

**ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата «Амокси ВЛ 20»**

1 Общие сведения

1.1 Амокси ВЛ 20 (Amoxy VL 20).

1.2 Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: амоксициллин.

Лекарственная форма: порошок для орального применения.

1.3 Препарат представляет собой порошок белого или слегка желтоватого цвета.

В 1 г препарата содержится 200 мг амоксициллина тригидрата и вспомогательные вещества (дексстроза, кроскармеллоза, гидроксизтилцеллюлоза).

1.4 Препарат выпускают расфасованным по 1 кг и 5 кг в полимерные ведра, укупоренные пластмассовыми крышками с контролем первого вскрытия.

1.5 Амокси ВЛ 20 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.

1.6 Срок годности в закрытой упаковке производителя при соблюдении условий хранения – 2 года со дня производства.

Срок годности после вскрытия упаковки – не более 30 дней.

Запрещается использовать препарат по истечении срока годности.

2 Фармакологические свойства

2.1 Амокси ВЛ 20 относится к клинико-фармакологической группе – антибиотики пенициллины.

2.2 Амоксициллин – полуисинтетический антибиотик из группы пенициллина, обладающий широким спектром противомикробного действия.

Препарат активен в отношении грамположительных и грамотрицательных аэробных и анаэробных бактерий, в том числе *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus suis*, *Streptococcus pneumoniae*, *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Corynebacterium spp.*, *Pasteurella spp.*, *Haemophilus spp.*, *Actinobacillus spp.*, *Escherichia coli*, *Salmonella spp.*, *Fusobacterium necroforum* и др.

2.3 Механизм действия препарата заключается в нарушении синтеза клеточной стенки бактерий путём ингибирования ферментов транспептидазы и карбоксипептидазы, что приводит к нарушению роста и разрушению бактерий. Амоксициллин оказывает бактерицидное действие.

2.4 Амоксициллин после перорального введения хорошо всасывается из желудочно-кишечного тракта и проникает в большинство органов и тканей организма. Максимальные плазматические концентрации амоксициллина после однократного перорального введения достигают до 2,5 мкг/мл через 1-2 часа после введения. Концентрации в печени, желчи, почках, моче, кишечных тканях выше, чем в крови.

Терапевтическая концентрация амоксициллина в крови сохраняется до 12 часов.

2.5 Амоксициллин в организме частично метаболизируется; выводится в основном с мочой и, в меньшей степени, с желчью.

2.6 Амокси ВЛ 20 по степени воздействия на организм относится к малоопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

3 Порядок применения

3.1 Амокси ВЛ 20 применяют свиньям при желудочно-кишечных и респираторных болезнях бактериальной этиологии, возбудители которых чувствительны к амоксициллину, в том числе при колибактериозе и стрептококкозе.

3.2 Препарат применяют свиньям в течение 5-7 дней индивидуально или групповым способом с кормом в суточной дозе 1-2 кг/т корма или 50-100 мг/кг массы тела животного (10-20 мг/кг массы тела животного по амоксициллину).

Для равномерного распределения препарата в корме рекомендуется применять дробное смешивание. Препарат термостабилен, не теряет свою активность при нагревании до 6 минут.

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, эритема, зуд), у поросят – отек тканей в области прямой кишки; при длительном применении - дисбактериоз.

При наличии аллергических реакций или побочных эффектов применение препарата следует прекратить и назначить антигистаминные препараты, и, при необходимости, симптоматические средства.

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

3.5 Запрещается совместное применение препарата с антибиотиками тетрациклической группы, амфениколами, макролидами и линкозамидами; сульфаниламидами.

3.6 Особенностью действия при первом применении или при отмене лекарственного препарата не выявлено.

3.7 Следует избегать пропусков при применении очередной дозы лекарственного 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.

3.8 Убой свиней на мясо разрешается не ранее, чем через 15 суток после последнего применения препарата. Мясо животных, 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 лекарственными препаратами.

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 Амокси ВЛ 20 следует избегать прямого контакта с препаратом.

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

4.3 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.

В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании лекарственного 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» (Красочки-П. П.) и ООО «Ветлайн» (Егоров Д.В.).

Департамент ветеринарного и продовольственного
надзора Министерства сельского хозяйства и
продовольствия Республики Беларусь
Совет по ветеринарным препаратам

ОДОБРЕНО *Бейб*

Председатель _____
Секретарь _____
Эксперт _____

27 10.22 2011 г. протокол № 125