

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата
«Соламокс супензия для инъекций»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Соламокс супензия для инъекций (*Suspensio Solamoxi pro injectionibus*).

Международное непатентованное наименование: амоксициллин.

Лекарственная форма: супензия для инъекций.

1.2 Соламокс супензия для инъекций представляет собой маслянистую супензию от белого до светло-кремового цвета. Допускается расслоение супензии, исчезающее при взбалтывании.

В 1,0 мл препарата содержится 150 мг амоксициллина (в форме тригидрата) и вспомогательные вещества (бутилгидрокситолуол, коллоидный оксид кремния, спирт бензиловый, пропиленгликоль дикаприлат/дикапрат).

1.3 Препарат выпускают во флаконах темного стекла по 100 мл.

1.4 Препарат хранят с предосторожностью (список Б) в закрытой упаковке производителя при температуре от плюс 2 °C до плюс 25 °C, в защищенном от прямых солнечных лучей месте.

Срок годности - 3 (три) года от даты производства при соблюдении условий хранения и транспортирования. Срок годности препарата после вскрытия флакона – 28 суток при соблюдении условий хранения.

Запрещается применять препарат по истечении срока годности.

Препарат следует хранить в местах, недоступных для детей.

1.5 Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

1.6 Не использованный препарат уничтожают в соответствии с требованиями действующего законодательства.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Соламокс супензия для инъекций – антибактериальный препарат из группы пенициллинов.

2.2 Амоксициллин – полусинтетический антибиотик, обладающий широким спектром противомикробного действия. К амоксициллину чувствительны *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Actinomyces spp.*, *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Corynebacterium spp.*, *Clostridium spp.*, *Campylobacter spp.*, *Brucella spp.*, *Salmonella spp.*, *Escherichia coli*, *Haemophilus spp.*, *Bacteroides spp.*, *Fusobacterium spp.*, *Proteus spp.*, *Pasteurella spp.*, *Actinobacillus spp.*, *Leptospira spp.* и другие.

Амоксициллин не действует на пенициллиновобразующие штаммы клебсиелл, энтеробактерий и псевдомонад.

2.3 Механизм действия амоксициллина заключается в нарушении синтеза клеточной стенки микроорганизма, торможении ферментов транспептидазы и карбоксипептидазы, нарушении осмоса, что приводит к гибели бактериальной клетки на стадии роста.

2.4 При парентеральном введении, амоксициллин хорошо всасывается из места инъекции и быстро проникает в органы и ткани, достигая наивысшей концентрации в мышцах, печени, почках и желудочно-кишечном тракте. Максимальная концентрация в плазме крови достигается через 1-2 часа после введения препарата, а терапевтическая удерживается двое суток.

Амоксициллин практически не метаболизируется и выводится из организма преимущественно с мочой, у лактирующих животных – частично с молоком.

2.5 По степени воздействия на организм препарат относится к веществам малоопасным (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Соламокс супензию для инъекций применяют крупному и мелкому рогатому скоту, свиньям, собакам и кошкам при инфекционных заболеваниях бактериальной этиологии желудочно-кишечного тракта, дыхательных путей, мочеполовой системы, вызванных микроорганизмами, чувствительными к амоксициллину (колибактериоз, сальмонеллез, пастереллез, стафилококкоз, некробактериоз, инфицированные раны, абсцессы, маститы, воспаления суставов и др.).

3.2 Соламокс супензию для инъекций вводят животным однократно внутримышечно или подкожно в дозе 1 мл на 10 кг массы животного (что соответствует 15 мг амоксициллина на 1 кг

массы тела животного). При необходимости возможно повторное введение препарата через 48 часов.

Для животных с почечной недостаточностью рекомендуется точно выверять дозу препарата.

Максимально допустимые объемы для введения в одну точку составляют для крупного рогатого скота – 20 мл, для овец и коз – 5 мл, для свиней – 10 мл, для собак и кошек – 2,5 мл. В случае если необходимая доза превышает указанные количества, рекомендуется введение в несколько точек.

Перед применением флакон с препаратом необходимо тщательно встряхнуть до получения однородной суспензии. Необходимо использовать только сухие иглы и шприцы, так как в присутствии воды суспензия расслаивается с образованием нерастворимого осадка.

3.3 Не рекомендуется применять препарат кроликам, морским свинкам, хомякам, животным, имеющим индивидуальную чувствительность к пенициллином, и при нарушении выделительной функции почек.

3.4 Запрещается совместное применение препарата с антибиотиками групп тетрациклина, амфениколами, макролидами, линкозамидами и сульфаниламидами.

Не допускается смешивать препарат в одном шприце с другими лекарственными средствами.

3.5 При применении препарата в соответствии с инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается. В редких случаях возможны развитие отека на месте введения, нейротоксическое и нефротоксическое действие, аллергические реакции. При наличии побочных эффектов применение препарата прекращают, назначают антигистаминные препараты и препараты кальция, при необходимости симптоматические средства.

3.6 Убой крупного рогатого скота на мясо разрешается не ранее, чем через 92 суток, овец и коз не ранее, чем через 45 суток, а свиней не ранее, чем через 93 суток после последнего введения препарата. Мясо животных, вынуждено убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления плотоядных животных.

Молоко, полученное от крупного рогатого скота, разрешается использовать в пищевых целях не ранее, чем через 9 суток после последнего применения препарата, а от овец и коз через 7 суток. Молоко, полученное до истечения указанных сроков, 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.

4.2 Упаковку из-под препарата запрещено использовать для бытовых целей.

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 или несоответствии препарата по внешнему виду, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора проб и направляются 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 Иностранное производственное унитарное предприятие «ВИК – здоровье животных», 210040, Республика Беларусь, г. Витебск, ул. 1-я Журжевская, 29.

Инструкция подготовлена сотрудниками кафедры фармакологии и токсикологии (И.А. Ятусевич) УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» и иностранного унитарного предприятия «ВИК – здоровье животных» (В.В. Рыбаченко) на основании документов, предоставленных ООО «ВИК – здоровье животных» (Россия).

Приобретатель
Сертификат
Эксперт
06.10.2025
06 10 2025
131-2
протокол №