

Инструкция по применению ветеринарного препарата «Амоксициллин - Л 15%»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1. «Амоксициллин - Л 15%» (Amoxicillinum – L 15%).
- 1.2. Представляет собой водно-масляную суспензию белого или слабо желтого цвета. Допускается выпадение осадка, разбивающегося при встряхивании.
- 1.3. В 1 см³ суспензии содержится 150 мг амоксициллина тригидрата.
- 1.4. Препарат выпускают во флаконах из нейтрального стекла по 10, 50, и 100 см³. Хранят с предосторожностью (список Б) в сухом, защищенном от света месте при температуре от 5°C до 25°C. Срок годности 2 года со дня изготовления.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Амоксициллина тригидрат является полусинтетическим антибиотиком из группы пенициллинов. Обладает широким спектром бактерицидного действия в отношении грамположительных (*Actinomyces* spp., *Bacillus anthracis*, *Clostridium* spp., *Corynebacterium* spp., *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Listeria monocytogenes*, *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp.) и грамотрицательных микроорганизмов (*Actinobacillus* spp., *Bordetella bronchiseptica*, *E. coli*, *Salmonella* spp., *Fusobacterium* spp., *Haemophilus* spp., *Moraxella* spp., *Pasteurella* spp., *Proteus mirabilis*). Препарат не действует на пенициллиназообразующие штаммы микроорганизмов из родов *Klebsiella* и *Enterobacter*, а также *Pseudomonas*.

2.2 При парентеральном применении амоксициллин хорошо всасывается в кровь из места введения и быстро распределяется в организме, достигая наивысшей концентрации в мышечной ткани, печени, почках, желудочно-кишечном тракте из-за незначительного соединения с протеинами плазмы (17 – 20%). Амоксициллин в небольшой степени проникает в мозг и костную жидкость, за исключением случаев, когда мозговая оболочка воспалена. Максимальная концентрация в плазме крови достигается через 1 – 2 часа после введения препарата и сохраняется на терапевтическом уровне в течение 48 часов. Амоксициллин практически не метаболизируется. Выделяется из организма преимущественно с мочой, в меньшей степени с молоком и с желчью.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Применяют для лечения крупного и мелкого рогатого скота, свиней при инфекционных заболеваниях желудочно-кишечного тракта: сальмонеллёз, колибактериоз, стрептококкоз и др.; инфекционных заболеваниях дыхательных путей: пневмонии и бронхопневмонии бактериальной этиологии молодняка крупного рогатого скота и свиней; инфекционных заболеваний мочеполовой системы: циститы, уретриты; ранах, абсцессах, копытной гнили, воспалениях суставов, пупочных инфекциях и других инфекционных заболеваниях кожи и мягких тканей; атрофических ринитах; метритах, маститах, агалактии у свиноматок; для профилактики хирургических послеоперационных инфекций.

3.2 Препарат вводят подкожно или внутримышечно в дозе 1 см³ на 10 кг живой массы (15 мг действующего вещества на 1 кг массы тела животного). Препарат применяют однократно. В случае тяжёлого течения заболевания препарат применяют два раза с интервалом 48 часов. Если вводимая доза препарата превышает 20 мл, рекомендуется вводить ее несколькими инъекциями в разные точки. Перед применением флакон с лекарственным препаратом необходимо тщательно встряхнуть до получения однородной суспензии.

3.3 Противопоказания. Повышенная индивидуальная чувствительность животных к пенициллинам. Нельзя применять препарат совместно с тетрациклинами, хлорамфениколом, сульфаниламидами.

3.4 Побочные действия. В рекомендуемых дозах не оказывает отрицательного действия, однако у животных с повышенной чувствительностью к бета-лактамам антибиотикам (пенициллины, цефалоспорины) возможны различные аллергические реакции.

3.5 При возникновении аллергических и других побочных явлений препарат отменяют и назначают антигистаминные препараты и препараты кальция.

3.6 Убой животных на мясо не ранее, чем через 14 суток после последнего введения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, не используют в пищу людям, можно использовать для кормления плотоядных животных. Молоко запрещается использовать для пищевых целей в течение 4 суток после последнего применения препарата. До этого срока молоко после кипячения используют в корм животным.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые меры личной гигиены и правила техники безопасности.

5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают, и потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которой он находится. Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил по применению препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, не менее 3-х не вскрытых флаконов препарата из серии вызвавшей осложнение, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» для подтверждения на соответствие нормативных документов г. Минск, ул. Красная 19-а, тел 290-42-75.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ И АДРЕС

6.1 Производственный кооператив «Биогель» Республика Беларусь, 220035, г. Минск, ул. Тимирязева, 65, оф. 314 по заказу частного производственно-торгового унитарного предприятия «Летуаль» Республика Беларусь, 220075, г. Минск, ул. Инженерная, д.1Е.

Инструкция по применению разработана ПК «Биогель», Республика Беларусь, г. Минск (Л.Е.Янушевская) и ЧП «Летуаль» , Республика Беларусь, г. Минск (А.Н. Безбородкин).