

ИНСТРУКЦИЯ
по ветеринарному применению лекарственного препарата
Левотрим

(организация-разработчик: ООО НПК «Фарминдустрия», 143960, Московская область,
г. Реутов, ул. Фабричная, дом 7, литер В, этаж 3, помещение 9)

I. Общие сведения

1. Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения:

торговое наименование: Левотрим (Levotrim);

международные непатентованные наименования: левофлоксацин, триметоприм.

2. Лекарственная форма: раствор для приема внутрь.

Левотрим в 1 мл в качестве действующих веществ содержит левофлоксацина гемигидрат – 200 мг, триметоприм – 100 мг, а также вспомогательные вещества: кислоту молочную, спирт бензиловый и воду очищенную.

3. По внешнему виду препарат представляет собой прозрачную жидкость от светло-желтого до темно-желтого цвета. Допускается опалесценция. В процессе хранения допускается выпадение осадка, который разбивается интенсивным встряхиванием.

Срок годности лекарственного препарата в закрытой упаковке производителя при соблюдении условий хранения – 2 года со дня производства, после вскрытия упаковки – не более 28 дней.

Запрещается применение препарата Левотрим по истечении срока годности.

4. Препарат выпускают расфасованным по 1 л в полимерные флаконы и по 5 л в полимерные канистры, укупоренные полимерными навинчиваемыми крышками с контролем первого вскрытия. Каждую потребительскую упаковку снабжают инструкцией по применению.

5. Препарат хранят в закрытой упаковке производителя, отдельно от продуктов питания и кормов, в защищенном от прямых солнечных лучей месте, при температуре от 5 °С до 25 °С.

6. Левотрим 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. Левотрим относится к антибактериальным средствам группы фторхинолонов в комбинациях.

10. Левофлоксацин, входящий в состав препарата, обладает широким спектром антимикробного действия. Активен в отношении аэробных грамположительных микроорганизмов (*Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp.), аэробных грамотрицательных микроорганизмов (*Escherichia coli*, *Pasteurella* spp., *Ornithobacterium rhinotracheale*, *Pseudomonas* spp., *Salmonella* spp.), анаэробных микроорганизмов (*Clostridium perfringens*), а также *Chlamydia* spp., *Mycobacterium* spp., *Mycoplasma* spp., *Rickettsia* spp.

Механизм действия левофлоксацина связан с блокадой ДНК-гиразы (топоизомеразы II) и топоизомеразы IV, нарушением суперспирализации и сшивки разрывов ДНК, ингибированием синтеза ДНК, глубокими метаболическими изменениями в цитоплазме, клеточной стенке и мембранах.

Левифлоксацин быстро и практически полностью всасывается после перорального применения. Прием корма мало влияет на скорость и полноту абсорбции. Биодоступность левофлорасцина после перорального приема составляет 99 %. Концентрация в сыворотке крови достигает максимума через 2 часа после применения; период полувыведения около 7 часов. Левифлоксацин хорошо проникает в легкие, слизистую оболочку бронхов, мокроту, органы мочеполовой системы, полиморфноядерные лейкоциты, альвеолярные макрофаги. После перорального приема в основном выделяется из организма преимущественно почками с мочой в неизменном виде в течение 48 часов, незначительное количество с фекалиями.

Триметоприм, входящий в состав препарата, относится к антибактериальным химиотерапевтическим препаратам. Активен против грамтрицательных (протей, кишечная палочка, клебсиелла) и части грамположительных микроорганизмов.

Триметоприм обратимо ингибирует дигидрофолатредуктазу бактерий, нарушает синтез тетрагидрофолевой кислоты из дигидрофолевой, что приводит к нарушению образования пуриновых и пиримидиновых оснований, нуклеиновых кислот, подавляя тем самым рост и размножение микроорганизмов. Триметоприм всасывается в желудочно-кишечном тракте быстро и почти полностью, проникает в большинство органов и тканей. Выводится триметоприм в основном с мочой.

Левотрим по степени воздействия на организм относится к умеренно опасным веществам (3 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

III. Порядок применения

11. Препарат применяют с лечебной целью цыплятам-бройлерам, ремонтному молодняку кур и индейкам при желудочно-кишечных и хронических респираторных болезнях, смешанных инфекциях и вторичных инфекциях при вирусных болезнях, возбудители которых чувствительны к левофлорасцину и триметоприму.

12. Противопоказанием к применению препарата является гиперчувствительность животного к компонентам лекарственного препарата, выраженная печеночная и/или почечная недостаточность. Запрещается применение препарата курам-несушкам и ремонтному молодняку менее, чем за 2 недели до начала яйцекладки, в связи с накоплением левофлорасцина и триметоприма в яйцах.

13. При работе с препаратом Левотрим следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом.

При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаза, их следует немедленно промыть большим количеством воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом Левотрим. В случае появления 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).

Пустую тару из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

14. Левотрим не предназначен для применения беременным и лактирующим животным.

15. Препарат применяют перорально групповым способом с водой для поения в суточной дозе 0,25-0,5 мл на 1 л воды для поения (0,04 - 0,08 мл/кг массы птицы) в течение 3 дней; при сальмонеллезе, смешанных инфекциях, а также при хронических формах заболеваний в течение 5 дней.

В период лечения птица должна получать только воду, содержащую препарат. Лечебный раствор готовят ежедневно в объеме, рассчитанном на потребление в течение суток. При приготовлении раствора препарата необходимо добавлять воду к препарату, а не наоборот.

16. При применении препарата Левотрим в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений у птицы, как правило, не наблюдается. При повышенной индивидуальной чувствительности животного к компонентам препарата для ветеринарного применения и появлении аллергической реакции применение препарата прекращают и назначают антигистаминные и симптоматические средства.

17. При передозировке лекарственного препарата может наблюдаться нарушение функций желудочно-кишечного тракта.

18. Не допускается одновременное применение препарата с бактериостатическими антибиотиками (амфениколами, макролидами и тетрациклинами), теофиллином и нестероидными противовоспалительными средствами, препаратами магния и кальция.

19. Особенности действия при первом приеме препарата и его отмене не выявлено.

20. Следует избегать пропуска очередной дозы препарата, так как это может привести к снижению его терапевтической эффективности. В случае пропуска одной дозы применение препарата возобновляют в той же дозе и по той же схеме.

21. Убой птицы на мясо разрешается не ранее, чем через 11 суток после последнего применения препарата. Мясо птицы, вынужденно убитой до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления плотоядных животных.

Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения.

ООО «Ветлайн», 142132,
Московская область, г.о. Подольск,
поселок Дубровицы, ФГБНУ ФИЦ
ВИЖ им. Л.К. Эрнста, здание центра
трансплантации эмбрионов, 1 этаж,
пом. 10-16, 19-25, 27-31, 39-47, 49, 53.

Наименование, адрес организации, уполномоченной держателем или владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя.

ООО НПК «Фарминдустрия», 143960,
Московская область, г. Реутов,
ул. Фабричная, дом 7, литер В, этаж 3,
помещение 9.
+ 7 (499) 553-10-21,
www.pharmindustria.com,
info@pharmindustria.com.

Генеральный директор
ООО НПК «Фарминдустрия»



В.В. Сафаров



**Государственный научный центр по контролю качества
и реализации ветеринарных лекарственных средств и
пищевых добавок при Государственном комитете по развитию
ветеринарии и животноводства Республики Узбекистан**

RO'YHATGA OLISH GUVOHNOMASI № 002910-25

Выдано настоящее регистрационное удостоверение
"ФАРМИНДУСТРИЯ"

ООО НПК

наименование субъекта предпринимательской деятельности

Russian Federation

в том, что в соответствии с Положением о порядке регистрации и выдачи регистрационного удостоверения на отечественные и импортируемые ветеринарные лекарственные средства и кормовые добавки:

Левотрим

наименование ветеринарного лекарственного средства или кормовой добавки

ООО "Ветлайн", Russian Federation

наименование производителя

Og'iz orqali qo'llash uchun eritma

в форме

Для лечения бактериальных болезней сельскохозяйственной птицы

предназначенной для

№ 002910-25 внесен в реестр за

Данное регистрационное удостоверение не является обязательством по закупке ветеринарного лекарственного средства или кормовой добавки, а также сертификатом качества.

от 29.10.2025 года

сроком на 5 лет.

Директор:



С.Огкиев

Подделка сертификата будет преследоваться по закону