



СОГЛАСОВАНО

Заместитель Руководителя
Россельхознадзора

НЕПОКЛОНОВ Е.А.

22 ЯНВ 2016

ИНСТРУКЦИЯ

по применению Интерспектин-L для лечения телят и свиней
при заболеваниях бактериальной этиологии

(организация-разработчик: фирма «Interchemie werken «De Adelaar» B.V.»,
Metaalweg 8, 5804 CG Venray, Netherlands)

I. Общие сведения

1. Наименование лекарственного препарата: Интерспектин-L (Interspectin-L).
Международное непатентованное наименование действующих веществ: спектиномицин, линкомицин.
2. Лекарственная форма: раствор для инъекций.
Интерспектин-L в 1 мл в качестве действующих веществ содержит: спектиномицина гидрохлорид пентагидрат (в перерасчете на спектиномицин) – 100 мг и линкомицина гидрохлорид (в перерасчете на линкомицин) – 50 мг, в качестве вспомогательных веществ: спирт бензиловый; лимонную кислоту – до pH 3,5 и воду для инъекций.
3. По внешнему виду лекарственный препарат представляет собой прозрачный раствор светло-желтого цвета.
Срок годности Интерспектин-L при соблюдении условий хранения – 3 года с даты производства. После вскрытия флакона лекарственное средство хранят при температуре от 2 °С до 8 °С не более 14 суток.
Лекарственный препарат запрещается применять по истечении срока годности.
4. Лекарственный препарат выпускают расфасованным по 100 мл в стеклянные флаконы, укупоренные резиновыми пробками, укрепленные алюминиевыми колпачками.
5. Интерспектин-L хранят в закрытой упаковке производителя в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте, при температуре от 5 °С до 25 °С.
6. Интерспектин-L следует хранить в местах, недоступных для детей.
7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.
8. Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Интерспектин-L относится к комбинированным антибактериальным лекарственным препаратам.
10. Входящий в состав препарата линкомицин является антибиотиком, продуцируемым *Streptomyces lincomiensis* или другими родственными актиномицетами, активен в отношении большинства грамположительных микроорганизмов, в том числе *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp., *Corynebacterium*

pyogenes, Clostridium perfringens, а также Treponema hyodysenteriae и Mycoplasma spp. Механизм бактериостатического действия основан на подавлении синтеза белков микробной клеткой.

Спектиномицин – антибиотик, продуцируемый Streptomyces flavopersicus, активен в отношении грамотрицательных бактерий, в том числе Salmonella spp., Esherichia coli, Campylobacter spp, а также Mycoplasma spp. Механизм бактериостатического действия основан на подавлении синтеза белков микробной клеткой за счет связывания с 30S субъединицей рибосомы.

После внутримышечного введения препарата, действующие вещества быстро всасываются в кровь и проникают в органы и ткани организма. Максимальная концентрация антибиотиков в крови достигается через 50-60 минут и удерживается на терапевтическом уровне не менее 24 часов. Выводятся спектиномицин и линкомицин из организма животных главным образом с мочой и желчью.

Интерспектин-L по степени воздействия на организм относится к умеренно опасным веществам (3 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76), в рекомендуемых дозах хорошо переносится животными.

III. Порядок применения.

11. Интерспектин-L применяют для лечения телят и свиней при респираторных, желудочно-кишечных, урогенитальных и других заболеваниях бактериальной этиологии, возбудители которых чувствительны к спектиномицину и линкомицину.

12. Интерспектин-L запрещается применять животным с индивидуальной повышенной чувствительностью к спектиномицину и линкомицину.

Не рекомендуется применение Интерспектина-L животным выраженными нарушениями функций печени и/или почек.

13. Применяют животным внутримышечно один раз в сутки в течение 3-7 дней в дозе 1 мл на 10 кг массы животного.

Не рекомендуется вводить в одно место инъекции взрослым свиньям более 10 мл, телятам – более 5 мл, поросятам – более 2,5 мл.

14. При передозировке препарата у животного может наблюдаться снижение аппетита, угнетенное состояние, воспалительная реакция в месте инъекций.

15. Особенности действия при начале применения Интерспектин-L и при его отмене не выявлены.

16. Особенности применения у беременных животных, в период лактации, у потомства животных не установлено.

17. При пропуске одной или нескольких доз лекарственного препарата курс применения необходимо возобновить в предусмотренных дозировках.

18. При применении Интерспектин-L в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается. При повышенной индивидуальной чувствительности животных к препарату и появлении побочных явлений (отказ от корма, рвота, диарея, нарушение координации движения) использование препарата прекращают.

19. Лекарственный препарат не рекомендуется применять совместно с другими бактериостатическими антибиотиками.

20. Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 14 суток после последнего применения лекарственного препарата.

Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано в корм пушным зверям.

IV. Меры личной профилактики

21. При работе с Интерспектин-L следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами.

22. При работе с препаратом запрещается курить, пить и принимать пищу. По окончании работы следует тщательно вымыть с мылом лицо и руки. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с Интерспектин-L.

23. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз, их необходимо промыть большим количеством проточной воды. В случае проявления аллергических реакций или при случайном попадании препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения. «Interchemie werken «De Adelaar» B.V.»
Metaalweg 8, 5804 CG Venray, Netherlands.

Наименование, адрес организации, уполномоченной владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя. «Interchemie werken «De Adelaar» B.V.»
Metaalweg 8, 5804 CG Venray,
Netherlands.

Номер регистрационного удостоверения 528-3-29.13-1709№ПВИ-3-2.8/02365