

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам
протокол от 14 марта 2019 г. № 100

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «Интерспектин-Л»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Интерспектин-Л (Interspectin-L).
- 1.2 Лекарственная форма: раствор для внутримышечного введения.
- 1.3 В 1,0 мл препарата содержится в качестве действующих веществ: спектиномицин – 100 мг, линкомицин – 50 мг, в качестве вспомогательных веществ: динатрий эдетат, натрия метабисульфит, спирт бензиловый и вода для инъекций.
- 1.4 Препарат представляет собой прозрачный бесцветный или светло-желтый раствор, без механических включений.
- 1.5 Препарат выпускают в стеклянных прозрачных флаконах по 100 мл.
- 1.6 Препарат хранят в упаковке изготовителя в защищенном от света месте при температуре от плюс 5 °С до плюс 25 °С.
- 1.7 Препарат следует хранить в недоступном для детей месте.
- 1.8 Срок годности препарата – 3 (три) года от даты изготовления. После первого вскрытия препарат хранится при той же температуре не более 28 дней.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Комбинация линкомицина и спектиномицина, входящих в состав препарата, обладает аддитивным действием.

2.2 Препарат активен в отношении многих грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, в том числе: *Streptococcus spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Pasteurella spp.*, *Salmonella spp.*, *Escherichia coli*, *Bordetella spp.*, *Haemophilus spp.*, *Mycoplasma spp.*, *Brachyspira (Treponema) hyodysenteriae* и другие.

Спектиномицин – аминоциклический антибиотик, обладает бактериостатическим или бактерицидным действием в зависимости от дозы, ингибирует синтез белка в микробной клетке на уровне 30S субъединиц рибосом.

Линкомицин – антибиотик из группы линкозамидов, действует путем связывания с 50S рибосомальными субъединицами чувствительных к препарату микроорганизмов, что приводит к подавлению образования пептидных связей при синтезе бактериального белка. Линкомицин в зависимости от концентрации в организме и чувствительности микрофлоры способен действовать бактериостатически и бактерицидно. Может возникнуть перекрестная резистентность линкомицина с макролидами.

2.3 Действующие вещества препарата хорошо всасываются, проникая во многие органы и ткани. Максимальные концентрации антибиотиков в крови достигаются через 30–60 минут после введения препарата. Линкомицин и спектиномицин выводятся из организма в основном с мочой и фекалиями.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют для лечения при желудочно-кишечных и респираторных заболеваниях у телят, свиней, коз, овец, кошек и собак, вызванных возбудителями, чувствительными к линкомицину и спектиномицину (колибактериоз, сальмонеллез, пастереллез, дизентерия, бордетеллез, микоплазмоз и другие).

3.2 Препарат назначают животным внутримышечно 1-2 раза в сутки в следующих дозах:

- телятам – 1 мл на 10 кг массы тела животного в течение 2-4 дней;
- свиньям – 1 мл на 10 кг массы тела животного в течение 3-7 дней;

- козам и овцам – 1 мл на 10 кг массы тела животного в течение 3 дней;
- кошкам и собакам – 1 мл на 5 кг массы тела животного в течение 3-5 дней.

3.3 Препарат противопоказан к применению животным при тяжелых нарушениях функций печени и почек, при повышенной чувствительности к линкомицину и/или спектиномицину и взрослым жвачным животным.

3.4 В редких случаях у свиней возможно покраснение кожи, которое исчезает в течение 4-8 суток и не требует отмены препарата. При передозировке у свиней возможно проявление диареи, лечение в данном случае симптоматическое.

3.5 Запрещается совместное применение препарата с макролидами, хинолонами, антибиотиками групп пенициллинов и цефалоспоринов.

3.6 Особенности действия препарата при его первом применении и отмене не выявлено.

3.7 При появлении аллергических реакций (болезненность, зуд или гиперемия) введение препарата прекращают, животным назначают препараты кальция или антигистаминные средства.

3.8 Убой продуктивных животных на мясо разрешается не ранее чем через 14 суток после последнего введения препарата. В случае вынужденного убоя животного ранее этого срока мясо может быть использовано в корм плотоядным животным. Молоко разрешается использовать в пищевых целях через 3 суток после последнего применения препарата.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать правила личной гигиены и техники безопасности.

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, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 «Интерхеми Веркен «Де Аделаар» Эсти АС», Ванапере 14, Деревня Пююнси, Виймси, Харьюмаа, 74013, Эстония / «Interchemie Werken «De Adelaar» Eesti AS», Vanapere tee 14, Puunsi village, Viimsi, Harju county, 74013, Estonia.

Инструкция по применению препарата подготовлена сотрудником «Интерхеми Веркен «Де Аделаар» Эсти АС» (Анна Гер).

