь.

1.2 Ветеринарный препарат «Летфлоролинк П» (далее по тексту – препарат) по внешнему виду представляет собой порошок от белого до светло-желтого цвета.

1.3 В 1,0 г препарата в качестве активных действующих веществ содержится 100 мг флорфеникола и 50 мг линкомицина гидрохлорида, а также вспомогательное вещество декстроза.

1.4 Препарат расфасовывают в пакеты из металлизированной полиэтиленовой пленки массой нетто 100, 200, 500 и 1000 г.

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. 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*, *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 клетке.

Линкомицина гидрохлорид 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 с лечебной целью при стрептококкозе, пастереллезе, гемофилезе, сальмонеллезе, гемофилезном полисерозите, микоплазмозе и других заболеваниях, вызываемых чувствительными к флорфениколу, линкомицину и их комбинации микроорганизмами.

3.2 Препарат применяют свиньям и птице (цыплята-бройлеры, ремонтный молодняк кур несушек) перорально с кормом 1 раз в день в течение 5–7 суток из расчета 1 кг препарата на 1 т корма.

3.3 Осложнений при применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией не наблюдается. При повышенной индивидуальной чувствительности к компонентам препарата и появлении побочных действий его использование прекращают и назначают симптоматическое лечение.

3.4 Не применять одновременно с амфениколом, антибиотиками группы пенициллинов, цефалоспоринов, фторхинолонов, эритромицином и сульфаниламидными препаратами.

3.5 Препарат запрещен к применению птице, чье яйцо используют в пищу людям.

3.6 Убой свиней на мясо разрешается не ранее, чем через 14 суток, птицы – не ранее, чем через 7 суток после последнего применения препарата. Полученное до указанного срока мясо утилизируют или используют для кормления плотоядных животных.

#### **4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ**

4.1 При работе с препаратом необходимо соблюдать меры личной гигиены и техники безопасности при работе с ветеринарными препаратами.

#### **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, 1 Е.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С.Н. Вышелесского» (А.Э. Высоцкий, М.А. Ананчиков, А.П. Лысенко), ПК «Биогель» (Л.Е. Янушевская) и Частного предприятия «Летуаль» (А.Н. Безбородкин).