

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам
протокол от «23» декабря 2020 года №112

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата
«Амоксициллин – П 25%»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Амоксициллин–П 25% (Amoxicillinum–P 25%).

Международное непатентованное название активной фармацевтической субстанции: амоксициллин.

Лекарственная форма: порошок для перорального применения.

1.2 Амоксициллин–П 25% (далее по тексту - препарат) представляет собой порошок от белого до желтого цвета, в 1 г которого содержится 250 мг амоксициллина тригидрата и вспомогательные вещества: натрия карбонат, декстроза.

1.3 Упаковывают в пакеты из металлизированной полиэтиленовой пленки массой нетто 100 и 1000 г.

1.4 Препарат хранят в заводской упаковке предприятия-изготовителя по списку Б в сухом, защищенном от света месте при температуре от 0°C до плюс 25°C. Хранить в местах, недоступных для детей.

1.5 Срок годности препарата – 3 (три) года от даты изготовления при соблюдении условий хранения. Не применять после окончания срока годности.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Амоксициллин является полусинтетическим антибиотиком из группы пенициллинов. Обладает широким спектром бактерицидного действия в отношении грамположительных (*Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*) и грамотрицательных микроорганизмов (*Actinobacillus spp.*, *Escherichia coli*, *Salmonella spp.*, *Haemophilus spp.*, *Pasteurella spp.*).

2.2 Амоксициллин препятствует синтезу клеточной стенки бактерии путем ингибирования ферментов транспептидазы и карбоксипептидазы, что приводит к ее гибели.

2.3 При применении амоксициллина максимальная концентрация в плазме крови достигается через 1 – 2 часа после введения препарата и сохраняется на терапевтическом уровне в течение 48 часов. Практически не метаболизируется. Выделяется из организма преимущественно с мочой, в меньшей степени с молоком и с желчью.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Применяют свиньям с лечебной целью при желудочно-кишечных и респираторных инфекциях (сальмонеллёз, колибактериоз, гемофилез, пастереллез, стрептококкоз и др.), а также при заболеваниях урогенитального тракта, септицемии, секундарных осложнениях. Птице препарат применяют для лечения при желудочно-кишечных инфекциях, вызванных микроорганизмами, чувствительными к амоксициллину.

3.2 Препарат смешивают с кормом или кормосмесями на комбикормовых заводах или кормоцехах хозяйств, используя существующие технологии. Амоксициллина тригидрат в препарате является термостабильным и не теряет своих свойств после нагревания до 85°C.

Свиньям препарат применяют внутрь в смеси с кормом из расчета 1,2 кг препарата на тонну корма 5-7 дней.

Птице (цыплятам-бройлерам, ремонтному молодняку кур-несушек, гусятам, индюшатам и утятам) препарат назначают с питьевой водой в течение 3-5 дней в следующих дозах:

- до 4-х недельного возраста из расчета 19 -24 г на 100 литров воды;
- старше 4-х недельного возраста из расчета 32 - 38 г па 100 литров воды.

Птице раствор препарата готовят исходя из суточной потребности в воде. Во время лечения птица должна получать только воду с препаратом, как единственную жидкость для питья. Раствор препарата готовят, предварительно растворяя нужное количество препарата в небольшом количестве воды, добавляя воду, после чего раствор разбавляют водой до необходимой концентрации. Готовый раствор препарата необходимо использовать в течение 24 ч.

3.3 Нельзя применять препарат совместно с тетрациклинами, амфениколами, макролидами, линкозамидами и сульфаниламидами, а также при повышенной индивидуальной чувствительности животных к пенициллинам.

3.4 В рекомендуемых дозах осложнений при применении препарата, как правило, не наблюдается. В редких случаях возможны аллергические реакции, что требует назначения антигистаминных средств и препаратов кальция.

3.5 Препарат запрещен к применению для птицы, чье яйцо используется в пищу людям.

3.6 Убой свиней на мясо разрешается не ранее, чем через 15 суток, птицы - не ранее, чем через 5 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 необходимо соблюдать общепринятые меры личной гигиены и техники безопасности.

4.2 При попадании составных компонентов или препарата на кожу или слизистые оболочки необходимо смыть их 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 отбирается не менее 3-х невскрытых упаковок препарата из серии, вызвавшей осложнение, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» для подтверждения на соответствие нормативных документов г. Минск, ул. Красная 19-а, тел. 290-42-75.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Производственный кооператив «Биогель» Республика Беларусь, 220035, г. Минск, ул. Тимирязева, 65, офис 313 по заказу Частного производственно-торгового унитарного предприятия «Летуаль» Республика Беларусь, 220091, г. Минск, ул. Инженерная д. 1е.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками ПК «Биогель» (Янушевская Л.Е., Безбородкин А.Н.) и РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С.Н. Вышелесского» (Кучинский М.П.).

