

Рассмотрено и одобрено на заседании Ветбиофармсовета Протокол № 85 от 15 июля 2016 г.

ИНСТРУКЦИЯ по применению препарата ветеринарного «Амоксивет ДЕПО»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Амоксивет ДЕПО (Amoxivetum DEPO).

1.2 Амоксивет ДЕПО – противомикробный препарат. Представляет собой суспензию от белого до серо-желтого цвета.

1.3 В 1 мл препарата содержится 150 мг амоксициллина (в форме тригидрата) и вещества-пролонгаторы.

1.4 Препарат выпускают во флаконах из нейтрального стекла по 10, 20, 50, 100, 200 и 250 мл. Хранят с предосторожностью (список Б) в сухом, защищенном от прямого солнечного света месте при температуре от +5 °C до + 25 °C.

1.5 Срок годности препарата - 2 года от даты изготовления. Срок годности препарата после вскрытия флакона – 4 недели.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Амоксициллин – полусинтетический антибиотик из группы пенициллинов. Обладает широким спектром действия в отношении грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов (*Escherichia coli*, *Salmonella* spp., *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp., *Haemophilus* spp., *Pasteurella* spp., *Bordetella bronchiseptica*, *Proteus mirabilis*, *Actinomyces bovis*, *Clostridium* spp., *Actinobacillus* spp., *Leptospira* spp., *Listeria monocytogenes*, *Corynebacterium* spp., *Erysipelothrix rhusiopathiae*).

Механизм его действия заключается в нарушении синтеза клеточной стенки бактерии путем ингибиции ферментов транспептидазы и карбоксипептидазы, что приводит к нарушению осмотического баланса и разрушению бактерии.

2.2 Максимальная концентрация амоксициллина в сыворотке крови отмечается уже через 2 часа после внутримышечного или подкожного введения препарата и сохраняется на терапевтическом уровне в течение 48 ч. Выделяется из организма преимущественно с мочой, в меньшей степени с молоком и с желчью.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Амоксивет ДЕПО применяют для лечения крупного и мелкого рогатого скота, свиней, собак и кошек при инфекционных заболеваниях желудочно-кишечного тракта, органов дыхания и мочеполовой системы; при лептоспирозе, листериозе, роже свиней и атрофическом рините, синдроме MMA (мастит-метрит-агалактия) у свиноматок; хирургических болезнях (включая раны, абсцессы, воспаления суставов); болезнях кожи и мягких тканей (включая пупочные инфекции) и других заболеваниях, возбудители которых чувствительны к амоксициллину.

3.2 Препарат вводят однократно подкожно или внутримышечно в дозе 1 мл на 10 кг массы животного. В случае тяжелого течения заболевания препарат применяют два раза с интервалом 48 ч. Перед применением необходимо тщательно встряхнуть флакон до получения однородной суспензии.

3.3 Противопоказания. Повышенная индивидуальная чувствительность животных к пенициллином. Не вводить препарат кроликам, хомякам и морским свинкам.

Нельзя применять препарат одновременно с тетрациклинами, хлорамфениколом, сульфаниламидаами

3.4 Побочные действия. В рекомендуемых дозах не оказывает отрицательного действия. У животных с повышенной чувствительностью к бета-лактамным антибиотикам возможны аллергические реакции. В этом случае прекратить введение препарата, применить антигистаминные средства и препараты кальция.

3.5 Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 28 суток после последнего введения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано на корм плотоядным. Молоко разрешается использовать для пищевых целей не ранее, чем через 7 суток после последнего применения препарата. До этого срока молоко используют на корм животным после термической обработки.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ 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 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, но не менее 3-х невскрытых упаковочных единиц потребительской тары препарата 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 «Гомельский завод ветеринарных препаратов», Республика Беларусь, 246013, г. Гомель, пер. Технический, 1, по заказу Частного торгового унитарного предприятия «Биоветпром», Республика Беларусь, Минская область, Минский район, д. Королищевичи, ул. Коммунистическая, 41 а, к. 1-1.

Инструкция подготовлена технологом по производству ветеринарных препаратов ЧТУП «Биоветпром» Каменским Г.И. и сотрудником РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С.Н. Вышеселского» Кучинским М.П.

