



СОГЛАСОВАНО

Заместитель Руководителя
Россельхознадзора

А.А. САВЕНКО

10.1 АПР 2025

ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата
АМОКСИСТИМ V-15%

(организация-разработчик: ООО «БИОСТИМ», Россия, 397705, Воронежская обл.,
Бобровский р-н, г. Бобров, станция Битюг, д. 5, оф. 1)

15-3-06.25-5308 № ПВР-3-06.25/04072

I. Общие сведения

1. Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения:

- торговое наименование: АМОКСИСТИМ V-15% (AMOXISTIM V-15%).

- международное непатентованное наименование: амоксициллин.

2. Лекарственная форма: суспензия для инъекций.

АМОКСИСТИМ V-15% содержит в 1 мл в качестве действующего вещества амоксициллин (в форме амоксициллина тригидрата) - 150 мг и вспомогательные вещества: полисорбат, масло соевое, метилпарабен, пропилпарабен, спирт бензиловый, вода для инъекций.

3. По внешнему виду лекарственный препарат представляет собой суспензию от белого до светло-желтого цвета.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке производителя - 2 года с даты производства; после вскрытия упаковки - 28 суток.

Не применять по истечении срока годности.

4. АМОКСИСТИМ V-15% выпускают расфасованным:

- по 10, 20, 50, 100 и 250 мл в стеклянные флаконы из темного стекла, укупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками;

- по 50, 100 и 200 мл в полимерные флаконы, укупоренные навинчиваемыми крышками с контролем первого вскрытия.

Каждую единицу потребительской упаковки снабжают инструкцией по применению.

5. Хранят лекарственный препарат в закрытой упаковке производителя, в защищенном от прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре от 5°C до 25°C.

6. Препарат следует хранить в недоступном для детей месте.

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

8. Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. АМОКСИСТИМ V-15% относится к антибактериальным лекарственным препаратам группы пенициллины.

10. Механизм бактерицидного действия входящего в состав препарата амоксициллина тригидрата заключается в подавлении активности бактериальных ферментов транспептидаз, участвующих в связывании основного компонента клеточной стенки микроорганизмов - пептидогликана, что приводит к нарушению осмотического баланса клетки и гибели бактерий. Антибиотик активен в отношении грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, в том числе *Campylobacter*, *Clostridium spp.*, *Corynebacterium spp.*, *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Escherichia coli*, *Actinomyces spp.*, *Bacillus anthracis*, *Listeria*

monocytogenes, Proteus mirabilis., Leptospira spp., Moraxella spp., Staphylococcus spp., Actinobacillus pleuropneumoniae, Haemophilus spp., Pasteurella spp., Bordetella spp., Salmonella spp., Streptococcus spp.

При парентеральном введении амоксициллин быстро всасывается из места инъекции и легко проникает в органы и ткани, достигая максимальной концентрации антибиотика в крови через 1,5 – 2 часа, удерживается на терапевтическом уровне не менее 48 часов после применения. Выводится антибиотик из организма преимущественно с мочой и частично с желчью главным образом в неизмененной форме.

АМОКСИСТИМ V-15% по степени воздействия на организм относится к умеренно опасным веществам (3 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

III. Порядок применения

11. АМОКСИСТИМ V-15% применяют крупному рогатому скоту, овцам, свиньям и козам для лечения бактериальных инфекций дыхательных путей, мочеполовой системы, заболеваний кожи и мягких тканей, вызванных микроорганизмами, чувствительными к амоксициллину.

12. Противопоказанием к применению лекарственного препарата является гиперчувствительность животного к β -лактамам антибиотикам и выраженные нарушения функции почек.

13. Меры предосторожности при применении: при работе с препаратом следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами.

Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом АМОКСИСТИМ V-15%. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз, их необходимо промыть большим количеством 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).

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

14. Изучение безопасности препарата при применении беременным и лактирующим животным не проводилось. Возможно применение препарата этим группам животных после оценки соотношения пользы и риска ветеринарным врачом.

15. АМОКСИСТИМ V-15% применяют животным однократно внутримышечно или подкожно в дозе 1 мл на 10 кг массы животного. При необходимости препарат вводят повторно через 48 часов.

Максимальный объем лекарственного препарата для введения в одно место не должен превышать для крупного рогатого скота – 20 мл, для овец, коз и свиней – 5 мл.

16. Побочных явлений и осложнений при применении лекарственного препарата в соответствии с инструкцией по применению, как правило, не наблюдается. При повышенной индивидуальной чувствительности животного к препарату и проявлении аллергических реакций животному назначают антигистаминные препараты и проводят симптоматическую терапию. В редких случаях у животного в месте инъекции возможно развитие отека, который самопроизвольно проходит в течение 1 – 2 суток.

17. При передозировке препарата у животного могут наблюдаться угнетенное состояние, нарушение функций желудочно-кишечного тракта, воспалительная реакция в месте введения.

18. АМОКСИСТИМ V-15% не следует применять совместно с тиамфениколом, хлорамфениколом, антибиотиками группы пенициллина, цефалоспорины и фторхинолоны, а также смешивание в одном шприце с другими лекарственными препаратами.

19. Особенности действия при первом применении и при отмене лекарственного препарата не установлено.

20. При необходимости повторного введения препарата не следует увеличивать 48-часовой интервал, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае увеличения интервала между введениями лекарственный препарат вводят в предусмотренной дозе.

21. Убой животных на мясо разрешается через 28 суток после последней инъекции лекарственного препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано в корм пушным зверям.

Молоко, полученное от дойных коров, разрешается использовать для пищевых целей не ранее, чем через 4 суток после последнего применения препарата. Молоко, полученное ранее установленного срока, может быть использовано после кипячения в корм животным.

Наименования и адреса
производственных площадок
производителя лекарственного
препарата для ветеринарного
применения.

ООО «БИОСТИМ», Воронежская обл., Бобровский
р-н, юго-западная часть кадастрового квартала
36:02:5400027.

Наименование, адрес организации,
уполномоченной держателем или
владельцем регистрационного
удостоверения лекарственного
препарата на принятие претензий от
потребителя.

ООО «БИОСТИМ», 397705, Воронежская обл.,
Бобровский р-н, г. Бобров, станция Битюг, д. 5, оф.
1.
Тел.: +7 (906) 580-02-90
e-mail: biostim.bobrov@mail.ru