

УТВЕРЖДАЮ  
Комитет ветеринарного  
контроля и надзора  
Министерства сельского  
хозяйства Республики  
Казахстан



*С.Трошев*  
04 2024 г.

**ИНСТРУКЦИЯ**  
**по применению ветеринарного препарата**  
**Лево ВЛ 20 и 40**

Организация разработчик:

ООО «Ветлайн», РФ, 117405, г. Москва, ул. Дорожная, д.60 «Б», 1 этаж,  
офис № 7.

## I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Лево ВЛ 20 и Лево ВЛ 40.

Международное непатентованное наименование: левофлоксацин.

2. Лекарственная форма: порошок для орального применения.

Лево ВЛ 20 и Лево ВЛ 40 содержит в 1 г в качестве действующего вещества левофлоксацина гемигидрата – 200 мг или 400 мг, а в качестве вспомогательных веществ – поливинилпирролидон, декстроза.

3. По внешнему виду препарат представляет собой порошок от светло-желтого до темно-желтого цвета

4. Препарат выпускают расфасованным по 1 кг и 5 кг в полимерные вёдра, укупоренные пластмассовыми крышками с контролем первого вскрытия.

Маркируют препарат на государственном или русском языках в соответствии с законодательством страны, на территории которого препарат находится в обороте.

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

6. Срок годности препарата в закрытой упаковке производителя при соблюдении условий хранения – 2 года со дня производства. Срок годности препарата после первого вскрытия упаковки – не более 3 месяцев.

Запрещается применять препарат по истечении срока годности.

7. Лекарственный препарат хранят в местах, недоступных для детей.

8. Неиспользованный препарат уничтожают в соответствии с требованиями действующего законодательства.

9. Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

## II. Порядок применения

10. Лево ВЛ 20 и Лево ВЛ 40 относятся к антибактериальным лекарственным препаратам группы амфениколов.

11. Левофлоксацин, входящий в состав препарата, относится к группе фторхинолонов и обладает широким спектром противомикробного действия.

Препарат активен в отношении *Pseudomonas aeruginosa*, *Klebsiella spp.*, *Escherichia coli*, *Enterobacter spp.*, *Campylobacter spp.*, *Salmonella spp.*, *Haemophilus spp.*, *Proteus spp.*, *Chlamydia spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Mycoplasma spp.*, *Mycobacterium spp.* и др.

12. Левофлоксацин блокирует фермент ДНК-гиразу, что ведет к нарушению синтеза ДНК в микроорганизмах. Резистентность микроорганизмов к левофлоксацину практически не развивается.

13. При пероральном применении препарат хорошо всасывается из желудочно-кишечного тракта в органы, ткани и уже в небольших концентрациях оказывает бактерицидное действие. Период полувыведения 6 – 8 часов.

14. Препарат выводится из организма в основном с мочой в неизмененном виде и частично в форме неактивных метаболитов.

15. Препарат по степени воздействия на организм относится к малоопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76), в рекомендуемых дозах не вызывает побочных явлений и осложнений.

16. Препарат применяют свиньям при колибактериозе, сальмонеллезе, пастереллезе, гемофилезе, микоплазмозе, стафилококкозе, пневмонии, остром бактериальном синусите, остром и хроническом бронхите и других инфекционных заболеваниях бактериальной этиологии, вызванных микроорганизмами, чувствительными к левофлоксацину.

17. Препарат применяют свиньям перорально в смеси с кормом индивидуально или групповым способом ежедневно в суточной дозе:

**Лево ВЛ 20:** 1 г препарата на 25 кг массы тела животного в течение 5-7 дней (что соответствует 5-7,5 мг левофлоксацина на 1 кг массы тела животного);

**Лево ВЛ 40:** 1 г препарата на 50 кг массы тела животного в течение 5-7 дней (что соответствует 5-7,5 мг левофлоксацина на 1 кг массы тела животного).

Для обеспечения полного смешивания компонентов корма и препарата применяют дробное смешивание.

Препарат термостабилен, что дает возможность вводить препарат в состав кормов, технология производства которых включает кратковременную термообработку.

18. Подготовку и применение препарата необходимо проводить под контролем ветеринарного врача. Для обработанных животных не требуется особых условий содержания.

19. При применении препарата ветеринарный специалист ведет учет и представляет отчетность, предусмотренную законодательством страны, в котором данный препарат применяется.

20. При применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений у свиней, как правило, не наблюдается. В редких случаях возможны аллергические реакции. В случае проявления аллергических реакций использование препарата прекращают и назначают антигистаминные средства и, при необходимости, симптоматическое лечение.

21. Противопоказано совместное применение препарата с бактериостатическими антибиотиками (тетрациклинами, макролидами и амфениколами), теофиллином, стероидами, непрямые антикоагулянтами. Прием совместно с железосодержащими лекарственными средствами, сукральфатом и антацидными лекарственными средствами, содержащими магний, кальций и алюминий, приводит к снижению всасывания

фторхинолонов, поэтому препарат следует назначать за 1-2 часа до или через 4 часа после приема вышеуказанных лекарственных средств.

Препарат противопоказан животным при нарушениях функции почек, печени, повышенной чувствительности к фторхинолонам.

Запрещается применять препарат поросятам массой менее 20 кг, супоросным и подсосным свиноматкам.

22. Особенности действия при первом применении или при отмене лекарственного препарата не выявлено.

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

24. Убой свиней на мясо разрешается не ранее, чем через 9 суток после последнего применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано в корм плотоядным зверям.

25. При работе с препаратом следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами для животных.

Во время работы запрещается пить, курить и принимать пищу.

По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом. Запрещается использование пустой тары из-под препарата для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

26. При попадании препарата на кожу и слизистые оболочки необходимо промыть их большим количеством проточной воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом. 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).

Организация-производитель: ООО «Ветлайн», РФ, 142132, Московская обл., 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.

Организация-разработчик: ООО «Ветлайн», РФ, 117405, г. Москва, ул. Дорожная, д.60 «Б», 1 этаж, офис № 7