

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата
«Амоксифарм 11,5 %»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Амоксифарм 11,5 % (Amoxipharmum 11,5 %).
- 1.2 Лекарственная форма: порошок для перорального применения.
- 1.3 По внешнему виду препарат представляет собой порошок от белого до светло-желтого цвета.
- 1.4 В 1,0 г препарата содержится 0,115 г амоксициллина тригидрата, наполнитель (глюкоза) до 1,0 г.
- 1.5 Препарат выпускают в пакетах из металлизированной фольги номинальной массой 100,0; 500,0; 1000,0 и 5000,0 г.
- 1.6 Препарат хранят по списку Б в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 4 °С до плюс 25 °С. Срок годности препарата – 2 года от даты производства при условии соблюдения правил хранения и транспортирования. Не использовать после истечения срока годности.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1 Амоксициллина тригидрат, входящий в состав препарата, относится к полусинтетическим антибиотикам пенициллинового ряда. Механизм действия препарата основан на нарушении синтеза клеточной стенки бактерий путем ингибирования ферментов транспептидазы и карбокси-пептидазы, что приводит к нарушению осмотического баланса и разрушению бактериальной клетки.
- 2.2 Препарат обладает широким спектром бактерицидного действия в отношении грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, таких как *Actinomyces spp.*, *Clostridium spp.*, *Corynebacterium spp.*, *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Listeria monocytogenes*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Actinobacillus spp.*, *Escherichia coli*, *Salmonella spp.*, *Fusobacterium necrophorum*, *Haemophilus spp.*, *Pasteurella spp.*, *Proteus mirabilis*, *Leptospira spp.*
- 2.3 Амоксициллин хорошо всасывается из желудочно-кишечного тракта и быстро распределяется во всех органах и тканях организма. Амоксициллин выводится из организма в неизменном виде преимущественно с мочой и, в меньшей степени, с желчью.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

- 3.1 Препарат применяют молодняку крупного рогатого скота, пороссятам, птице, собакам и кошкам при гастроэнтерите, бронхопневмонии, бронхите, ларинготрахеите, нефрите, цистите, уретрите, вызванных микроорганизмами, чувствительными к амоксициллину.
- 3.2 Препарат применяют молодняку крупного рогатого скота, пороссятам, собакам и кошкам перорально в дозе 1,0 – 2,0 г на 10 кг массы тела животного, в смеси с питьевой водой, молоком или кормом один раз в сутки до выздоровления, но не более семи дней.
- Птице в первой декаде жизни – 100,0 г на 400 л воды; в последующие периоды – 100,0 г на 200 л воды в течение 3 – 5 дней.
- 3.3 Противопоказано применение препарата кроликам, морским свинкам, хомякам. Препарат не применяют совместно с тетрациклинами, левомицетином, тиамфениколом, флорфениколом и сульфаниламидами.
- 3.4 Запрещен к применению для птицы, чье яйцо используется в пищу людям.
- 3.5 В рекомендуемых дозах препарат не вызывает побочных явлений, однако у животных с повышенной чувствительностью к β-лактамам антибиотикам (пенициллины, цефалоспорины) возможны различные аллергические реакции.
- 3.6 При возникновении аллергических реакций препарат следует отменить, назначить антигистаминные препараты и препараты кальция.

3.7 Мясо животных и птицы в пищевых целях разрешается использовать не ранее, чем через 15 суток после последнего применения препарата. В случае вынужденного убоя животных и птицы ранее установленного срока мясо используют для кормления плотоядных животных.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать 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 которого 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» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Частное производственно-торговое унитарное предприятие «Белветфарма» (247050, Республика Беларусь, Гомельская обл., г. Добруш, ул. Фрунзе, 17. Тел./факс: 8 (02333) 5-38-56, 8 (0232) 26-36-29) по заказу Общества с ограниченной ответственностью «ГомельФарм» (246048, Республика Беларусь, г. Гомель, проезд Орудийный, 192, комн. 5. Тел./факс: 8 (0232) 26-36-29).

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Петров В.В., Иванов В.Н. и Белко А.А.).