

ИНСТРУКЦИЯ
по применению препарата ветеринарного
«Амоксивет LA»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Амоксивет LA (Amoxivetum LA).
- 1.2 По внешнему виду препарат представляет собой суспензию от белого до светло-желтого цвета, ресуспендирующуюся при встряхивании.
- 1.3 В 1,0 мл препарата содержится 0,15 г амоксициллина (в форме амоксициллина тригидрата), вспомогательные вещества, наполнитель до 1,0 мл.
- 1.4 Препарат выпускают в стеклянных флаконах объемом 50,0; 100,0 и 200,0 мл.
- 1.5 Препарат хранят по списку Б в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 5 °С до плюс 25 °С. Срок годности препарата – 2 года от даты изготовления при условии соблюдения правил хранения и транспортирования.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1 Амоксициллин, входящий в состав препарата, относится к полусинтетическим антибиотикам пенициллинового ряда.
- 2.2 Механизм действия препарата основан на нарушении синтеза клеточной стенки бактерий путем ингибирования ферментов транспептидазы и карбоксипептидазы, что приводит к нарушению осмотического баланса и разрушению клетки.
- 2.3 Препарат 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.*, *Escherichia coli*, *Salmonella spp.*, *Fusobacterium spp.*, *Haemophilus spp.*, *Pasteurella spp.*, *Proteus spp.*, *Leptospira spp.* и другие. Не оказывает действия на вирусы, хламидии, микоплазмы, риккетсии.
- 2.4 После парентерального введения препарата максимальная концентрация амоксициллина тригидрата в сыворотке крови достигается через 1 – 2 часа и удерживается на терапевтическом уровне в течение 48 часов. Выводится антибиотик из организма с мочой и фекалиями в основном в неизменной форме.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

- 3.1 Амоксивет LA применяют крупному и мелкому рогатому скоту, свиньям при бактериальных инфекциях респираторной и мочеполовой системы, заболеваниях кожи и мягких тканей, вызванных микроорганизмами, чувствительными к амоксициллину.
- 3.2 Препарат применяют внутримышечно в дозе 1,0 мл на 10,0 кг массы животного один раз в двое суток с равными интервалами до выздоровления, но не более трех инъекций.
- Максимальный объем лекарственного препарата для введения в одно место не должен превышать для крупного рогатого скота – 20 мл, свиней – 10 мл, мелкого рогатого скота и телят – 5 мл, поросят – 2 мл.
- Перед применением флакон с лекарственным препаратом необходимо тщательно встряхнуть до получения однородной суспензии.
- 3.3 При применении препарата в рекомендуемых дозах в соответствии с инструкцией побочные реакции и осложнения не наблюдаются, однако у животных с повышенной чувствительностью к β-лактамам антибиотикам (пенициллины, цефалоспорины) возможны различные аллергические реакции.
- 3.4 При возникновении аллергических и других побочных реакций препарат отменяют и назначают антигистаминные препараты и препараты кальция (кальция хлорид, кальция глюконат, кальция борглюконат).

3.5 Противопоказано применение препарата мелким травоядным и грызунам (кроликам, морским свинкам, хомякам). Нельзя применять препарат совместно с тетрациклинами, амфениколами, сульфаниламидами.

3.6 Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 28 суток после последнего введения препарата. В случае вынужденного убоя животных ранее установленного срока мясо используют для кормления плотоядных животных. Молоко разрешается использовать для пищевых целей не ранее, чем через 4 суток после последнего введения лекарственного препарата. Молоко, полученное ранее установленного срока, может быть использовано для кормления животных после термической обработки.

4 МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать 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 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» (г. Минск, ул. Красная, 19^а) для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Частное производственно-торговое унитарное предприятие «Белветфарма» (247050, Республика Беларусь, Гомельская обл., г. Добруш, ул. Фрунзе, 17. Тел./факс: 8 (02333) 5-38-56, 8 (0232) 26-36-29).

Инструкция по применению препарата разработана доцентами кафедры внутренних незаразных болезней животных Белко А.А. и Мациновичем А.А., доцентом кафедры фармакологии и токсикологии Петровым В.В. УО «Витебская государственная академия ветеринарной медицины».