

**ИНСТРУКЦИЯ
но применению ветеринарного препарата «Амоксбио ЛА»**

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Амоксбио ЛА (Amoxbio LA).

Международное непатентованное наименование: амоксициллин.

Лекарственная форма: суспензия для внутримышечного введения.

1.2 По внешнему виду препарат представляет собой суспензию от белого до светло-желтого цвета.

1.3 В 1,0 мл содержится: 150 мг амоксициллина (в форме тригидрата), вспомогательные вещества (бутилгидрокситолуол, бутилгидроксианисол, алюминия стеарат, пропиленгликоля дикаприлокапрат).

1.4 Выпускают препарат во флаконах из стекла по 10,0; 20,0; 50,0 и 100,0 мл.

1.5 Препарат хранят по списку Б в сухом, защищенном от света месте, в упаковке производителя при температуре от плюс 5⁰С до плюс 25⁰С. Препарат хранят отдельно от продуктов питания и кормов в недоступном для детей месте.

1.6 Срок годности – 3(три) года от даты изготовления при условии соблюдения правил хранения. После вскрытия флакона срок годности препарата – 28 суток при температуре от плюс 5⁰С до плюс 25⁰С.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Амоксициллин, входящий в состав препарата, является полусинтетическим антибиотиком из группы пенициллина. 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.*, *Bordetella bronchiseptica*, *Escherichia coli*, *Salmonella spp.*, *Fusobacterium necrophorum*, *Haemophilus parasuis*, *Moraxella spp.*, *Pasteurella multocida*, *Mannheimia haemolytica*, *Proteus mirabilis*). Препарат не действует на пенициллиназообразующие штаммы микроорганизмов из родов *Klebsiella* и *Enterobacter*, а также *Pseudomonas*.

2.2 Амоксициллин препятствует синтезу клеточной стенки бактерий, блокируя транспептидазу и карбоксипептидазу; вызывает нарушение осмотического баланса, что приводит к гибели бактерии на этапе роста.

2.3 При парентеральном применении амоксициллин хорошо всасывается в кровь из места введения и быстро распределяется в организме, достигая наивысшей концентрации в мышечной ткани, печени, почках, желудочно-кишечном тракте из-за незначительного соединения с протеинами плазмы (17-20%). Максимальная концентрация в плазме крови достигается через 1-2 часа после введения препарата. Амоксициллин практически не метаболизируется. Выделяется из организма преимущественно почками, в меньшей степени - с молоком и с желчью.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют крупному рогатому скоту, овцам, козам, свиньям, кошкам и собакам при инфекционных заболеваниях с поражением органов дыхания, желудочно-кишечного тракта, инфекциях мочеполовой системы, дерматитах, раневой инфекции, маститах, метритах, полиартритах, абсцессах, отитах, тонзиллитах; синдроме метрит-мастит-агалактия (ММА) и других, возбудители которых чувствительны к ампициллину.

3.2 Препарат животным вводят внутримышечно один раз в сутки в течение 3 - 5 дней:

- крупному рогатому скоту, свиньям, собакам и кошкам в дозе 1,0 мл препарата на 10,0 кг массы тела;

- овцам и козам в дозе 0,5-1,0 мл препарата на 10,0 кг массы тела;

Максимальный объем препарата, вводимого в одно место не должен превышать для взрослого крупного рогатого скота – 20 мл; свиней, телят, овец, коз – 10 мл; собак – 5 мл; кошек – 2 мл.

3.3 в рекомендуемых дозах препарат не вызывает побочных явлений, однако у животных с повышенной чувствительностью к β-лактамным антибиотикам возможны аллергические реакции, развитие отека на месте введения. При возникновении аллергических (зуд кожи, возбуждение, угнетение, гиперемия слизистых) или других побочных реакций препарат отменяют и назначают антигистаминные средства и препараты кальция.

3.4 Противопоказания. Не применять кроликам, морским свинкам и хомячкам, а также животным с индивидуальной повышенной чувствительностью к β-лактамным антибиотикам. С особой осторожностью вводить животным с почечной недостаточностью.

3.5 Запрещается совместное применение препарата с антибиотиками группы тетрациклина, макролидами, линкозамидами и сульфаниламидаами.

3.6 Убой сельскохозяйственных животных на мясо разрешается не ранее чем через 30 суток после последнего введения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления непродуктивных животных. Молоко, полученное от коров в период лечения и в течение 10 суток после последнего введения препарата, запрещается использовать для пищевых целей. Молоко от животных, полученное ранее указанного срока, может быть использовано для кормления непродуктивных животных после кипячения.

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 которого он находится.

Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил применения этого 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 соответствия нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

6.1 Изготовлено Баодин Джихонг Биотекнолоджи Ко., Лтд., 3715, Саус Чанчэн стрит, Цинъюань дистрикт, Баодин, Провинция Хэбэй, Китай для ООО «БИОМИКА», 210039, Республика Беларусь, г. Витебск, ул. Петруся Бровки, 34/33.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С. Н. Вышелесского» (А. Э. Высоцкий).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь
Совет по ветеринарным препаратам
ОДОБРЕНО
Председатель
Секретарь
Эксперт
« 1 » 02 2020 протокол № 709