

**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 и вспомогательные вещества: масло подсолнечное, вода дистиллированная.
- 1.4 Препарат выпускают в стеклянных флаконах по 10,0, 50,0, и 100,0 см³.
- 1.5 Препарат хранят по списку Б, в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 5°С до плюс 25°С. Препарат хранят в местах не доступных для детей.
- 1.6 Срок годности – 2 (два) года от даты изготовления при условии соблюдения правил хранения. После вскрытия и изъятия первой дозы, содержимое флакона допускается хранить при температуре от плюс 3 °С до плюс 8 °С и использовать в течение 24 часов. Не применять по истечении срока годности.

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 pleuropneumoniae*, *Salmonella* spp., *Fusobacterium necrophorum*, *Haemophilus parasuis*, *Pasteurella multocida*, *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

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 и других болезнях, возбудители которых чувствительны к амоксициллину.

3.2 Препарат вводят внутримышечно один раз в двое суток в дозе 1,0 см³ на 10 кг массы животного. Если вводимая доза превышает 20,0 см³ для взрослого крупного рогатого скота, 10,0 см³ для свиней, 5,0 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 28 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 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 невскрытых пакетов или банок 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 19А, 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.).