

Рассмотрено на заседании
Совета по ветеринарным препаратам
Протокол № 91
от «14» июля 2017 года.

**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 суспензия 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 в стеклянных флаконах 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 от даты изготовления.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1 Амоксициллина тригидрат является полусинтетическим антибиотиком из группы пенициллинов. Обладает широким спектром бактерицидного действия в отношении грамположительных (*Actinomyces* spp., *Clostridium* spp., *Corynebacterium* spp., *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Listeria monocytogenes*, *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp.) и грамотрицательных микроорганизмов (*Actinobacillus* spp., *Salmonella* spp., *Fusobacterium* spp., *Haemophilus* spp., *Pasteurella* spp., *Proteus* spp., *Escherichia coli*). 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. Максимальная концентрация в 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 желчью и молоком.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

- 3.1 Амоксициллин - Л 15% применяют для лечения крупного и мелкого рогатого скота, свиней при желудочно-кишечных инфекциях (сальмонеллёз, колибактериоз и др.), заболеваниях дыхательных путей (пневмонии и бронхопневмонии бактериальной этиологии), мочеполовой системы (циститы, уретриты); ранах, абсцессах, копытной гнили, воспалениях суставов, пупочных инфекциях, метритах, маститах, агалактии у свиноматок и других болезнях, возбудители которых чувствительны к амоксициллину.
- 3.2 Препарат вводят внутримышечно один раз в двое суток в дозе 1 см³ на 10 кг массы животного. Если вводимая доза превышает 20 см³ для взрослого крупного рогатого скота, 10 см³ для свиней, 5 см³ для телят, овец и коз, препарат рекомендуется вводить в разные места. Перед применением флакон с лекарственным препаратом необходимо тщательно встряхнуть до получения однородной суспензии.
- 3.3 Не рекомендуется применять препарат животным, имеющим повышенную индивидуальную чувствительность к пенициллинам. Запрещается применять препарат совместно с тетрациклинами, амфениколами, макролидами, линкозамидами и сульфаниламидами.

3.4 В редких случаях при применении препарата возможны аллергические реакции, нейро- и нефротоксические эффекты, аборт. При возникновении побочных явлений препарат отменяют и назначают антигистаминные препараты и препараты кальция.

3.5 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 7 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

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 сотрудниками ЧП «Летуаль» (Безбородкин А.Н.), РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С.Н. Вышелесского (Кучинский М.П.).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
14.07	2017 г. протокол № 97