

**ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата «Амокси ВЛ 70»**

1 Общие сведения

- 1.1 Амокси ВЛ 70 (Amoxy VL 70).
- 1.2 Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: амоксициллин.
- 1.3 Лекарственная форма: порошок для орального применения.
- 1.4 В 1,0 г препарата в качестве действующего вещества содержится 700 мг амоксициллина тригидрата и вспомогательные вещества (карбонат натрия безводный, цитрат натрия).
- 1.5 Препарат выпускают расфасованным по 1 и 5 кг в полимерные ведра, укупоренные пластмассовыми крышками с контролем первого вскрытия.
- 1.6 По внешнему виду препарат представляет собой порошок белого или слегка желтоватого цвета.
- 1.7 Препарат хранят в закрытой упаковке производителя (список Б), отдельно от продуктов питания и кормов, в защищённом от прямых солнечных лучей месте, при температуре от плюс 5 °C до плюс 25 °C.
Препарат следует хранить в недоступном для детей месте.
- 1.8 Срок годности препарата в закрытой упаковке производителя при соблюдении условий хранения – 2 года со дня производства.
Срок годности после первого вскрытия упаковки – не более 30 дней.
Запрещается использовать препарат по истечении срока годности.
- 1.9 Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача
- 1.10 Неиспользованный препарат уничтожают в соответствии с требованиями действующего законодательства.

2 Фармакологические свойства

- 2.1 Препарат относится к антибактериальным препаратам, антибиотикам группы пенициллинов.
 - 2.2 Амоксициллина тригидрат – полусинтетический антибиотик, проявляет бактерицидное действие в отношении грамположительных микроорганизмов, в том числе *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus suis*, *Streptococcus faecalis*, *Streptococcus pneumoniae*, *Arcanobacterium pyogenes*, *Corynebacterium bovis*, *Erysipelothrrix rhusiopathiae*, *Listeria monocytogenes*, *Bacillus anthracis*, *Clostridium perfringens*, а также аэробных грамотрицательных микроорганизмов, в том числе *Hemophilus spp.*, *Pasteurella spp.*, *Escherichia coli*, *Salmonella spp.*, *Proteus mirabilis*, *Moraxella bovis*, *Fusobacterium necrophorum*, *Brachyspira hyodysenteriae*. Амоксициллин не активен в отношении микроорганизмов, продуцирующих β-лактамазу.
 - 2.3 Механизм antimикробного действия амоксициллина заключается в нарушении синтеза клеточной стенки бактерий путем ингибирования процесса образования транспептидных связей, необходимых для сшивки пептидогликана.
 - 2.4 Амоксициллин входящий в препарат Амокси ВЛ 70 при оральном применении быстро всасывается в желудочно-кишечном тракте животных и проникает во многие органы и ткани, где достигает максимальных концентраций уже через 1-2 часа после введения.
 - 2.5 Амоксициллин частично метаболизируется и в основном выводится с мочой, в меньшей степени с желчью.
- По степени воздействия на организм Амокси ВЛ 70 относится к малоопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

3 Порядок применения

3.1 Препарат применяют телятам, свиньям и курам с лечебной целью при колибактериозе, сальмонеллезе, клостиридиозе и других респираторных и желудочно-кишечных инфекционных болезнях, вызванных микроорганизмами, чувствительными к амоксициллину.

3.2 Препарат задают животным перорально индивидуально или групповым способом с водой для поения или в смеси с кормом в течение 3-5 дней в следующих дозах:

- свиньям – 150-300 мг препарата на 10 кг массы животного в сутки, что соответствует 10-20 мг амоксициллина на 1 кг массы животного;

- цыплятам-бройлерам, ремонтному молодняку кур – 20 мг препарата на 1 кг массы тела птицы в сутки, что соответствует 14 мг амоксициллина на 1 кг массы птицы;

- телятам – индивидуально с водой, молоком или его заменителем в дозе 150 мг препарата на 10 кг массы тела животного, что соответствует 10 мг амоксициллина на 1 кг массы животного, два раза в сутки.

В период лечения животные и птица должны получать только воду или молоко, содержащие препарат. Приготовленный раствор препарата необходимо использовать в течение 24 часов.

При применении препарата с молоком или его заменителем смесь хранению не подлежит. Возможно выпаивание раствора препарата в суточной дозе методом пульсдозинга в течение 4-6 часов.

Допускается применять препарата в смеси с кормом.

3.3 Побочных явлений и осложнений при применении препарата в соответствии с инструкцией, как правило, не наблюдается. При повышенной индивидуальной чувствительности животного к β -лактамным антибиотикам возможны аллергические реакции (кожная сыпь, отек, зуд). При наличии побочных эффектов применение препарата следует прекратить и назначить антигистаминные препараты.

3.4 Противопоказанием к применению препарата является индивидуальная повышенная чувствительность животного к β -лактамным антибиотикам, а также выраженная почечная и печеночная недостаточность. Препарат не применяют при инфекциях, вызываемых пенициллиназообразующими микроорганизмами.

3.5 При передозировке препарата у животных может наблюдаться нарушение функции желудочно-кишечного тракта, снижение потребления воды и корма.

3.6 Запрещается совместное применение препарата с антибиотиками тетрациклической группы, амфениколами, макролидами, линкозамидами, цефалоспоринами, фторхинолонами, так как может проявиться антагонистический эффект.

3.7 Запрещается применение препарата курам-несушкам, яйцо которых используют в пищевых целях, и жвачным животным с развитым рубцовым пищеварением.

3.8 Следует избегать пропусков при применении очередной дозы препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска одной дозы применение препарата возобновляют в той же дозе и по той же схеме.

3.9 Убой животных и птиц на мясо разрешается не ранее, чем через 15 суток после последнего применения препарата. Мясо животных и птиц, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления пушных зверей.

4 Меры профилактики

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с препаратами.

4.2 Работу с препаратом следует проводить в спецодежде с использованием средств индивидуальной защиты (резиновые перчатки, защитные очки, маска или респиратор). При работе с препаратом запрещается пить, курить и принимать пищу. После работы с препаратом вымыть руки с мылом. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с ветеринарными препаратами.

4.3 Пустую тару из-под препарата запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

4.4 При случайном попадании препарата на кожу его необходимо немедленно смыть водой с мылом, при попадании в глаза – промыть их в течение нескольких минут большим количеством проточной воды.

4.5 В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании препарата в организм человека необходимо немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

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 проводится 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 направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (РБ, 220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 Полное наименование производителя

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Ветлайн», Российская Федерация, 142132, Московская область, Г.о. Подольск, поселок Дубровицы, ФГБНУ ФИЦ ВИЖ им. Л.К. Эрнста, здание центра трансплантации эмбрионов, 1 этаж, пом. 10-16, 19-25, 27-31, 39-47, 49, 53.

6.2 Организация, уполномоченная на принятие претензий от потребителя: ООО «Ветлайн», 117405, Российская Федерация, г. Москва, ул. Дорожная, д. 60 «Б», 1 этаж, офис № 7.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Красочкин П. П.) и ООО «Ветлайн» (Егоров Д.В.).

Совет по ветеринарным препаратам
Министерства сельского хозяйства и
продовольствия Республики Беларусь

ОДОБРЕННО

Председатель	<i>Л.М.</i>
Секретарь	<i>Л.М.</i>
Эксперт	<i>Л.М.</i>

20 11 2023 протокол № 132