

ИНСТРУКЦИЯ
по применению препарата ветеринарного «Амоксим 80%»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Амоксим 80% (Amoxinum 80%)
- 1.2 Амоксим 80% - антибактериальный препарат, представляющий собой порошок от белого до светло-желтого цвета.
- 1.3 В 1,0 г препарата содержится 800 мг амоксициллина тригидрата и наполнитель.
- 1.4 Препарат выпускается в пакетах из материала комбинированного пленочного по 100, 200, 500, 1000 и 5000 г.
- 1.5 Препарат хранят в упаковке предприятия-изготовителя по списку Б в сухом, защищенном от света месте, при температуре от плюс 5 до плюс 25°C.
- 1.6 Срок годности препарата - 2 (два) года от даты изготовления, при условии соблюдения правил хранения.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1 Амоксициллин тригидрат относится к полусинтетическим антибиотикам из группы пенициллина, обладает широким спектром противомикробного действия. К нему чувствительны *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Actinomyces spp.*, *Clostridium spp.*, *Corynebacterium spp.*, *Actinobacillus spp.*, *Escherichia coli*, *Salmonella spp.*, *Pasteurella spp.*, *Fusobacterium spp.*, *Haemophilus spp.*, *Leptospira spp.* и др.
- 2.2 Механизм действия амоксициллина основан на нарушении синтеза клеточной стенки бактерий путем ингибирования ферментов, что приводит к её разрушению.
- 2.3 Амоксициллина тригидрат, входящий в состав препарата, хорошо всасывается из желудочно-кишечного тракта и быстро распределяется во всех органах и тканях организма. Выводится препарат из организма с мочой и, в меньшей степени, с желчью.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

- 3.1 Амоксим 80% применяют молодняку крупного рогатого скота и свиней, сельскохозяйственной птице при колибактериозе, сальмонеллезе, пастереллезе, роже свиней и других инфекциях желудочно-кишечного, респираторного и мочеполового тракта, вызванных микроорганизмами, чувствительными к его действующему веществу.
- 3.2 Молодняку крупного рогатого скота, поросётам и птице препарат задают внутрь с кормом, молоком или обратом в дозе 10,0-25,0 мг на кг массы тела, два раза в сутки, с равными интервалами, в течение 5-7 дней. При необходимости доза препарата может быть увеличена в 1,5-2,0 раза.
- Птице в возрасте до четырех недель жизни препарат назначают из расчета 12,0-15,0 г на 400,0 л воды, птице старше четырехнедельного возраста - в дозе 25,0-30,0 г на 400,0 л воды в течение 3-5 дней. Приготовленный для птицы раствор препарата используют в течение 12 часов.
- 3.3 Противопоказано применение препарата кроликам, морским свинкам и хомякам, и птице, яйцо которых используется в пищу людям. Запрещается применять препарат совместно с сульфаниламидами, антибиотиками группы тетрациклина, макролидов, феникола.
- 3.4 Не рекомендуется применять амоксим 80% животным с повышенной индивидуальной чувствительностью к пенициллинам и цефалоспорином, а также при нарушении функции почек.

3.5 На фоне терапии препаратом возможны различные аллергические реакции (зуд, эритема, кожная сыпь и др.), вплоть до анафилактического шока. При возникновении побочных эффектов применение препарата прекращают и назначают антигистаминные препараты и препараты кальция (кальция глюконат, борглюконат или хлорид).

3.6 Убой животных на мясо, разрешается не ранее, чем через 14 суток, птицы - 10 суток после последнего применения препарата. В случае вынужденного убоя ранее указанного срока, мясо может быть использовано на корм плотоядным животным.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые правила личной гигиены и техники безопасности.

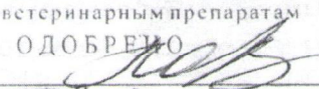
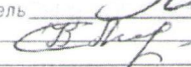
5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают, и потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории 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, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19а) для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 ООО «ЗападВетСервис»
г. Минск, ул. Тимирязева д 67. пом. 390.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С.И. Вышелесского» (М.П. Кучинский) и ООО «ЗападВетСервис» (С.М. Федоров).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
20	10
2017г. протокол № 92	