

Рассмотрено на заседании
Ветбиофармсовета
Протокол № 90
от « 30 » мая 2017 г.

ИНСТРУКЦИЯ по применению препарата ветеринарного «Амоксивет 80»

1. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1. Амоксивет 80 (Amoxivetum 80).
- 1.2. Амоксивет 80 – представляет собой порошок от белого до светло-желтого цвета.
- 1.3. В 1 г препарата содержится 800 мг амоксициллина (в форме амоксициллина тригидрата) и наполнитель.
- 1.4. Препарат выпускают по 100, 500 и 1000 г в пакетах из пленки полиэтиленовой металлизированной.
- 1.5. Хранят по списку Б в сухом, защищенном от прямого солнечного света месте при температуре от +4 °C до + 25 °C. Срок годности 2 года от даты изготовления при соблюдении условий хранения.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1. Амоксициллин – полуисинтетический антибиотик из группы пенициллинов. Обладает широким спектром действия, бактерицидно действует на грамположительные и грамотрицательные микроорганизмы (*Actinobacillus spp.*, *Bordetella spp.*, *Escherichia coli*, *Haemophilus spp.*, *Pasteurella spp.*, *Proteus spp.*, *Salmonella spp.*, *Actinomyces bovis*, *Bacillus spp.*, *Clostridium spp.*, *Corynebacterium spp.*, *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*).

2.2 Механизм действия амоксициллина заключается в нарушении синтеза белка клеточной стенки бактерии путем ингибиования ферментов транспептидазы и карбоксипептидазы, что приводит к нарушению осмотического баланса и гибели бактерии.

2.3. Препарат хорошо всасывается из желудочно-кишечного тракта и проникает во все органы и ткани животного. Максимальная концентрация амоксициллина в сыворотке крови достигается через 1-2 ч. Выводится из организма преимущественно с мочой в неизмененном виде через 8-12 ч и в незначительном количестве с желчью.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1. Амоксивет 80 применяют для лечения телят, свиней и птицы при заболеваниях, вызванных чувствительными к амоксициллину возбудителями. Препарат особенно эффективен в качестве терапевтического средства при инфекционных энтеритах, бронхопневмониях.

3.2. Препарат перед применением растворяют в молоке, ЗЦМ, воде или смешивают с кормом. Назначают два раза в сутки в течение 5-7 дней:

- телятам, свиньям – перорально в дозе 10-15 мг/кг массы животного;
- птице – в первой декаде жизни задают из расчета 12,5-15,0 г на 400 л питьевой воды, в последующие периоды по 12,5-15,0 г на 200 л питьевой воды в течение 3-5 дней.

3.3. Препарат противопоказан при повышенной индивидуальной чувствительности животных к антибиотикам пенициллинового ряда.

Запрещается совместное применение препарата с тетрациклинами, макролидами, линкозамидами, амфениколами и сульфаниламидами.

3.4. В рекомендуемых дозах препарат не оказывает отрицательного действия. Иногда возможны аллергические реакции на амоксициллин, которые быстро проходят после прекращения применения препарата.

3.5. Препарат запрещен к применению на территории Республики Беларусь для птицы, чье яйцо используется в пищу людям.

3.6. Убой животных и птицы на мясо разрешается не ранее, чем через 15 суток после последнего применения препарата. Мясо животных и птицы, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано на корм плотоядным животным.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1. При работе с препаратом следует соблюдать меры личной гигиены и правила техники безопасности при работе с ветеринарными препаратами.

4.2. После окончания работы необходимо тщательно вымыть руки и лицо тёплой водой с мылом.

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 из серии, вызвавшей осложнение. Составляется 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 ИЗГОТОВИТЕЛЯ

6.1. Производственное унитарное предприятие «Могилевский завод ветеринарных препаратов», Республика Беларусь, 212016, г. Могилев, Шкловское шоссе, 23, по заказу Частного торгового унитарного предприятия «Биоветпром», Республика Беларусь, Минская область, Минский район, д. Королищевичи, ул. Коммунистическая, 41 а, к. 1-1.

Инструкция подготовлена сотрудниками РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С.Н. Вышелесского» (Кучинский М.П.) и Частного предприятия «Биоветпром» Каменским Г. И.

