

**ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата «Амоксол LA»**

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Амоксол LA (Amoxolum LA).

Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: амоксициллин.

1.2 Амоксол LA представляет собой суспензию от белого до желтоватого цвета.

В 1,0 мл препарата содержится 150 мг амоксициллина (в форме амоксициллина тригидрата), вспомогательные вещества: бензиловый спирт, миглиол, стеариновая кислота.

Лекарственная форма: суспензия для инъекций.

1.3 Препарат выпускают в стеклянных флаконах по 50, 100, 200 мл и в полимерных флаконах по 100 мл.

1.4 Амоксол LA хранят по списку Б при температуре от плюс 15 °C до плюс 25 °C в защищенном от света месте.

Срок годности – 2 (два) года от даты изготовления при соблюдении условий хранения. После первого вскрытия флакона препарат необходимо использовать в течение 28 дней.

Не применять по истечению срока годности. Хранить в местах недоступных для детей.

2 ФАРМОКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Амоксол LA – антибактериальный препарат пролонгированного действия из группы пенициллинов. Препарат обладает широким спектром противомикробного действия.

Амоксол LA активен в отношении грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, в том числе *Clostridium spp.*, *Corynebacterium spp.*, *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Campylobacter spp.*, *Escherichia coli*, *Listeria monocytogenes*, *Staphylococcus spp.*, *Haemophilus spp.*, *Pasteurella spp.*, *Salmonella spp.*, *Streptococcus spp.*, *Fusobacterium necrophorum*, *Proteus spp.* и некоторых других.

Препарат мало эффективен в отношении *Klebsiella pneumoniae*.

2.2 Механизм бактерицидного действия амоксициллина заключается в нарушении синтеза мукоепептида, входящего в состав клеточной стенки микроорганизмов, путем ингибирования ферментов транспептидазы и карбоксипептидазы, что приводит к нарушению осмотического баланса и разрушению бактериальной клетки.

2.3 Амоксициллин хорошо всасывается из места инъекции и быстро распределяется в организме животного, максимальная концентрация антибиотика в крови достигается через 2 – 2,5 часа после введения препарата и сохраняется на терапевтическом уровне в течение 48 часов. Выводится антибиотик из организма, главным образом, с мочой и частично с желчью, в основном в неизменной форме, у лактирующих животных – с молоком.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Амоксол LA применяют крупному и мелкому рогатому скоту, свиньям, собакам при острых и хронических патологиях желудочно-кишечного тракта, дыхательных путей, мочеполовой системы, суставов, мягких тканей, копытец, кожи, при некробактериозе, атрофическом рините, синдроме MMA у свиней, для профилактики хирургических послеоперационных инфекций у непродуктивных животных, а также при других заболеваниях животных, вызванных микроорганизмами, чувствительными к амоксициллину.

3.2 Перед применением флакон с препаратом встряхивают до получения однородной суспензии.

Амоксол LA вводят животным (крупному и мелкому рогатому скоту, свиньям, собакам) внутримышечно или подкожно в дозе 1 мл на 10 кг массы тела животного (15 мг амоксициллина на 1 кг массы животного).

При необходимости возможно повторное введение препарата через 48 часов. Максимальный объем суспензии, введенный в одно место, не должен превышать крупному рогатому скоту – 20 мл, мелкому рогатому скоту – 4 мл, свиньям – 5 мл, собакам – 2,5 мл.

3.3 Запрещается применять препарат при повышенной индивидуальной чувствительности животных к антибиотикам пенициллиновой группы и цефалоспоринам, при нарушении выделительной функции почек.

3.4 Симптомы передозировки препарата могут проявляться угнетением, нарушением функций желудочно-кишечного тракта, отечностью в месте введения.

3.5 Особеностей и противопоказаний к применению лекарственного препарата беременным и лактирующим животным не установлено.

3.6 При применении Амоксола LA в соответствии с инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается. В редких случаях у отдельных животных на месте инъекции возможно развитие отека, который рассасывается самопроизвольно в течение 1 – 2 суток и аллергические реакции. В случае появления аллергических реакций использование препарата прекращают, назначают антигистаминные препараты и средства десенсибилизирующей терапии.

3.7 При необходимости повторного введения лекарственного препарата не следует увеличивать 48 – часовой интервал, т.к. это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае увеличения интервала между введениями лекарственный препарат вводят в предусмотренной дозе.

Не рекомендуется применять Амоксол LA совместно с амфениколами (тиамфениколом, флорфениколом), антибиотиками группы пенициллина, цефалоспоринами и линкозамидами, фторхинолонами, а также смешивать в одном шприце с другими лекарственными средствами.

3.8 Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 28 суток, после последнего применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано в корм пушным животным.

Молоко дойных животных разрешается использовать для пищевых целей не ранее, чем через 8 суток после последнего введения лекарственного препарата. Молоко, полученное ранее установленного срока, может быть использовано после кипячения для кормления животных.

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 по применению препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении неэффективности или несоответствия 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 Общество с ограниченной ответственностью «Промветсервис» (юридический адрес): 220034, Республика Беларусь, г. Минск, ул. З. Бядули, 12/2а, тел./факс: +375 17 503 53 67.

Производитель: Филиал «Промветсервис-Альба», 222603, Республика Беларусь, Минская область, Несвижский район, пос. Альба, ул. Заводская ½, тел./факс: +375 1770 27081.

Инструкция подготовлена сотрудниками РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С. Н. Вышелесского» (Высоцкий А.Э.), ООО "Промветсервис" (Дмитриева А.А., Степанюга М.А.).

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

Совет по ветеринарным препаратам

ОДОБРЕНО

Председатель _____
Секретарь _____
Эксперт _____

104 2010 протокол № 109