

ИНСТРУКЦИЯ
по применению Ремокса микрогранулята
для лечения свищей при заболеваниях бактериальной этиологии
(организация-разработчик: INDUSTRIAL VETERINARIA S.A. (INVESA), Испания)

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Ремокс микрогранулят (Rhemox microgranulate).

Международное непатентованное наименование действующего вещества: амоксициллин.

2. Лекарственная форма: порошок для перорального применения

Ремокс микрогранулят в качестве действующего вещества в 1 г содержит: 100 мг амоксициллина в форме тригидрата, а также вспомогательные компоненты некристаллический жидкий сорбитол - 32 мг, жидкий парафин - 40 мг и измельченную сердцевину кукурузы – до 1 г. По внешнему виду лекарственный препарат представляет собой порошок белого цвета.

3. Выпускают Ремокс микрогранулят расфасованным по 100, 400, 500 и 1000 г в фольгированных пакетах; по 3, 24 и 25 кг в многослойных мешках. Каждую единицу фасовки лекарственного препарата снабжают инструкцией по применению.

4. Хранят лекарственный препарат в закрытой упаковке производителя в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре от 0 °C до 25 °C.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения - 3 года со дня производства.

Запрещается использование препарата по истечении срока его годности.

5. Ремокс микрогранулят следует хранить в местах, недоступных для детей.

6. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

II. Фармакологические свойства

7. Ремокс микрогранулят относится к препаратам группы полусинтетических антибиотиков пенициллинового ряда.

Обладает широким спектром бактерицидного действия; активен в отношении ряда грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, в том числе *Campynolobacter*, *Clostridium* spp., *Corynebacterium* spp., *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Escherichia coli*, *Listeria monocytogenes*, *Staphylococcus* spp., *Haemophilus* spp., *Pasteurella* spp., *Bordetella* spp., *Salmonella* spp., *Streptococcus* spp..

Механизм действия антибиотика заключается в нарушении синтеза мукопептида, входящего в состав клеточной стенки микроорганизмов, путем ингибирования ферментов

транспептидазы и карбоксипептидазы, что приводит к нарушению осмотического баланса и разрушению бактериальной клетки.

После перорального введения лекарственного средства амоксициллина тригидрат быстро всасывается в желудочно-кишечном тракте и распределяется в организме. Максимальная концентрация антибиотика в сыворотке крови достигается через 1,5- 2 часа и удерживается на терапевтическом уровне не менее 20 часов после применения. Выводится антибиотик из организма преимущественно с мочой и частично с желчью в основном в неизмененной форме и виде метаболитов.

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

III. Порядок применения

8. Ремокс микрогранулят назначают свиньям с лечебной и лечебно-профилактической целью при острых и хронических заболеваний органов дыхания, мочеполовой системы, желудочно-кишечного тракта и других первичных и вторичных инфекциях бактериальной этиологии, возбудители которых чувствительны к амоксициллину.

9. Противопоказанием к применению является индивидуальная повышенная чувствительность животных к одному из компонентов препарата.

10. Лекарственный препарат применяют животным в смеси с кормом индивидуально или групповым способом в суточной дозе 10-15 мг амоксициллина тригидрата на 1 кг массы животного, из расчета 2,5-3,75 кг Ремокса микрогранулята на 1 т корма.

Для обеспечения равномерного распределения лекарственного препарата в корме, рассчитанную дозу Ремокса микрогранулята ступенчато смешивают с комбикормом и задают свиньям в течение 5-10 суток.

11. Симптомы передозировки у животных могут проявляться рвотой, диареей, кристаллурией.

12. Особеностей действия лекарственного препарата при его первом применении и при его отмене не установлено.

13. Следует избегать пропусков при применении очередной дозы лекарственного препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска одной дозы применение препарата возобновляют в той же дозировке и по той же схеме.

14. При применении Ремокса микрогранулята в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений у животных, как правило, не наблюдается. В случае появления аллергических реакций применение препарата прекращают и назначают симптоматическое лечение.

15. Ремокс микрогранулят не рекомендуется применять совместно с антибиотиками тетрациклического ряда, хлорамфениколом, макролидами и линкозамидами, ввиду возможного снижения антибактериальной активности.

16. Убой свиней на мясо разрешается не ранее, чем через 8 суток после последнего применения Ремокса микрогранулята. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления пушных зверей.

IV. Меры личной профилактики

17. При работе с Ремоксом микрогранулятом следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом.

18. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз, их необходимо промыть большим количеством воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

19. Пустые пакеты из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, они подлежат утилизации с бытовыми отходами.

20. Организация-производитель: INDUSTRIAL VETERINARIA, S.A. (INVESA)
C/Esmeralda, 19, 08950, Esplugues de Llobregat, Barcelona, Spain.

Инструкция разработана компанией INDUSTRIAL VETERINARIA, S.A. (INVESA)
C/Esmeralda, 19, 08950, Esplugues de Llobregat, Barcelona, Spain.

С утверждением настоящей инструкции утрачивает силу инструкция по применению Ремокса микрогранулята, утвержденная Россельхознадзором от 19 мая 2009 года.

Рекомендовано к регистрации в Российской Федерации ФГБУ «ВГНКИ».

Номер регистрационного удостоверения: