

**Инструкция  
по применению ветеринарного препарата  
«Амоксициллин - Л 80 %»**

**1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ**

- 1.1. Амоксициллин - Л 80 % (Amoxicillinum – L 80%).  
Международное непатентованное наименование активных фармацевтических субстанций: амоксициллин.  
Лекарственная форма: порошок для перорального применения.
- 1.2. Ветеринарный препарат «Амоксициллин - Л 80 %» (далее по тексту – препарат) представляет собой порошок от белого до бело-желтого цвета.
- 1.3. В 1 г препарата содержится в качестве активного действующего вещества амоксициллина тригидрата 800 мг и вспомогательные вещества: декстроза, карбонат натрия.
- 1.4. Препарат упаковывают в пакеты из металлизированной полиэтиленовой пленки массой нетто 100, 500 и 1000 г.
- 1.5. Хранят с предосторожностью (список Б) в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 5°С до плюс 25°С. Хранить в местах недоступных для детей.
- 1.6. Срок годности два года от даты изготовления. Не применять после окончания срока годности

**2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА**

2.1 Амоксициллина тригидрат является полусинтетическим антибиотиком из группы пенициллинов. Обладает широким спектром бактерицидного действия в отношении грамположительных (*Actinomyces* spp., *Clostridium* spp., *Corynebacterium* spp., *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Listeria monocytogenes*, *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp.) и грамотрицательных микроорганизмов (*Actinobacillus* spp., *Bordetella* spp., *Escherichia coli*, *Salmonella* spp., *Fusobacterium* spp., *Haemophilus* spp., *Pasteurella* spp., *Proteus* spp.). Препарат не действует на пенициллиназообразующие штаммы микроорганизмов из родов *Klebsiella*, *Enterobacter*, а также *Pseudomonas*.

2.2 Амоксициллина тригидрат хорошо всасывается в желудочно-кишечном тракте и быстро распределяется в организме. Максимальная концентрация в сыворотке крови достигается через 1,5-2 часа и удерживается на терапевтическом уровне не менее 12 часов после применения препарата. Выводится из организма преимущественно с мочой в неизменном виде.

**3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ**

3.1 Препарат применяют для лечения молодняка крупного рогатого скота, свиней при инфекциях желудочно-кишечного тракта (сальмонеллёзе, колибактериозе и др.), респираторного тракта (пневмонии, бронхопневмонии бактериальной этиологии), заболеваниях мочевыводящей системы, а также сельскохозяйственной птице при желудочно-кишечных заболеваниях, вызванных микроорганизмами, чувствительными к амоксициллину.

3.2 Телятам и свиньям препарат применяют перорально в смеси с кормом, молоком или водой два раза в сутки в течение 3-5 дней в дозе 0,10-0,15 г на 10 кг массы тела. Свиньям до шестимесячного возраста препарат можно задавать из расчета 10-15 г на 100 литров воды, поросётам старше шестимесячного возраста - 15-30 г препарата на 100 литров воды.

Птице (цыплятам-бройлерам, ремонтному молодняку кур-несушек, гусятам, индюшатам и утятам) в возрасте до четырех недель жизни препарат назначают из расчета 6-12 г на 100 литров воды, птице старше четырех недельного возраста препарат назначают из расчета

10-20 г на 100 литров воды, в течение 3-5 дней, с питьевой водой как единственной жидкостью для питья.

3.3 Все количество препарата предварительно растворяют в небольшом количестве воды 7-10л при pH 6,0-8,0 (используя 0,1N NaOH или KOH), добавляя воду к препарату, после чего в полученный раствор добавляют воду (pH 6,0-8,0) до 100л. Приготовленный раствор препарата необходимо использовать в течение 24 ч.

3.4 Не рекомендуется применять препарат животным, имеющим повышенную индивидуальную чувствительность к пенициллинам.

Запрещается применять препарат совместно с тетрациклинами, амфениколами, макролидами, линкозамидами и сульфаниламидами.

3.5 Препарат нельзя применять курам-несушкам, яйцо которых используется в пищу людям.

3.6 В рекомендуемых дозах не оказывает отрицательного действия, однако у животных с повышенной чувствительностью к бета-лактамам антибиотикам (пенициллины, цефалоспорины) возможны аллергические реакции. В этом случае препарат отменяют, назначают антигистаминные препараты и препараты кальция.

3.7 Убой животных и птицы на мясо разрешается не ранее, чем через 15 суток после последнего применения препарата. В случае вынужденного убоя животных и птицы ранее указанного срока, мясо используют на корм плотоядным животным.

#### 4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые меры личной гигиены и правила 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, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, не менее 3-х невскрытых пакетов или банок препарата из серии вызвавшей осложнение, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» для подтверждения на соответствие нормативных документов 220005, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Красная 19-а, тел. 8-017-290-42-75.

#### 6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Производственный кооператив «Биогель».

Юридический адрес: Республика Беларусь, 220035 г. Минск, ул. Тимирязева, 65, оф. 313.

Адрес производственной площадки: Республика Беларусь, 222680, Минская область, Столбцовский район, д. Деревное,

По заказу Частного производственно-торгового унитарного предприятия «Летуаль» Республика Беларусь, 220075, г. Минск, ул. Инженерная, д. 1е.

Инструкция по применению препарата разработана ПК «Биогель» (Л.Е. Янушевская) и ЧП «Летуаль» (А.Н. Безбородкин).

