

ИНСТРУКЦИЯ но применению ветеринарного препарата «АмоксиБАГ LC»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 АмоксиБАГ LC (AmoxiBAG LC).
- 1.2 АмоксиБАГ LC представляет собой маслянистую суспензию кремового цвета.
- 1.3 В 3,0 г препарата содержится: 200 мг амоксициллина, 55 мг клавулановой кислоты (в виде калия клавуланата), 10 мг преднизолона, вспомогательные вещества и наполнитель до 3,0 г.
- 1.4 Препарат выпускают по 3 г в шприцах-инъекторах.
- 1.5 Препарат хранят в упаковке изготовителя по списку Б в сухом, защищённом от света месте, при температуре от плюс 5°С до плюс 25°С.
- 1.6 Срок годности препарата, при соблюдении условий хранения – 18 месяцев со дня изготовления.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Препарат представляет собой комбинацию амоксициллина, клавулановой кислоты и преднизолона. Амоксициллин является полусинтетическим антибиотиком из группы пенициллинов, широкого спектра действия, активен в отношении грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов. Представляет собой 4-гидроксильный аналог ампициллина. Ингибирует транспептидазу, нарушает синтез пептидогликана клеточной стенки (опорный белок клеточной стенки) в период деления и роста микроорганизмов, вызывая, тем самым, их лизис. Калия клавуланат, входящий в состав препарата, оказывает слабое антибактериальное действие, необратимо связывает β -лактамазы (образует с ними стабильный комплекс), защищая амоксициллин от ферментативного разрушения и восстанавливая чувствительность бактерий к амоксициллину. Преднизолон обладает противовоспалительным и антиаллергическим действием, уменьшает отек и воспаление, не оказывает отрицательного воздействия на активность лейкоцитов в очаге воспаления, улучшает проникновение антибиотиков в ткани.

2.2 Активно действующие вещества, входящие в состав препарата, проявляют синергизм действия, тем самым усиливают действие друг друга и расширяют спектр антимикробной активности.

Препарат обладает широким спектром бактерицидной активности в отношении большинства грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, включая штаммы, продуцирующие (β -лактамазу (*Streptococcus spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Corynebacterium spp.*, *Clostridium spp.*, *Actinomyces bovis*, *Escherichia coli*, *Salmonella spp.*, *Campylobacter spp.*, *Klebsiella spp.*, *Proteus spp.*, *Pasteurella spp.*, *Haemophilus spp.*, *Actinobacillus spp.* и др.).

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Препарат применяют для лечения крупного рогатого скота при маститах в период лактации, вызванных возбудителями, чувствительными к амоксициллину и клавулановой кислоте.

3.2 Перед применением препарата из пораженных долей вымени выдаивают содержимое, кожу сосков вымени обрабатывают антисептическим раствором, затем в канал соска вводят наконечник шприца-инъектора и осторожно выдавливают содержимое. Препарат вводят в пораженную четверть вымени трехкратно в дозе 3,0 г с интервалом 12 часов.

3.2 Не допускается применение препарата при индивидуальной повышенной чувствительности к пенициллинам, клавулановой кислоте, преднизолону.

3.3 В рекомендуемых дозах препарат не вызывает побочных явлений. В случае проявления аллергических реакций применение препарата следует исключить и назначить антигистаминные средства и препараты кальция.

3.4 Убой животных на мясо разрешается не ранее 7 суток после последнего введения препарата. В случае вынужденного убоя до истечения указанного срока, мясо можно использовать на корм плотоядным животным. Использовать молоко для пищевых целей можно через 60 часов после последнего применения препарата. В период лечения и до истечения указанного срока молоко

использовать в корм животным.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

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 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 или несоответствии препарата по внешнему виду, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (г. Минск, ул. Красная, 19а) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1. Изготовитель: Общество с ограниченной ответственностью «Научно-производственный центр БелАгроГен», 213410, г. Горки, ул. Мира 67, ком.5.

Инструкция по применению разработана заместителем директора по ветеринарии и развитию ООО "Научно-производственный центр БелАгроГен", кандидатом ветеринарных наук, доцентом Недеревой О.Н.

