



Утверждаю

Генеральный директор

ООО «ВИК – здоровье животных»

Виолина В.Я.

21 СЕН 2015

ИНСТРУКЦИЯ

по применению препарата Спелинк 660 для свиней и птиц при лечении и профилактики бактериальных заболеваний.

(Организация-разработчик: ООО «ВИК – здоровье животных», Россия, 140051, Московская обл., Люберецкий р-н, пос. Красково, Егорьевское шоссе, д. 3А)

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Спелинк 660 (Spelinc 660).

Международное непатентованное наименование: линкомицин, спектиномицин.

2. Лекарственная форма: порошок для орального применения.

Спелинк 660 содержит в 1 г в качестве действующего вещества линкомицина гидрохлорида – 220 мг (по активности) и спектиномицина гидрохлорида – 440 мг (по активности), а в качестве вспомогательного вещества лактозу.

3. По внешнему виду препарат представляет собой порошок от белого до светло-желтого цвета.

Срок годности препарата – 3 года со дня изготовления.

Запрещается применять препарат по истечении срока годности.

4. Препарат выпускают расфасованным по 50, 100, 200, 500, 1000, 5000 и 10000 г в двойных полиэтиленовых пакетах, пакетах из бумаги с полиэтиленовым покрытием или пластиковых банках соответствующей вместимости. Каждая потребительская упаковка препарата сопровождается инструкцией по применению.

5. Спелинк 660 хранят в закрытой упаковке производителя, отдельно от продуктов питания и кормов, в защищенном от прямых солнечных лучей месте, при температуре от 5°C до 25°C.

6. Препарат следует хранить в местах, недоступных для детей.

7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

8. Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Спелинк 660 представляет собой комплексный препарат, относящийся к группе антибиотиков.

10. Спектиномицин, входящий в состав лекарственного средства – аминоциклический антибиотик, оказывает бактериостатическое действие в отношении ряда грамотрицательных микроорганизмов, в том числе *Escherichia coli*, *Salmonella spp* и другие.

В основе механизма действия спектиномицина лежит угнетение синтеза белка на уровне рибосом, вследствие связывания антибиотика с 30S-субъединицей рибосомы.

Линкомицина гидрохлорид, входящий в состав Спелинка 660 – антибиотик из группы линкозамидов, представитель класса пиранозидов-4-алкил замещенных глутаровой кислоты. Оказывает бактериостатическое действие в отношении преимущественно грамположительных микроорганизмов: *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.* (в том числе продуцирующих пенициллиназу), *Corynebacterium spp.*, *Clostridium spp.*, а также в отношении *Bacteroides spp.* и *Mycoplasma spp.*

В основе механизма действия линкомицина лежит угнетение синтеза белка на уровне рибосом, вследствие связывания антибиотика с 50S-субъединицей рибосомы.

Комбинация спектиномицина и линкомицина в Спелинк 660 обладает взаимоусиливающим действием в отношении ряда грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, в том числе *Escherichia coli*, *Salmonella spp.*, *Bordetella spp.*, а также *Brachyspira (Serpulina) hyodysenteriae* и *Mycoplasma spp.*

При пероральном введении Спелинка 660 линкомицин всасывается в желудочно-кишечном тракте и проникает во многие органы и ткани. Максимальная концентрация антибиотика в крови достигается через 3-6 часов после введения препарата. Спектиномицин относительно плохо всасывается и оказывает свое антимикробное действие непосредственно в кишечнике.

Линкомицин и спектиномицин выделяются из организма в неизменном виде преимущественно с мочой и фекалиями.

Спелинк 660 по степени воздействия на организм относится к 4 классу опасности (малоопасные вещества по ГОСТ 12.1.007-76).

III. Порядок применения

11. Препарат назначают с лечебной и профилактической целью при колибактериозе, сальмонеллезе, дизентерии свиней, а также при колибактериозе, сальмонеллезе и микоплазмозе птиц.

12. Противопоказанием к применению является индивидуальная чувствительность свиней и птиц к компонентам препарата. Запрещается применение препарата жвачным животным, лошадям, кроликам, курам-несушкам.

13. Спелинк 660 применяют с водой для поения или с кормом индивидуально или групповым способом в следующих дозировках:

- свиньям: 90-100 г на 1000 л воды в течение 7 дней.

- птице: 500-1000 г на 1000 л воды в течение 3-7 дней.

Раствор лекарственного препарата готовят ежедневно с учетом суточной потребности свиней и птиц в воде.

14. Симптомы передозировки у свиней и птиц не выявлены.

15. Особенности действия лекарственного препарата при его первом применении и отмене не установлено.

16. Особенности действия препарата на беременных и лактирующих животных не установлено.

17. Следует избегать пропуска очередной дозы препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска одной дозы применение препарата возобновляют в той же дозировке и по той же схеме.

18. При применении препарата Спелинк 660 в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается. В некоторых случаях, у свиней может наблюдаться гиперемия кожи и слизистых оболочек, которая исчезает без прекращения лечения в течение 5-8 дней.

19. Взаимодействия с другими лекарственными препаратами не известны.

20. Убой свиней и птицы на мясо разрешается не ранее, чем через 2 суток после последнего применения препарата. В случае вынужденного убоя животных ранее указанного срока, мясо может быть использовано в корм плотоядным животным или для производства мясокостной муки.

IV. Меры личной профилактики

21. При применении препарата следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. По окончании работы следует вымыть руки теплой водой с мылом.

22. К работе с препаратом не допускаются лица с признаками аллергических, респираторных, желудочно-кишечных заболеваний или кожных поражений.

23. При попадании препарата на кожу или слизистые оболочки необходимо немедленно промыть их большим количеством воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании лекарственного препарата в организм человека необходимо немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению или этикетку).

Наименования и адреса
производственной площадки
производителя лекарственного препарата
для ветеринарного применения.

ООО «ВИК – здоровье животных»
1) Республика Беларусь, 210040,
г. Витебск, ул. 1-я Журжевская, д.29;
2) Россия, 308570, Белгородская
обл., Белгородский район, пос.
Северный 1-й, ул. Березовая, д. 46 г.,
корп. 15.

Наименование, адрес организации,
уполномоченной держателем
регистрационного удостоверения
лекарственного препарата на принятие
претензий от потребителя.

ООО «Торговый дом ВИК», Россия,
140050, Московская область,
Люберецкий район, пос. Красково,
Егорьевское шоссе, д. 3А.

Инструкция разработана: ООО «ВИК – здоровье животных», Россия.

Номер регистрационного удостоверения: РК-ВП-4-2917-15