

**КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА
КЪМ РАЗРЕШЕНИЕ ЗА ТЪРГОВИЯ С ВЛП № 0022-2528**

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНИЯ ЛЕКАРСТВЕН ПРОДУКТ

L.S. Injection инжекционен разтвор за телета (с неразвити предстомашия), овце, кози, прасета, птици и кучета

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Активни вещества:

Spectinomycin 2HCl, 5H ₂ O	100.00 mg/ml
Lincomycin HCl, H ₂ O	50.00 mg/ml

Помощни вещества:

Качествен състав на помощните вещества и другите съставки
Benzyl alcohol
Sodium metabisulphite
Trisodium citrate 2H ₂ O
Citric acid H ₂ O
Water for injection

3. КЛИНИЧНИ ИНФОРМАЦИЯ

3.1 Видове животни, за които е предназначен ВЛП

Телета (с неразвити предстомашия), овце, кози, прасета, птици и кучета.

3.2 Показания за употреба за всеки вид животни, за който е предназначен продуктът
Инфекции, причинени от микроорганизми, чувствителни към Lincomycin и Spectinomycin.
L.S. Injection е предназначен за лечение на често срещани респираторни инфекции (с или без усложнения, причинени от микоплазми) и гастро-интестинални инфекции при телета, прасета, овце, кози, птици и кучета; дизентерия, червенка и артрит при прасетата; копитен гнилец при овцете и козите; ХРБ (с или без усложнения, причинени от E. coli) при птиците.

3.3 Противопоказания

Да не се използва при свръхчувствителност към активните вещества.

Да не се използва при животни с кръвни или тежки чернодробни увреждания.

Да не се използва при зайци, морски свинчета и чинчили.

3.4 Специални предупреждения

Няма.

3.5 Специални предпазни мерки при употреба

Специални предпазни мерки за безопасна употреба при видовете животни, за които е предназначен ВЛП:

Не е приложимо.

Специални предпазни мерки за лицата, прилагащи ветеринарния лекарствен продукт на животните:

Да не се пие, пуши или яде при работа с продукта.

Да се измият ръцете след работа с продукта.

Да се избягва самоинжектирането.

3.6 Неблагоприятни реакции

Телета (с неразвити предстомашия), овце, кози, прасета, птици и кучета:

Неопределена честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка):	Болка в мястото на инжектиране (слаба)*, Сърбеж на мястото на инжектиране*
---	---

* Може да се наблюдава непосредствено след инжектиране.

Съобщаването на неблагоприятни реакции е важно. Това позволява непрекъснат мониторинг на безопасността на ветеринарния лекарствен продукт. Съобщенията трябва да се изпращат, за предпочитане чрез ветеринарен лекар, или на притежателя на разрешението за търговия или на местния му представител, или на националния компетентен орган чрез националната система за съобщаване. За съответните данни за връзка вижте също точка 16 от листовката.

3.7 Употреба по време на бременност, лактация или яйценосене

Може да се прилага по време на бременност и лактация.

3.8 Взаимодействие с други ветеринарни лекарствени продукти и други форми на взаимодействие

Не са известни.

3.9 Начин на приложение и дозировка

За подкожно приложение при птици.

За интрамускулно приложение при всички останали видове животни.

Телета, прасета: 1 ml на 10 kg телесна маса за 3-7 дни.

Овце, кози: 1 ml на 10 kg телесна маса за максимум 3 дни.

Кучета: 1 ml на 10 kg телесна маса за максимум 3 дни.

Птици: 0.2 ml на 10 kg телесна маса за максимум 3 дни.

3.10 Симптоми на предозиране ((и когато е приложимо — процедури на действие при спешни случаи и антидоти)

Не са известни.

3.11 Специални ограничения за употреба и специални условия за употреба, включително ограничения за употребата на антимикробни и противопаразитни ветеринарни лекарствени продукти, с цел да се ограничи рискът от развитие на резистентност

Не е приложимо.

3.12 Карентни срокове

Бъбреци и черен дроб: 21 дни

Месо: 14 дни

Не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за консумация от хора.

Не се разрешава употребата при птици, които произвеждат или са предназначени да произвеждат яйца за консумация от хора.

4. ФАРМАКОЛОГИЧНА ИНФОРМАЦИЯ

4.1 Ветеринарен лекарствен анатомо-терапевтичен код (ATCvet Code): QJ01FF52

4.2 Фармакодинамика

Линкомицинът притежава бактериостатичен механизъм на действие срещу основните Грам-положителни бактерии (като *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus pyogenes*, *Str. suis*, *Str. agalactia*, *Diplococcus pneumonia*, *Corynebacterium pyogenes*, *Clostridium perfringens*, *Cl. tetani* и *Pasteurella multocida*). Ентерококите и Грам-отрицателните бактерии са трудно податливи.

Анаеробните микроорганизми проявяват силна чувствителност, като *Bacteroides* spp., *Fusibacterium* spp. и микоплазми (като *M. gallisepticum*, *M. hyosynovia*, *M. meleagridis*, *M. canis* и *M. hyorhinis*; *M. pneumonia* е по-устойчива). Широко се разпространява в тялото и метаболизира в значителна степен.

Спектиномицинът притежава широк бактериостатичен спектър на действие. Чувствителни към спектиномицин са основно Грам-отрицателните и някои Грам-положителни бактерии (като *Aerobacter aerogenes*, *E. coli*, *Klebsiella pneumonia*, *Proteus vulgaris*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Salmonella* spp., *Vibrio coli* и *Diplococcus pneumonia*). Стрептомицинът проявява активност и срещу микоплазми (като *M. gallisepticum*, *M. meleagridis* и *M. synvia*). Спектиномицинът също широко се разпространява в тялото и е основният екскретиран компонент.

Може да се наблюдава кръстосана резистентност между линкомицина и еритромицина и други макролиди.

5. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

5.1 Основни несъвместимости

Не смесвайте или разтваряйте с друг ветеринарен лекарствен продукт.

5.2 Срок на годност

Срок на годност на крайния ветеринарен лекарствен продукт: 2 години.

Срок на годност след първо отваряне на първичната опаковка: 30 дни.

5.3 Специални условия за съхранение

Да се съхранява при температура под 25 °C.

Да се пази от светлина.

Да се съхранява на сухо място.

5.4 Вид и състав на първичната опаковка

100 ml и 250 ml многодозови стъклени флакони, опаковани в индивидуални картонени кутии. Не всички размери на опаковката могат да бъдат предлагани на пазара.

5.5 Специални мерки за унищожаване на неизползвани продукти или остатъци от тях

Ветеринарните лекарствени продукти не трябва да бъдат изхвърляни чрез отпадни води или битови отпадъци.

Използвайте програми за връщане при унищожаването на неизползвани ветеринарни лекарствени продукти или остатъци от тях в съответствие с изискванията на местното законодателство и с всички национални системи за събиране, приложими за съответния ветеринарен лекарствен продукт.

6. ИМЕ НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

Кepro B.V.

7. НОМЕР НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

0022-2528

8. ДАТА НА ПЪРВОТО ИЗДАВАНЕ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

03/06/2010

9. ДАТА НА ПОСЛЕДНАТА РЕДАКЦИЯ НА КРАТКАТА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

10/2024

10. КЛАСИФИКАЦИЯ НА ВЕТЕРИНАРНИТЕ ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ

Да се отпуска само по лекарско предписание.

Подробна информация за този ветеринарен лекарствен продукт може да намерите в базата данни на Съюза относно продуктите (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

X

Д-Р КРАСИМИР ЗЛАТКОВ
ДИРЕКТОР НА ДИРЕКЦИЯ КВЛП