

Инструкция рассмотрена и одобрена
на Ветбиофармсовете
«19» апреля 2013 г.
Протокол № 66.

ИНСТРУКЦИЯ **по применению препарата «Амоксифарм плюс 12,5% порошок»**

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Амоксифарм плюс 12,5% порошок (Pulvis Amoxipharmum plus 12,5%).
- 1.2 Амоксифарм плюс 12,5% порошок – противомикробный препарат, представляющий собой порошок белого или белого с желтоватым оттенком цвета.
- В 1,0 г препарата содержится 100,0 мг амоксициллина тригидрата и 25,0 мг клавулановой кислоты (в форме клавуланата калия).
- 1.3 Препарат выпускают в полимерной таре, двойных полиэтиленовых пакетах или пакетах из металлизированной полиэтиленовой пленки по 100, 500, 1000 г и 5000 г.
- 1.4 Амоксифарм плюс 12,5% порошок хранят по списку Б в упаковке изготовителя в сухом, защищенном от света месте при температуре от 0⁰С до плюс 25⁰С.
- 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.*, *E. coli*, *Haemophilus spp.*, *Bacteroides spp.*, *Fusobacterium necrophorum*, *Proteus spp.* и другие. Благодаря входящему в состав клавуланату калия препарат активен в отношении пенициллинрезистентных микроорганизмов.
- 2.2 Механизм действия амоксициллина заключается в нарушении синтеза клеточной стенки бактерии путем ингибирования ферментов транспептидазы и карбоксипептидазы, что приводит к нарушению осмотического баланса и разрушению бактерий.
- Клавуланат калия является ингибитором β-лактамазы. Механизм действия заключается в конкурентном и необратимом связывании с β-лактамазами и с пенициллиназами. Присоединяясь к бактериальным ферментам, она образует стабильные, неактивные комплексы, предотвращая, таким образом, распад амоксициллина.
- 2.3 Амоксициллин и клавуланат калия хорошо всасываются из желудочно-кишечного тракта и быстро распределяется во всех органах и тканях организма.
- Выделяется амоксициллин в основном через почки с мочой и, в меньшей степени, с желчью.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

- 3.1 Амоксифарм плюс 12,5% порошок применяют для профилактики и лечения бактериальных инфекций у свиней и птицы, в том числе колибактериоза, сальмонеллеза, бронхопневмонии, мочеполовых инфекций, инфекций кожи и мягких тканей и других заболеваний, вызванных микроорганизмами чувствительными к амоксициллину.
- 3.2 Амоксифарм плюс 12,5% порошок применяют птице с питьевой водой в следующих дозах:
- цыплятам до 10 дневного возраста 100,0 г препарата на 400 л воды;
 - птице старше 10 дней 100,0 г препарата на 200 л воды в течение 3-5 дней.
- Раствор готовят из расчета потребности птицы в воде на одни сутки. В период лечения птица должна получать только воду, содержащую препарат.
- Свиньям препарат применяют с кормом, водой или молоком в дозе 4,0 – 10,0 г на 100кг массы 2 раза в сутки в течение 3 – 5 дней.

3.3 Не рекомендуется применять препарат животным имеющим индивидуальную чувствительность к пенициллинам и при нарушении выделительной функции почек, курам-несушкам, яйца которых используются в пищу людям.

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

3.5 При применении препарата возможны аллергические реакции. При наличии побочных эффектов применение препарата прекращают, назначают антигистаминные препараты и препараты кальция.

3.6 Убой птицы на мясо разрешается через 5 суток, свиней через 15 суток после прекращения применения препарата. В случае вынужденного убоя ранее этого срока, мясо может быть использовано на корм плотоядным животным.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 Все работы с препаратом необходимо проводить с использованием средств индивидуальной защиты.

4.2 Во время работы запрещается принимать пищу, пить воду, курить.

4.3 После окончания работы руки и лицо следует тщательно вымыть теплой водой с мылом, рот прополоскать водой.

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, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

6.1 СП «Ветинтерфарм» ООО, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Серафимовича, 13-25

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

