

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам
протокол от « 12 » июня 2024 года № 136

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «Амоксицин 80 % БТ»

1 Общие сведения

1.1 Амоксицин 80 % БТ (Amoxicinum 80 % BT).

Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: амоксициллин (amoxicillin).

1.2 Лекарственная форма: порошок для приема внутрь.

1.3 В 1 г препарата в качестве действующего вещества содержится 800 мг амоксициллина тригидрата, вспомогательные вещества: кремния диоксид коллоидный безводный, декстроза моногидрат.

1.4 По внешнему виду препарат представляет собой порошок от белого до светло-желтого цвета.

1.5 Препарат выпускают в пакетах из металлизированной полиэтиленовой пленки по 500 г, 5 кг и в мешках бумажных многослойных с полиэтиленовым вкладышем по 20 кг.

1.6 Препарат хранят и транспортируют в упаковке предприятия-производителя, в защищенном от света и влаги месте при температуре от 2 °C до 25 °C. Хранить в местах, недоступных для детей!

1.7 Срок годности препарата – два года от даты производства при соблюдении условий хранения и транспортирования. Не применять по истечении срока годности препарата. Неиспользованный препарат уничтожают в соответствии с требованиями законодательства.

1.8 Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

2 Фармакологические свойства

2.1 Препарат относится к фармакотерапевтической группе: антибиотики группы пенициллины.

2.2 Амоксициллин тригидрат активен в отношении грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, таких как: *Clostridium spp.*, *Corynebacterium spp.*, *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Listeria monocytogenes*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.* (в том числе *Streptococcus agalactiae*), *Actinobacillus spp.*, *Escherichia coli*, *Salmonella spp.*, *Fusobacterium necrophorum*, *Haemophilus spp.*, *Pasteurella spp.*, *Leptospira spp.*, *Klebsiella spp.*, *Proteus spp.*, (за исключением штаммов, продуцирующих пенициллиназу), к действию препарата устойчивы риккетсии, микоплазмы и вирусы.

2.3 Препарат действует бактерицидно, ингибирует транспептидазу, нарушает синтез пептидогликана клеточной стенки (опорный белок клеточной стенки) в период деления и роста микроорганизма, вызывая тем самым лизис микроорганизмов.

2.4 Амоксициллин хорошо всасывается из пищеварительного тракта и проникает во все органы и ткани организма, проходит через плаценту. Максимальная концентрация в крови достигается через 1-2 часа после введения. Препарат выводится в неизмененном виде через 8-12 часов, в основном, через почки, с мочой и, в незначительных количествах, с желчью.

2.5 Препарат по степени воздействия на организм относится к веществам малоопасным (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

3 Порядок применения

3.1 Препарат применяют для лечения молодняка крупного рогатого скота, свиней, плотоядных животных и сельскохозяйственной птицы при патологиях пищеварительной, дыхательной и мочеполовой систем; септицемии, роже, синдроме метрит-мастит-агалактия и других болезнях бактериальной этиологии, возбудители которых чувствительны к амоксициллину.

3.2 Препарат задают перорально в течение 3-5 дней в следующих дозах:

- телятам, свиньям, собакам и кошкам – 0,25-0,50 г на 10 кг массы тела животного в сутки, в два приема с равными интервалами, в смеси с кормом, молоком или питьевой водой;

- поросятам – индивидуально 15-30 мг на 1 кг массы тела животного. Групповым способом поросятам до шестимесячного возраста – 10-15 г на 100 л питьевой воды; старше шестимесячного возраста 15-30 г на 100 л питьевой воды;

- сельскохозяйственной птице (цыплятам-бройлерам, ремонтному молодняку кур, гусятам, индюшатам и утятам) – индивидуально суточная доза 10-20 мг препарата на 1 кг массы тела птицы. Групповым способом птице в возрасте до четырех недель жизни – 6-12 г на 100 л питьевой воды; старше четырех недель жизни – 10-20 г на 100 л питьевой воды.

Раствор препарата готовят в объеме, рассчитанном на потребление в течение суток.

Приготовленный водный раствор годен в течение 24 часов. Приготовленный раствор на основе молока годен в течение 4 часов.

3.3 Противопоказанием к применению препарата является повышенная индивидуальная чувствительность животных и птицы к компонентам препарата и цефалоспоринам. Запрещается применять препарат для лечения жвачных животных с развитым рубцовым пищеварением и грызунов (хомяки, морские свинки, кролики и т.д.).

Препарат запрещен к применению птице, чье яйцо используется в пищу людям.

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

3.5 При передозировке препарата у животных и птицы могут наблюдаться снижение аппетита, угнетенное состояние.

3.6 Препарат можно применять животным во время беременности и лактации.

3.7 Следует избегать пропуска очередного применения препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. При пропуске одной дозы препарата курс применения необходимо возобновить в соответствии с назначенными дозой и схемой лечения. Не следует компенсировать пропущенное применение препарата увеличением дозы.

3.8 Побочных явлений и осложнений у животных и птицы при применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдается. У животных и птицы с повышенной индивидуальной чувствительностью к компонентам препарата возможно проявление аллергических реакций (дерматит, зуд, отек). В этом случае применение препарата прекращают, при необходимости назначают антигистаминные средства, проводят симптоматическое лечение.

3.9 Препарат запрещается применять одновременно с антибиотиками группы тетрациклины, линкозамиды, макролиды, сульфаниламиды, амфениколом.

3.10 Убой животных и птицы на мясо разрешается не ранее чем через 15 суток после последнего применения препарата. Мясо животных и птицы, вынужденно убитых до истечения указанных сроков, может быть использовано для кормления плотоядных животных.

4 Меры профилактики

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать меры личной гигиены и правила техники безопасности, предусмотренные при работе с ветеринарными препаратами.

4.2 Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом. В случае проявления аллергической реакции или при случайном попадании препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

4.3 При работе с препаратом запрещается пить, курить, принимать пищу. По окончании работы необходимо тщательно вымыть руки с мылом. При случайном контакте препарата с кожей или слизистыми оболочками, их необходимо промыть большим количеством воды.

4.4 Пустую упаковку из-под препарата запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

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 применения этого препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного и птицы ветеринарными специалистами отбираются образцы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора и образцы направляются в государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (Республика Беларусь, 220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 Полное наименование производителя

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «БЕЛЭКОТЕХНИКА», пер. Промышленный, 9, 222823, г.п. Свислочь, Пуховичский район, Минская область, Республика Беларусь.

Адрес производственной площадки: пер. Промышленный, 9/3, г.п. Свислочь.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (В.В. Петровым) и ООО «БЕЛЭКОТЕХНИКА» (А.Г. Бородиной, М.Ю. Чайко).

Бюро по надзору за ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	<i>М.Г.Р</i>
Секретарь	<i>М.Г.Р</i>
Эксперт	<i>М.Г.Р</i>
«12» 06	г. протокол № 36