

Рассмотрена и одобрена
Ветбиофармсоветом
"19" декабря 2014 г. Протокол № 76.

Инструкция по применению
препарата ветеринарного «Амоксициллин ТМ 115»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Амоксициллин ТМ 115 (Amoxicillinum ТМ 115).

1.2 Препарат представляет собой белый или со слабым желтоватым оттенком мелкокристаллический порошок

1.3 В 1,0 г препарата содержится 115,0 мг амоксициллина тригидрата и наполнителя до 1,0 г.

1.4 Препарат выпускают по 0,1; 0,5 и 1,0 кг в двойных пакетах из полиэтиленовой пленки, полимерных пакетах или непрозрачной полимерной таре.

Хранят с предосторожностью (список Б) в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 4°C до плюс 25°C.

Срок годности препарата-2 года от даты изготовления при соблюдении условий хранения.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Амоксициллин 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., *Escherichia coli*, *Salmonella* spp., *Fusobacterium* spp., *Haemophilus* spp., *Moraxella* spp., *Pasteurella* spp., *Proteus mirabilis*). Препарат не действует на пеницилиназообразующие штаммы микроорганизмов из родов *Klebsiella* и *Enterobacter*, а также *Pseudomonas*.

2.2 Амоксициллин препятствует синтезу клеточной стенки бактерии, тормозя ферменты транспептидазы и карбоксипептидазы и вызывая нарушение осмотического баланса, что приводит к гибели бактерии на этапе роста.

2.3 Препарат быстро и достаточно полно всасывается из желудочно-кишечного тракта и проникает во все органы и ткани животного. В максимальных концентрациях антибиотик накапливается в крови, легких и бронхопульмональном секрете. Выводится из организма преимущественно с мочой.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Препарат применяют для лечения телят, свиней, птиц при инфекционных энтеритах, бронхопневмониях, а также других заболеваниях, вызванных чувствительными к амоксициллину возбудителями.

3.2 Препарат перед применением растворяют в молоке, ЗЦМ, воде или смешивают с кормом. Задают внутрь два раза в сутки в течение 3-5 дней: пороссятам, свиньям, телятам в дозе 1-2 г на 10 кг массы животного; птице из расчета 100 г на 50 л питьевой воды (250 мг/кг).

3.3 Препарат противопоказан при повышенной индивидуальной чувствительности к антибиотикам пенициллинового ряда. Нельзя применять препарат совместно с тетрациклинами, сульфаниламидами, амфениколами.

3.4 Побочные действия. У животных возможны аллергические реакции на амоксициллин, которые быстро проходят после прекращения применения препарата. При возникновении аллергических реакций целесообразно вводить животным антигистаминные препараты (аллервет, тавегил) и препараты кальция (кальция глюконат или кальция хлорид).

3.5 Срок предубойной выдержки после последнего применения препарата составляет: для телят-11 суток, поросят, свиней-5 суток, птицы-2 суток. Яйца кур можно использовать для пищевых целей через 2 суток после последнего применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления пушных зверей.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 Во время применения препарата следует соблюдать правила личной гигиены и технику безопасности при работе с ветеринарными препаратами.

5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают, и потребитель обращается в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр», г. Минск, ул. Красная, 19а.

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 ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Общество с ограниченной ответственностью "ТМ" (Республика Беларусь). 220000, г. Минск, ул. Скрыганова, д.6, к.1016 а.

Инструкция по применению подготовлена заведующим отдела незаразных болезней животных РУП "Институт экспериментальной ветеринарии им. С.Н. Вышелесского" Кучинским М.П.

