

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам
протокол от « 22 » декабря 2023 года № 133

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «Амоксицин 15 %»

1 Общие сведения

- 1.1 Амоксицин 15 % (Amoxicinum 15 %).
Международное непатентованное наименование: амоксициллин.
- 1.2 Лекарственная форма: суспензия для подкожного и внутримышечного введения.
- 1.3 В 1 мл препарата в качестве действующего вещества содержится 150 мг амоксициллина тригидрата, а в качестве вспомогательных веществ: полисорбат 80, метилпарагидроксибензоат, пропилпарагидроксибензоат, триглицериды средней цепи, бензиловый спирт, вода для инъекций.
- 1.4 По внешнему виду препарат представляет собой суспензию от белого до светло-желтого цвета. При хранении допускается образование осадка, разбивающегося при встряхивании.
- 1.5 Препарат выпускают во флаконах из темного стекла по 10, 50, 100 мл.
- 1.6 Препарат хранят в упаковке предприятия-производителя по списку Б, в защищенном от света месте при температуре от 2 °С до 25 °С. Хранить в местах, недоступных для детей!
- 1.7 Срок годности препарата – два года от даты производства при соблюдении условий хранения, после первого вскрытия упаковки – 28 суток при указанных условиях хранения. 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 Амоксициллин, входящий в состав препарата, является полусинтетическим антибиотиком из группы пенициллинов, широкого спектра действия, 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.
- 2.2 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.
- 2.3 После парентерального введения препарат хорошо всасывается из места введения и проникает во все органы и ткани организма. Максимальная концентрация в крови достигается через 1-2 часа после введения, и сохраняется на терапевтическом уровне в течение 48 часов.
Препарат выводится в неизменном виде в основном через почки, с мочой и, в незначительных количествах, с молоком и с желчью.
- 2.4 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 крупного рогатого скота, свиней, собак и кошек при болезнях дыхательной (включая бронхит, бактериальную и энзоотическую бронхопневмонию, атрофический ринит), пищеварительной (включая гастроэнтерит, энтероколит) и мочеполовой (включая метрит, эндометрит, цистит, уретрит, пиелонефрит, синдром ММА) систем, кожных и раневых инфекциях, септицемии, колибактериозе, сальмонеллезе, стрептококкозе и других инфекционных заболеваниях бактериальной этиологии, возбудители которых чувствительны к амоксициллину.
- 3.2 Препарат вводят однократно в дозах:
 - крупному рогатому скоту, свиньям, собакам – 1 мл на 10 кг массы тела животного внутримышечно или подкожно;
 - кошкам – 1 мл на 10 кг массы тела животного подкожно.

При необходимости возможно повторное введение препарата через 48 часов.

Перед применением флакон с препаратом необходимо тщательно встряхнуть до получения однородной суспензии. Перед применением флакон с препаратом следует подогреть на водяной бане до температуры тела животного. При введении препарата необходимо соблюдать правила асептики.

Максимальный объем введения препарата в одно место не должен превышать для крупного рогатого скота – 20 мл, свиней – 10 мл, телят, собак и кошек – 5 мл.

3.3 Противопоказанием к применению препарата является повышенная индивидуальная чувствительность животных к компонентам препарата, а также к антибиотикам группы цефалоспоринов. Препарат запрещается применять для лечения овец, коз и грызунов (хомяки, морские свинки, кролики и т.д.).

3.4 Особенности действия препарата при его первом применении не установлено.

3.5 При передозировке препарата у животных могут наблюдаться снижение аппетита, угнетенное состояние, воспалительная реакция в месте инъекций.

3.6 Препарат можно применять животным во время беременности и лактации.

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

3.8 Не допускается совместное применение препарата с бактериостатическими химиотерапевтическими средствами. Препарат не следует смешивать в одном шприце с другими лекарственными препаратами.

3.9 Убой животных на мясо разрешается не ранее чем через 30 суток после применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанных сроков, может быть использовано для кормления плотоядных животных.

Молоко разрешается использовать в пищу людям не ранее чем через 10 суток после применения препарата. До истечения указанного срока молоко может быть использовано после термической обработки 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 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» (Республика Беларусь, 220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия нормативным документам.

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» (Петровым В.В.) и ООО «БЕЛЭКОТЕХНИКА» (Чайко М.Ю., Бородиной А.Г.).

Департамент ветеринарного и продовольственного
надзора Министерства сельского хозяйства и
продовольствия Республики Беларусь
Совет по ветеринарным препаратам

ОДОБРЕНО

Председатель *[Signature]* 11.10.23

Секретарь *[Signature]*

Эксперт *[Signature]*

« 22 » 12 2023 г. протокол № 183