

**КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТ**  
**КЪМ ЛИЦЕНЗ ЗА УПОТРЕБА № 0022-1685**

**1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКИЯ ПРОДУКТ**

Lincoject (Линкоджект)  
Инжекционен разтвор за свине, кучета и котки.  
Lincomycin 100 mg/ml

**2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ**

Всеки ml съдържа:

**Активна субстанция:**  
Lincomycin (като Lincomycin hydrochloride) 100 mg

**Експциенти:**  
Benzyl Alcohol 9 mg

За пълния списък на експциентите, виж т. б.1.

**3. ФАРМАЦЕВТИЧНА ФОРМА**

Инжекционен разтвор.

**4. КЛИНИЧНИ ДАННИ**

**4.1 Видове животни, за които е предназначен ВМП**

Свине, кучета и котки.

**4.2 Терапевтични показания, определени за отделните видове животни**

Кучета и котки:

Линкоджект се препоръчва за лечение на инфекции, причинени от Грам-положителни микроорганизми, чувствителни към lincomycin и по-специално стрептококи, стафилококи и някои Грам-отрицателни анаеробни микроорганизми (напр. *Bacteroides* spp. и *Fusobacterium* spp.).

Линкоджект се препоръчва при кучета и котки за лечение на: тонзилити, ларингити и други инфекции на дихателната система, абсцеси, инфектирани рани и гнойни дерматити, септицемии.

Свине:

Линкоджект се препоръчва за лечение на инфекции, причинени от чувствителни към lincomycin Грам-положителни микроорганизми (напр. стафилококи и стрептококи), някои Грам-отрицателни анаеробни микроорганизми (напр. *Serpulina (Jeponema) hyodysenteriae*, *Bacteroides* spp., *Fusobacterium* spp. и някои представители на *Mycoplasma* spp.).

Линкоджект се препоръчва при свине за лечение на: дизентерия, ензоотична и микоплазмена пневмония, септичен артрит, абсцеси.

**4.3 Противопоказания**

Да не се използва при други видове животни. Линкозамидите могат да причинят фатални ентероколити при коне, зайци и гризачи, както и диарии и намалено производство на мляко при говеда.

Да не се използва при свръхчувствителност към активната субстанция или към някой от ексципиентите.

#### **4.4 Специални предпазни мерки за всеки вид животни, за които е предназначен ВМП**

При групово третиране на свине се препоръчва многодозова спринцовка. За пренапълване да се използва отделна игла с цел допълнително пробиване на капачката.

#### **4.5 Специални предпазни мерки при употреба**

Специални предпазни мерки за животните при употребата на продукта

Не превишавайте препоръчаната доза.

Прилагайте асептични техники на инжектиране.

Специални предпазни мерки за лицата, прилагащи ветеринарномедицинския продукт на животните

Не е приложимо.

#### **4.6 Неблагоприятни реакции (честота и важност)**

Интрамускулното приложение при свине на по-високи от препоръчаните дози може да доведе до диарии.

#### **4.7 Употреба по време на бременност, лактация или яйценосене**

Не се прилага по време на бременност и лактация.

#### **4.8 Взаимодействие с други ветеринарномедицински продукти и други форми на взаимодействие**

Несъвместим с penicillin и erythromycin, ако се използват едновременно.

#### **4.9 Доза и начин на приложение**

Интрамускулно и интравенозно приложение при кучета и котки.

Интрамускулно приложение при свине.

Кучета и котки:

Интрамускулно: 22 mg/kg телесна маса, един път на ден, или 11 mg/kg телесна маса на 12 часа.

Интравенозно: 11 до 22 mg/kg телесна маса, един или два пъти на ден, чрез бавно интравенозно инжектиране.

Свине:

Интрамускулно: 4,5 до 11 mg/kg телесна маса, един път на ден.

#### **4.10 Предозиране (симптоми, спешни мерки, антидоти), ако е необходимо**

Интрамускулното приложение при свине на по-високи от препоръчаните дози може да доведе до диарии.

#### **4.11 Карентен срок**

Свине:

Месо и вътрешни органи: 3 дни.

## **5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ ОСОБЕНОСТИ**

Фармакотерапевтична група: Антиинфекциозни за системна употреба.  
Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен Код: QJ01FF02.

### **5.1 Фармакодинамични свойства**

Действието на lincosucin се състои в инхибиране на протеиновата синтеза на ниво 50 S на рибозомата.

### **5.2 Фармакокинетични особености**

Lincosucin се отделя основно чрез фекалиите, както изходната субстанция, така и метаболити, с голям принос на жлъчката. След прилагане на препоръчаната еднократна доза, чрез фекалиите се отделят 38%, а чрез урината 49% от общата доза. Антибиотикът се транспортира от полиморфонуклеарните левкоцити до мястото на инфекцията, което може да обясни ефикасното проникване и достигане до микроорганизмите в тъканите, което се постига трудно чрез дифузия в присъствието на гноен материал.

## **6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ОСОБЕНОСТИ**

### **6.1 Списък на ексципиентите**

Бензилов алкохол  
Вода за инжекции

### **6.2 Несъвместимости**

Не са известни.

### **6.3 Срок на годност**

Срок на годност на крайния ветеринарномедицински продукт: 2 години.  
Срок на годност след първо отваряне на първичната опаковка: 28 дни.

### **6.4. Специални условия за съхранение на продукта**

Да не се съхранява при температура над 25 °C.  
Да се пази от светлина.

### **6.5 Вид и състав на първичната опаковка**

Стъклени флакони от 50 ml и 100 ml с гумена и алуминиева капачка.  
Не всички размери на опаковката могат да бъдат предлагани на пазара.

### **6.6 Специални мерки за унищожаване на използван продукт или остатъци от него**

Всеки използван ветеринарномедицински продукт или остатъци от него, трябва да бъдат унищожени, в съответствие с изискванията на местното законодателство.

## **7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА**

„АСКЛЕП - ФАРМА” ООД  
гр. София, ж.к. Люлин - 7, бл. 711А, магазин 3  
Република България

**8. НОМЕР НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА**

0022-1685

**9. ДАТА НА ПЪРВОТО ИЗДАВАНЕ/ПОДНОВЯВАНЕ НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА**

Дата на последно подновяване на лиценз за употреба: 29/12/2011.

**10. ДАТА НА ПОСЛЕДНАТА РЕДАКЦИЯ НА ТЕКСТА**

01/2017

**ЗАБРАНА ЗА ПРОДАЖБА, СНАБДЯВАНЕ И/ИЛИ УПОТРЕБА**

Не е приложимо.

**Д-Р ДАМЯН ИЛИЕВ**

*ИЗПЪЛНИТЕЛЕН ДИРЕКТОР*