

ИНСТРУКЦИЯ  
по применению ветеринарного препарата Альбипен LA

1. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1. Альбипен LA (Albipen LA).
- 1.2. В 1 см<sup>3</sup> препарата содержится 100 мг ампициллина, в качестве вспомогательных веществ: алюминия стеарат, додецила галлат и триглицериды.
- 1.3. По внешнему виду препарат представляет собой масляную суспензию от белого до кремового цвета.
- 1.4. Препарат расфасован в стеклянные или полиэтиленовые флаконы по 80, 200 и 250 см<sup>3</sup>.
- 1.5. Препарат транспортируют и хранят в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 2°С до плюс 25°С. Не замораживать.
- 1.6. Срок годности – 3 года от даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортировки. После первого вскрытия флакона препарат используют в течение 28 дней.

2. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1. Альбипен LA – полусинтетический антибиотик пролонгированного действия из группы пенициллинов. Ампициллин действует бактерицидно, подавляя синтез клеточной стенки микроорганизмов. Обладает широким спектром действия в отношении грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов в т. ч., *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Actinobacillus spp.*, *Escherichia coli*, *Haemophilus spp.*, *Salmonella spp.* и др. К ампициллину устойчивы микроорганизмы, продуцирующие пенициллиназу.

2.2. Альбипен LA хорошо всасывается из места инъекций и быстро распределяется в организме. После однократного введения терапевтическая концентрация ампициллина в организме животных сохраняется двое суток. 30% ампициллина метаболизируется в печени. Препарат выводится с мочой и желчью.

3. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1. Альбипен LA применяют для лечения коров, свиней, овец, собак и кошек при инфекционных заболеваниях желудочно-кишечного тракта, мочеполовых и дыхательных путей, пневмонии, хирургических инфекций, маститов, полиартритов, септицемии, при инфекциях матки и пуповины, кожи и мягких тканей, вторичных инфекциях после перенесенных вирусных заболеваний.

3.2. Препарат применяют внутримышечно или подкожно (собаки, кошки) в следующих дозах:

Взрослым животным – 1 см<sup>3</sup> препарата на 6,5 кг массы тела животного (15 мг/кг массы тела животного) внутримышечно;

Молодым животным, собакам, кошкам – 1 см<sup>3</sup> препарата на 4 кг массы тела животного (25 мг/кг массы животного) подкожно.

Максимальное количество препарата, вводимое в одно место, составляет 20 см<sup>3</sup>.

При необходимости производят повторные инъекции через 48-72 часа.

3.3. Побочные действия. Припухлость, болевые реакции в месте инъекции, исчезающие в течение нескольких дней.

3.4. Противопоказания. Повышенная чувствительность животных к антибиотикам группы пенициллинов и другим β – лактамным антибиотикам. Нельзя применять, если известно, что присутствуют стафилококки, продуцирующие β-лактамазу. Альбипен LA противопоказан для мелких грызунов.

3.5. Нельзя комбинировать с другими антибактериальными препаратами, обладающими бактериостатическим действием.

3.6. Препарат можно применять в период беременности и лактации.

3.7. Период выведения. Убой крупного рогатого скота и овец на мясо допускается не ранее, чем через 14 дней после прекращения применения препарата, а употребление молока в пищевых целях – через 72 часа. Убой свиней на мясо допускается не ранее, чем через 24 дня после

прекращения применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления плотоядных животных. Молоко, полученное от животных в период лечения препаратом и до истечения 72 часов после последнего применения, может быть использовано для кормления животных.

#### 4. МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1. При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные для работы с ветеринарными лекарственными средствами.

4.2. Лицам, проявляющим повышенную чувствительность к пенициллинам, следует избегать прямого контакта с препаратом.

4.3. При случайной инъекции препарата человеку следует обратиться в медицинское учреждение и показать врачу инструкцию (листок – вкладыш) или этикетку препарата.

#### 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» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19а) для подтверждения на соответствие требованиям нормативных документов.

#### 6. ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1. «Интервет Продакшнз С.р.л.» (Intervet Productions S.r.l.) Via Nettunense KM 20, 300- 04011, Aprilia, Италия.

Инструкция подготовлена специалистом по регистрации и сертификации Представительства «Интервет Интернэшнл Б.В.» в Республике Беларусь (220092, г. Минск, пр-т Пушкина, 39-311) Плинда А.А.

