

3.2 Препарат вводят животным подкожно или внутримышечно синтетическим 1 см<sup>3</sup> на 10 кг массы животного. При необходимости препарат вводят повторно.

При применении флягой с крестиком необходимо тщательно промыть флягу одноразовой щеткой с мылом, обмыть щеткой обмыть просверленная прокалывать для крупного рогатого скота – 20 см; для сви-

**СОГЛАСОВАНО**  
«Белорусский государственный ветеринарный центр»  
(Приказ Департамента ветеринарного и продовольственного надзора)

№ 25 от 07.04.2015г.

# **ИНСТРУКЦИЯ**

## **по применению ветеринарного лекарственного препарата**

### **«Амоксициллин-LA 15 % ВБФ»**

## 1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Амоксициллин-LA 15 % ВБФ (Amoxycillinum-LA 15 % VBF).

Международное непатентованное наименование: амоксициллин.

1.2 Лекарственная форма: супензия для внутримышечного и подкожного введения.

1.3 В 1 см<sup>3</sup> препарата содержится 150 мг амоксициллина тригидрата и вспомогательные вещества (агидол-1, магния стеарат, спирт бензиловый, полисорбат-80, масло подсолнечное).

1.4 По внешнему виду препарат представляет собой суспензию от белого до светло-желтого цвета. В процессе хранения допускается расслоение суспензии, разбивающееся при встряхивании.

1.5 Препарат упаковывают в стерильные флаконы из темного или светлого стекла по 50,0; 9 и 200,0 см<sup>3</sup>. Флаконы с препаратом укупоривают резиновыми пробками и обкательвают.

металлическими колпачками.

1.6 Препарат хранят и транспортируют в упаковке изготовителя в защищенном от света месте.

и температуре от 2 °С до 25 °С.

1.7 Препарат следует хранить в недоступном для детей месте.

1.8 Препарат уничтожают в соответствии с требованиями законодательства.  
1.9 Срок годности препарата 2 года с даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортирования. После вскрытия флакона хранить не более 28 суток при соблюдении условий хранения и транспортировки.

1.10 Условия отпуска; без расчета ветеринарного врача

## 2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Амоксициллин, входящий в состав препарата, является полуисинтетическим антибиотиком пенициллинового ряда и обладает широким спектром antimикробного действия в отношении большинства грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, в том числе *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Corynebacterium spp.*, *Clostridium spp.*, *Bacillus anthracis*, *Actinomyces spp.*, *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Escherichia coli*, *Listeria monocytogenes*, *Salmonella spp.*, *Campylobacter spp.*, *Klebsiella spp.*, *Proteus mirabilis*, *Pasteurella spp.*, *Fusobacterium necrophorum*, *Haemophilus spp.*, *Moraxella spp.*, *Actinobacillus spp.*

2.2 Механизм антибактериального действия амоксициллина заключается в подавлении функциональной активности бактериальных ферментов транспептидаз, участвующих в связывании основного компонента клеточной стенки микроорганизмов – пептидогликана, что приводит к нарушению осмотического баланса и разрушению бактериальной клетки.

2.3 После парентерального введения препарата максимальная концентрация антибиотика в сыворотке крови достигается через 1,5-2 часа и удерживается на терапевтическом уровне в течение 48 часов. Выводится антибиотик из организма в основном в неизменной форме, преимущественно с мочой, в меньшей степени с желчью, у лактирующих животных – частично с молоком.

2.4 Препарат по степени воздействия на организм относится к умеренно опасным веществам (3 класс опасности по ГОСТ 12.1.007).

## **3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ**

3.1 Препарат применяют для лечения крупного и мелкого рогатого скота, свиней, собак и кошек при патологиях желудочно-кишечного тракта, дыхательных путей, мочеполовой системы, суставов, тканей и кожи, пупочных инфекциях, атрофическом рините, синдроме мастит-метрит-агалактия и других первичных и вторичных инфекциях бактериальной этиологии, возбудители которых чувствительны к амоксициллину.

3.2 Препарат вводят животным подкожно или внутримышечно однократно в дозе 1 см<sup>3</sup> на 10 кг массы животного. При необходимости препарат вводят повторно через 48 часов.

Перед применением флакон с препаратом необходимо тщательно встряхнуть до образования однородной суспензии. Максимальный объем препарата для введения в одно место не должен превышать: для крупного рогатого скота – 20 см<sup>3</sup>; для свиней – 10 см<sup>3</sup>; овец, коз, телят и собак – 5 см<sup>3</sup>.

3.3 Препарат не следует применять одновременно с другими β-лактамными препаратами, а также с бактериостатическими антибиотиками (тетрациклины и макролиды), сульфаниламидаами, тиамфениколом, хлорамфениколом, фторхинолонами, а также смешивать в одном шприце с другими препаратами.

3.4 Побочных явлений и осложнений при применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией не наблюдается. В редких случаях в месте инъекции возможно развитие отека, который рассасывается самопроизвольно в течение 1-2 суток. При повышенной индивидуальной чувствительности животного к компонентам препарата и появлении аллергических реакций, использование препарата прекращают и назначают средства симптоматической терапии.

3.5 Применение препарата беременным и кормящим самкам возможно только в том случае, если предполагаемая польза для матери превышает потенциальный риск для плода.

3.6 Использование молока в пищевых целях разрешается через 8 суток после последнего применения препарата. Молоко, полученное от коров ранее указанного срока, используют для кормления непродуктивных животных после предварительного кипячения.

3.7 Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 28 суток после последнего применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано в корм плотоядным животным.

#### 4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные для работы с ветеринарными препаратами.

#### 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 которого 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, составляется акт отбора проб и направляется в государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения на соответствие нормативным документам.

#### 6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 ОАО «БелВитунифарм»

Республика Беларусь, 211309, Витебская область, Витебский район, с/с Мазоловский, д. Должа, ул. Советская, д. 26А.

Инструкция разработана специалистами ОАО «БелВитунифарм» (Шашкова Ю.А., Колядко О.С.) и сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Иванов В.Н., Петров В.В., Дремач Г.Э., Малков А.А.).

СОГЛАСОВАНО

«Белорусский государственный  
ветеринарный центр»

(Приказ Департамента ветеринарного  
и продовольственного надзора)

№ 25 от 07.04.2025