

Инструкция рассмотрена и одобрена
на Ветбиофармсовете
«12» июля 2012 г.
Протокол № 63.

ИНСТРУКЦИЯ по применению препарата «АМОКСИФАРМ 150 ЛА»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Амоксифарм 150 ЛА (Amoxipharmum 150 LA).
- 1.2 «Амоксифарм 150 ЛА» – противомикробный препарат, представляющий собой стерильную водно-масляную суспензию белого или слабо-желтого цвета. Допускается выпадение осадка легко разбивающегося при встряхивании.
- В 1,0 см³ препарата содержится 150 мг амоксициллина тригидрата.
- 1.3 Препарат выпускают в стеклянных флаконах по 50,0 см³ и 100,0 см³.
- 1.4 Амоксифарм 150 ЛА хранят по списку Б в упаковке изготовителя в сухом, защищенном от света помещении при температуре от плюс 3⁰С до плюс 15⁰С.
- Срок годности - 2 (два) года от даты изготовления.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Амоксициллин – полусинтетический антибиотик из группы пенициллина, обладает широким спектром противомикробного действия. К амоксициллину чувствительны *Staphylococcus spp.*, *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Corynebacterium spp.*, *Clostridium spp.*, *Campylobacter spp.*, *Brucella spp.*, *Salmonella spp.*, *Esheryhia coli*, *Haemophilus spp.*, *Bacteroides spp.*, *Fusobacterium necrophorum*, *Proteus spp.* и другие.

Амоксициллин оказывает бактерицидное действие.

2.2 После внутримышечного введения терапевтическая концентрация в крови создается через 1–2 часа. Препарат медленно резорбируется и вследствие этого терапевтическая концентрация в органах и тканях удерживается на протяжении до двух суток. Выделяется амоксициллин в основном через почки в неизмененном виде.

Амоксициллин подавляет активность ферментов синтеза пептидогликана, что приводит к прекращению роста бактерий.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Амоксифарм 150 ЛА применяют при инфекциях дыхательной, пищеварительной и мочевыводящей систем, перитоните, эндометрите, инфекциях кожи и других заболеваниях вызванных микроорганизмами чувствительными к амоксициллину у крупного и мелкого рогатого скота, свиней, плотоядных.

3.2 Амоксифарм 150 ЛА применяют внутримышечно, один раз в двое суток в дозе 1,0 см³ на 10 кг массы животного (0,015 г/кг по АДВ).

Препарат рекомендуется вводить в два места при общем объеме вводимого препарата более 20 см³ для крупного рогатого скота, более 10,0 см³ для свиней и более 5,0 см³ для телят, коз и овец.

3.3 Не рекомендуется применять препарат кроликам, морским свинкам, хомякам, животным имеющим индивидуальную чувствительность к пенициллинам и при нарушении выделительной функции почек.

3.4 Запрещается совместное применение препарата с антибиотиками групп тетрациклина, хлорамфеникола, макролидами, линкозамидами и сульфаниламидами.

3.5 При применении препарата возможны побочные эффекты: аборт у свиней, нейротоксическое и нефротоксическое действие, аллергические реакции. При наличии побочных эффектов применение препарата прекращают, назначают антигистаминные препараты и препараты кальция.

3.6 Молоко от лактирующих животных разрешается использовать в пищу не ранее чем через 3 суток после последнего введения препарата.

Убой животных на мясо разрешается через 14 суток после последнего применения препарата. В случае вынужденного убоя ранее этого срока, мясо может быть использовано на корм плотоядным животным.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать правила личной гигиены и 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, 19^а) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

6.1 Хебей Янженг Фармасьютикл Ко.Лтд (Hebei Yanzheng Pharmaceutical Co. Ltd), Китай для СП «Ветинтерфарм» ООО, Республика Беларусь, г.Минск, ул.Серафимовича, 13-25.

Инструкция подготовлена сотрудниками кафедры фармакологии и токсикологии (И.А. Ятусевич, В.В. Петров), внутренних незаразных болезней (В.Н.Иванов) УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» и СП «Ветинтерфарм» ООО

*Профессор кафедры фармакологии
и токсикологии УО «Витебская ордена
«Знак Почета» государственная
академия ветеринарной медицины»*

 И.А. Ятусевич

