

ИНСТРУКЦИЯ
по применению Амоксигарда для лечения животных при бактериальных
инфекциях дыхательных путей, желудочно-кишечного тракта, мочеполовой
системы, мягких тканей и кожи
(организация-разработчик ЗАО «Нита-Фарм», г. Саратов)

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата Амоксигард (Amoxygard).

Международное непатентованное наименование: амоксициллин, клавулановая кислота.

2. Лекарственная форма – суспензия для инъекций.

В 1 мл лекарственного препарата в качестве действующего вещества содержится 140 мг амоксициллина (в форме амоксициллина тригидрата) и 35 мг клавулановой кислоты (в форме калия клавуланата), а также вспомогательные вещества: бутилгидрокситолуол – 2 мг и пропиленгликоль дикаприлат/дикапрат – до 1 мл.

По внешнему виду препарат представляет собой маслянистую суспензию светло-кремового цвета.

3. Лекарственный препарат выпускают расфасованным по 20, 50, 100 мл в стеклянные или полимерные флаконы соответствующей вместимости, по 250 и 500 мл в стеклянные бутылки, укупоренные резиновыми пробками и обкатанные алюминиевыми колпачками. Каждую единицу фасовки снабжают инструкцией по применению.

4. Препарат хранят в закрытой упаковке производителя, отдельно от продуктов питания и кормов, в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте при температуре от 5°C до 25°C.

Срок годности препарата при соблюдении условий хранения - 2 года со дня производства, после вскрытия флакона – не более 28 суток.

Запрещается применение Амоксигарда по истечении срока годности.

5. Амоксигард следует хранить в местах, недоступных для детей.

6. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

II. Фармакологические свойства

7. Амоксигард комбинированный антибактериальный препарат. Препарат обладает широким спектром бактерицидной активности против большинства грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, включая штаммы продуцирующие β -лактамазу: *Staphylococci*, *Streptococci*, *Corynebacteria*, *Clostridia*, *Bacillus antracis*, *Actinomyces bovis*, *Peptostreptococcus spp.*, *Escherichia coli*, *Salmonellae*, *Bordetella bronchiseptica*, *Campilobacter spp.*, *Klebsiellae*, *Proteus spp.*, *Pasteurellae*, *Fusobacterium necrophorum*, *Bacteroides*, *Haemophilus spp.*, *Moraxella spp.*, *Actinobacillus pleuropneumoniae* и *Actinobacillus lignieresii*.

Резистентность к β -лактамным антибактериальным препаратам, как правило обусловлена способностью микроорганизмов вырабатывать β -лактамазу – фермент, который разрушает β -лактамное кольцо антибиотика раньше, чем он сможет оказать действие на бактерию. Клавулановая кислота, входящая в Амоксигард, инактивирует β -лактамазу и тем самым восстанавливает чувствительность бактерий к бактерицидному действию амоксициллина в концентрациях, которые легко достигаются в тканях животных после введения препарата.

Амоксигард по степени воздействия на организм относится к малоопасным веществам (4 класс опасности согласно ГОСТ 12.1.007-76). В рекомендуемых дозах хорошо переносится животными, не оказывает местно-раздражающего и сенсибилизирующего действия.

III. Порядок применения

8. Амоксигард назначают: крупному рогатому скоту - для лечения респираторных заболеваний бактериальной этиологии, акушерско-гинекологических заболеваний - метритов и маститов, хирургических заболеваний, в том числе инфекций мягких тканей (таких как абсцессы, флегмоны и т.д.);

свиньям - для лечения бактериальных инфекций органов дыхания, колибактериоза, послеродовых инфекций у свиноматок (метрит, мастит, агалактия);

собакам и кошкам - для лечения заболеваний органов дыхания, урологических инфекций, заболеваний кожи и мягких тканей (абсцессы, пиодерма, воспаление параанальных желез, гингивиты и т.д.).

9. Противопоказаниями к применению Амоксигарда является индивидуальная повышенная чувствительность животных к β -лактамным антибиотикам. При развитии аллергических реакций, лекарственный препарат отменяют и назначают антигистаминные препараты. Побочные явления при применении в

соответствии с инструкцией не отмечаются.

10. Амоксигард вводят животным в дозе 1 мл препарата на 20 кг массы животного. Лекарственный препарат вводят 1 раз в сутки, курс лечения обычно составляет от 3 до 5 дней. Перед каждым использованием флакон с Амоксигард тщательно встряхивают до получения однородной суспензии. Собакам и кошкам препарат вводят внутримышечно или подкожно, крупному рогатому скоту и свиньям - только внутримышечно. Место инъекции после введения препарата рекомендуется помассировать. Для введения препарата используют только сухие шприцы и иглы.

11. Симптомы передозировки лекарственного препарата не установлены.

12. Особеностей действия при первом применении и при отмене лекарственного препарата не выявлено.

13. Следует избегать пропусков при введении очередной дозы препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска одной дозы применение препарата возобновляют в той же дозировке и по той же схеме. Не следует вводить двойную дозу для компенсации пропущенной.

14. При использовании Амоксигарда согласно инструкции по применению побочных явлений и осложнений не установлено.

15. Нельзя смешивать Амоксигард в одном шприце с другими лекарственными препаратами.

16. Молоко можно использовать для пищевых целей не ранее, чем через 80 часов после последнего применения препарата. Молоко, полученное до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления животных после термической обработки.

Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 14 суток. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления пушных зверей или для производства мясокостной муки. Мясо в месте введения препарата можно использовать для пищевых целей через 31 сутки. Если убой производят ранее 31 суток после последнего введения препарата, место инъекции зачищают и выбраковывают.

IV. Меры личной профилактики

17. При применении Амоксигарда следует соблюдать общие правила техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами.

18. При работе с препаратом запрещается пить, курить и принимать пищу. После работы с лекарственным препаратом вымыть руки с мылом. При попадании препарата на слизистые оболочки необходимо промыть их большим количеством водопроводной 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 или этикетку).

19. Пустые упаковки из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, они подлежат утилизации с бытовыми отходами.

20. Организация-производитель: ООО «НИТА-ФАРМ»; 410010, г. Саратов ул. им. Осипова В.И., д.1. Адрес места производства: 410010, г. Саратов ул. им Осипова В.И., д. 1.

Инструкция разработана ООО «НИТА-ФАРМ»; 410010, г. Саратов ул. им. Осипова В.И., д. 1.

Рекомендован к регистрации в Российской Федерации ФГБУ «ВГНКИ».

Номер регистрационного удостоверения: