

## **REZUMATUL CARACTERISTICILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR**

### **1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR**

Lincospect 150 ( Lincospectum 150 )

### **2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ**

#### **2.1 Compoziția calitativă și cantitativă**

1 ml de soluție injectabilă conține: 50 mg lincomicină, 100 mg spectinomycină, excipienți și solvent.

**2.1.1 Substanța activă:** Lincomicină, Spectinomycină

**2.1.2 Excipienți:** Alcool benzilic, apă purificată

### **3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Soluție injectabilă

### **4. PARTICULARITĂȚI CLINICE**

#### **4.1 Specii-țintă:**

Cabaline, rumegătoare mari și mici, suine, câini și pisici

#### **4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor-țintă**

Medicamentul este utilizat pentru a trata cabalinele, rumegătoarele mari și mici, suinele, câinii și pisicile cu boli infecțioase, agenții patogeni ai căror sunt sensibili la componentele medicamentului.

Preparatul este prescris pentru tratamentul animalelor cu infecții respiratorii și gastrointestinale, sepsis, peritonită, pielonefrită, artrită, osteomielite, complicații postoperatorii, infecții septice ale pielii și a țesuturilor moi (abces, flegmon) și alte infecții primare și secundare de etiologie bacteriană.

#### **4.3 Contraindicații:**

Contraindicațiile la medicament sunt hipersensibilitatea individuală a animalelor la componentele preparatului.

#### **4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie-țintă:**

Nu este cazul

#### **4.5 Precauții speciale pentru utilizare**

##### **4.5.1 Precauții speciale pentru utilizare la animale:**

Nu este cazul

**4.5.2 Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează medicamentul de uz veterinar la animale:**



În timpul lucrului cu medicamentul este necesar să se respecte regulile generale de igienă personală și măsurile de siguranță furnizate în timpul lucrului cu medicamentele

#### **4.6 Reacții adverse:**

În dozele recomandate, medicamentul nu provoacă efecte secundare. La hipersensibilitate pot apărea reacții alergice (dermatită, mâncărime, tumefieri). În cazul reacțiilor alergice la medicament se prescriu antihistaminice (difenhidramină, pipolphenum) și preparate de calciu (clorura de calciu sau gluconat) precum și soluție de bicarbonat de sodiu pentru adăpare.

#### **4.7 Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat:**

Se va administra cu precauție la animalele gestante

#### **4.8 Interacțiuni cu alte medicamente de uz veterinar și alte forme de interacțiune:**

Medicamentul nu este administrat în asociere cu barbiturice, miorelaxante, peniciline, cefalosporine, cloramfenicol, eritromicină, sulfat de magneziu.

#### **4.9 Doză și calea de administrare**

##### **4.9.1 Doze:**

rumegătoarele mari, cai - 1,0-1,5 cm<sup>3</sup> per 50 kg greutate vie

viței, porci, rumegătoarele mici - 1,5-2,0 cm<sup>3</sup> la 50 kg de greutate corporală

câini și pisici - 0,10-0,15 cm<sup>3</sup> pentru 1 kg de greutate corporală

##### **4.9.2 Mod de administrare:**

Medicamentul se administrează intramuscular o dată pe zi la intervale regulate, timp de 5-7 zile în următoarele doze:

- rumegătoarele mari, cai - 1,0-1,5 cm<sup>3</sup> per 50 kg greutate vie;
- la viței, porci, rumegătoarele mici - 1,5-2,0 cm<sup>3</sup> la 50 kg de greutate corporală;
- câini și pisici - 0,10-0,15 cm<sup>3</sup> pentru 1 kg de greutate corporală.

#### **4.10 Supradozare**

Utilizând corect acest medicament, nu se observă efecte secundare. În caz de supradoză a acestui medicament este posibilă disfuncție renale sau a tractului digestive (disbacterioza).

#### **4.11 Perioada de așteptare:**

Sacrificarea animalelor pentru carne este permisă peste 10 de zile de la ultima administrare a medicamentului. Carnea animalelor, sacrificate forțat înainte de timpul de așteptare, poate fi utilizată pentru hrănirea animalelor carnivore. Laptele poate fi utilizat pentru alimentație nu mai devreme de 10 zile de la ultima administrare a medicamentului. Laptele colectat înainte de expirarea timpului de așteptare, poate fi transmis pentru consumul animalelor după tratarea termică.

## **5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE**



## 5.1 Proprietăți farmacodinamice:

**5.1.1 Grupa farmacoterapeutică:** antimicrobiene combinate  
**codul ATC:** QJ01FF52

### 5.1.2 Mecanism de acțiune

Spectinomycin este un antibiotic din grupul de aminoglicozide, bactericid împotriva microorganismelor Gram-negativ. Pătrunde în membrana celulară a bacteriilor, se leagă de subunitatea 30S a ribozomilor și blochează sinteza proteinelor. Lincomycin este un antibiotic din grupul lincosamidelor, acționează bactericid în principal împotriva microorganismelor Gram-pozitive (inclusiv a celor care produc penicilinază) și micoplasmelor. Suprimă sinteza proteinelor bacteriene din cauza legării reversibile la subunitatea 50S a ribozomilor, încalcă formarea legăturilor peptidice.

### 5.1.3 Efecte farmacodinamice

Comparația dintre agenții antimicrobieni incluși în medicament, prezintă efect bactericid împotriva bacteriilor Gram-negativ (*Escherichia coli*, *Klebsiella* spp., *Salmonella* spp., *Proteus* spp., *Campylobacter* spp., *Pseudomonas aeruginosa*, *Bordetella* spp., *Pasteurella* spp., *Haemophilus* spp., *Brucella* spp.) și bacteriilor Gram-pozitive (*Clostridium* spp., *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp., *Listeria monocytogenes*, *Erysipelothrix suis*), precum și micoplasmelor.

## 5.2 Proprietăți farmacocinetice

După injectarea intramusculară, medicamentul este absorbit rapid (în interval de 30-60 de minute) și intră în diferite organe și țesuturi (inclusiv la nivelul oaselor). Componentele medicamentului sunt ușor asociate cu proteinele plasmatică. Activitatea antibacteriană în plasmă este determinată în 24 de ore. Medicamentul se acumulează în ficat, splină, rinichi și plămâni, și este metabolizat parțial. Este excretat prin rinichi în 48 de ore, în principal sub formă biologic activă.

## 6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

**6.1 Lista excipienților:** Alcool benzilic, apă purificată

### 6.2 Incompatibilități:

Medicamentul nu este administrat în asocieră cu barbiturice, miorelaxante, peniciline, cefalosporine, cloramfenicol, eritromicină, sulfat de magneziu.

### 6.3 Perioada de valabilitate:

Termenul de valabilitate este 2 ani de la data fabricării, cu respectarea condițiilor de depozitare. A nu se utiliza după expirarea termenului de valabilitate indicat pe ambalaj.

### 6.4 Condiții speciale pentru depozitare:

Preparatul se păstrează în ambalajul producătorului din lista B, într-un loc uscat și întunecat, la temperaturi de la + 5 °C până la + 25 °C.



## **6.5 Natura și compoziția ambalajului primar**

Preparatul este ambalat în flacoane de sticlă a câte 10, 20, 50, 100, 200, 250, 400, 450 și 500 ml.

## **6.6 Măsurile speciale pentru eliminarea medicamentelor de uz veterinar neutralizate, sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse:**

Produsele veterinare fără etichetă, cu termenul de valabilitate expirat, deteriorate sau deschise, trebuie eliminate în conformitate cu cerințele legale în vigoare.

## **7. DEȚINĂTORUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE**

Compania cu răspundere limitată "Belekotechnika", per. Promyshlenniy 9, 222823, p. Svisloci, districtul Pukhovicishii, regiunea Minsk, Republica Belarus, Telefon: +375 1713 70-716, e-mail: [tam.korn@beleka.by](mailto:tam.korn@beleka.by)

## **8. NUMĂRUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE**

200033

## **9. DATA PRIMEI ELIBERĂRI A CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE**

07 /05 /2020

## **10. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI**

30 / 10 / 2015

