

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата «АМОКСИЦИЛЛИН КМ 80%»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Амоксициллин КМ 80% (Amoxicillinum КМ 80%).

Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: амоксициллин.

Лекарственная форма: порошок для орального применения.

1.2 Амоксициллин КМ 80% представляет собой порошок от белого до светло-желтого цвета, мало растворимый в воде.

В 1,0 г препарата содержится 800 мг амоксициллина тригидрата и наполнитель (декстроза моногидрат).

1.3 Препарат выпускают в пакетах из металлизированной полиэтиленовой пленки по 100, 500, 1000 и 5000 г.

1.4 Амоксициллин КМ 80% хранят с предосторожностью (список Б) при температуре от 0 °С до плюс 25 °С, в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте.

Срок годности - 2 (два) года от даты изготовления при условии соблюдения правил хранения.

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.*, *Salmonella spp.*, *Escherichia coli*, *Haemophilus spp.*, *Bacteroides spp.*, *Proteus spp.* и другие.

2.2 Механизм действия препарата заключается в нарушении синтеза клеточной стенки бактерий путем ингибирования ферментов транспептидазы и карбоксипептидазы, что приводит к нарушению роста и разрушению бактерий. Амоксициллин оказывает бактерицидное действие.

2.3 Амоксициллин хорошо всасывается из желудочно-кишечного тракта и быстро распределяется во всех органах и тканях организма. Терапевтическая концентрация препарата в крови сохраняется в течение 12 часов.

Выводится амоксициллин преимущественно через почки в неизменном виде путем канальцевой секреции, а незначительная часть препарата метаболизируется посредством гидролиза до неактивной пеницилловой кислоты и после этого выделяется с мочой.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Амоксициллин КМ 80% применяют свиньям и сельскохозяйственной птице (цыплята-бройлеры, индейки, гуси и др.) при колибактериозе, сальмонеллезе, клостридиозе и других инфекционных заболеваниях, вызванных микроорганизмами, чувствительными к амоксициллину.

3.2 Амоксициллин КМ 80% применяют внутрь с кормом или водой 2 раза в сутки в течение 3 – 7 дней в следующих дозах:

- пороссятам: 25 – 50 мг/кг массы тела в смеси с кормом, водой или молоком 2 раза в сутки в течение 3 – 5 дней или 100-150 г на 1000 литров воды в течение 3 – 5 дней;

- свиньям старше 6 месяцев: 25 – 50 мг/кг массы тела 2 раза в сутки в смеси с кормом или водой, или 150 - 300 г препарата на 1000 литров воды в течение 3 – 5 дней;

- сельскохозяйственной птице (цыплята-бройлеры, индейки, гуси и др.): в первые 10 дней жизни из расчета 125 г на 1000 л воды или 20 мг/кг массы птицы до ДВ, в последующие периоды 62,5 - 75 г на 1000 л воды в течение 3 – 5 дней. В тяжелых случаях доза может быть увеличена до 150 – 200 г на 1000 л воды или 40 – 60 мг/кг массы птицы по ДВ при применении в течение 3 – 5 дней.

Птице раствор готовят из расчета потребности в воде на одни сутки. Во время лечения птица должна получать только воду, содержащую препарат.

3.3 Не рекомендуется применять препарат животным, имеющим индивидуальную чувствительность к пенициллинам и цефалоспорином; при нарушении выделительной функции почек.

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

Запрещается применение препарата птицам, чье яйцо используется в пищу людям, а также ремонтному молодняку птиц-несушек менее, чем за 2 недели до начала яйцекладки.

3.4 При применении препарата возможны аллергические реакции (кожная сыпь, эритема, зуд), у поросят - отек тканей прямой кишки; при длительном применении - дисбактериоз.

При наличии побочных эффектов применение препарата прекращают и назначают, при необходимости, антигистаминные препараты и симптоматические средства.

3.5 Убой животных и птицы на мясо разрешается через 15 суток после последнего применения препарата.

В случае вынужденного убоя ранее этого срока, мясо может быть использовано на корм плотоядным животным.

4 МЕРЫ 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» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Частное производственно-торговое унитарное предприятие «Белветфарма» (Республика Беларусь, 247050, Гомельская область, г.Добруш, ул. Фрунзе, 17) для ООО «Хематекс» Минский район (223017, Республика Беларусь, Минская обл., Минский район, Новодворский с/с, аг. Гатово, АБК ОАО "МПКО", ком. 501).

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

Департамент ветеринарного и продовольственного
надзора Министерства сельского хозяйства и
продовольствия Республики Беларусь

Совет по ветеринарным препаратам

ОДОБРЕНО

Председатель

Секретарь

Эксперт

« 26 » 09 20 19 г. протокол № 103