

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата
«Амоксициллин-LA 15 % ВБФ»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Амоксициллин-LA 15 % ВБФ (Amoxicillinum-LA 15 % VBF).
- 1.2 В 1 см³ препарат содержится 0,15 г амоксициллина тригидрата и вспомогательные вещества (бутилгидрокситолуол, бензиловый спирт, алюминия моностеарат, масло подсолнечное фракционированное).
- 1.3 По внешнему виду препарат представляет собой суспензию от белого до светло-желтого цвета. В процессе хранения допускается расслоение суспензии, легко разбивающееся при встряхивании.
- 1.4 Препарат упаковывают в стерильные стеклянные флаконы по 50; 100 и 200 см³. Флаконы с препаратом укупоривают резиновыми пробками и обкатывают металлическими колпачками.
- 1.5 Препарат хранят с предосторожностью (список Б) в упаковке изготовителя в защищенном от света месте при температуре от плюс 4 °С до плюс 25 °С.
- 1.6 Срок годности препарата 2 года с даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортирования. После вскрытия флакона хранить не более 28 суток. Не применять по истечении срока годности препарата.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Амоксициллин относится к полусинтетическим антибиотиком пенициллинового ряда. Механизм его действия заключается в нарушении синтеза клеточной стенки бактерии путем ингибирования ферментов транспептидазы и карбоксипептидазы, что приводит к нарушению осмотического баланса и разрушению бактерии.

Амоксициллин обладает широким спектром бактерицидного действия в отношении грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, таких как *Actinomyces* spp., *Bacillus anthracis*, *Clostridium* spp., *Corynebacterium* spp., *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Listeria monocytogenes*, *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp., *Actinobacillus* spp., *Escherichia coli*, *Salmonella* spp., *Klebsiella* spp., *Fusobacterium necrophorum*, *Haemophilus* spp., *Moraxella* spp., *Pasteurella* spp., *Proteus mirabilis*.

2.2 Амоксициллина тригидрат хорошо всасывается из места введения и быстро распределяется во все органы и ткани. Максимальная концентрация в крови достигается через 1-2 ч после введения и сохраняется на терапевтическом уровне в течение 48 ч. Выводится из организма преимущественно с мочой.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют для лечения крупного и мелкого рогатого скота, свиней, собак и кошек при инфекционных болезнях органов дыхания, желудочно-кишечного тракта, инфекциях мочеполовой системы, мягких тканей и кожи, маститов, метритов, полиартритов, абсцессов, синдрома метрит-мастит-агалактия у свиней и других болезней, вызванных микроорганизмами, чувствительными к амоксициллину.

3.2 Препарат вводят внутримышечно или подкожно в дозе 1 см³ на 10 кг массы животного. При необходимости введение повторяют через 48 часов. Максимальный объем введения препарата в одно место не должен превышать: для крупного рогатого скота – 20 см³; для свиней – 10 см³; овец, коз, телят и собак – 5 см³.

Перед применением флакон необходимо встряхнуть до образования однородной суспензии.

3.3 Не допускается применение препарата животным с повышенной индивидуальной чувствительностью к пенициллинам и цефалоспорином. В случае

возникновения аллергической реакции (дерматит, зуд, отек) применение препарата прекращают и назначают антигистаминные лекарственные препараты и препараты кальция.

Совместное применение с тетрациклинами, макролидами и амфениколом снижает антимикробную активность препарата.

3.4 Не рекомендуется применять препарат беременным животным.

3.5 Убой животных на мясо после применения препарата разрешается не ранее, чем через 28 суток после прекращения применения. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, используют в корм плотоядным животным.

3.6 Использование молока в пищевых целях разрешается через 7 суток после последнего применения препарата. Молоко, полученное от коров ранее указанного срока, используют для кормления непродуктивных животных после предварительного кипячения.

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, пишется 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»
211309, д. Должа, ул. Советская, д.26А, Витебский район, Витебская область, Республика Беларусь.

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

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	<i>[Подпись]</i>
Секретарь	<i>[Подпись]</i>
Эксперт	<i>[Подпись]</i>
24 августа 19 _____ протокол № 101	