

ОДОБРЕНО
Совет по ветеринарным препаратам
протокол от «13» мая 2020 г. № 108

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата
«Ветамокс 15 % LA»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Ветамокс 15 % LA (Vetamoхum 15 % LA).

1.2 По внешнему виду препарат представляет собой суспензию от белого до светло-желтого цвета; при хранении может расслаиваться.

1.3 Лекарственная форма: суспензия для инъекций.

В 1,0 мл препарата содержится 172,2 мг амоксициллина тригидрата (соответственно 150,0 мг амоксициллина) и вспомогательные вещества: натрий лимоннокислый, лецитин гранулированный, поливинилпирролидон, метилпарабен, формальдегид.

1.4 Препарат выпускают в стеклянных флаконах по 10,0; 20,0; 50,0; 100,0 и 200,0 мл.

1.5 Препарат хранят по списку Б в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 5 °C до плюс 20 °C. Срок годности препарата – 2 года от даты изготовления при условии соблюдения правил хранения и транспортирования. После вскрытия флакона с препаратом, хранить его можно в герметично закрытом виде не более 24 часов при температуре от плюс 2 °C до плюс 8 °C.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Амоксициллина тригидрат, входящий в состав препарата, относится к полуисинтетическим антибиотикам пенициллинового ряда.

2.2 Механизм действия препарата основан на нарушении синтеза клеточной стенки бактерий путем ингибиции ферментов транспептидазы и карбоксипептидазы, что приводит к нарушению осмотического баланса и разрушению клетки.

2.3 Препарат обладает широким спектром бактерицидного действия в отношении грамположительных (*Actinomyces spp.*, *Clostridium spp.*, *Corynebacterium spp.*, *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Listeria monocytogenes*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*) и грамотрицательных микроорганизмов (*Actinobacillus spp.*, *Bordetella bronchiseptica*, *Escherichia coli*, *Salmonella spp.*, *Fusobacterium necrophorum*, *Haemophilus spp.*, *Moraxella spp.*, *Pasteurella spp.*, *Proteus mirabilis*).

2.4 Препарат хорошо всасывается из места введения и быстро распределяется во все органы и ткани организма. Максимальная концентрация в сыворотке крови наступает через два часа после под кожного или внутримышечного введения. Минимальная ингибирующая концентрация амоксициллина тригидрата в тканях сохраняется на протяжении 48 часов. Выводится из организма преимущественно с мочой, в меньшей степени с молоком и с желчью.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют крупному и мелкому рогатому скоту, свиньям, собакам и кошкам для комплексного лечения при инфекциях мягких тканей и кожи, желудочно-кишечного, респираторного и мочеполового тракта, вызванных микроорганизмами, чувствительными к амоксициллину, а также при маститах и эндометритах.

3.2 Препарат применяют внутримышечно в дозе 1,0 мл на 10,0 кг массы животного, один раз в двое суток, с равными интервалами, до выздоровления, но не более семи дней. Объем вводимого препарата в одно место инъекции не должен превышать 20,0 мл.

Перед применением флакон с лекарственным препаратом необходимо тщательно встряхнуть.

3.3 При применении препарата в рекомендованных дозах в соответствии с инструкцией побочные реакции и осложнения не наблюдаются, однако у животных с повышенной чувствительностью к β-лактамным антибиотикам (пенициллины, цефалоспорины) возможны различные аллергические реакции.

При возникновении аллергических и других побочных явлений препарат отменяют и назначают антигистаминные препараты и препараты кальция.

3.4 Противопоказано применение препарата мелким травоядным и грызунам (кроликам, морским свинкам, хомякам и т.д.). Нельзя применять препарат совместно с тетрациклином, амфениколами, сульфаниламидаами.

3.5 Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 30 суток после последнего введения препарата. В случае вынужденного убоя животных ранее установленного срока мясо используют для кормления плотоядных животных. Молоко разрешается использовать для пищевых целей не ранее, чем через 10 суток после последнего введения лекарственного препарата. Такое молоко может быть использовано для кормления животных после термической обработки.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать меры личной гигиены и правила 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 которого 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 нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Производственное унитарное предприятие «Гомельский завод ветеринарных препаратов» 246013, г. Гомель, пер. Технический, 1; тел./факс 8(0232)29-19-24.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО ВГАВМ (Петров В.В., Белко А.А., Иванов В.Н., Баркалова Н.В.) и сотрудником Унитарного предприятия «Гомельский завод ветеринарных препаратов» (Савочкина Е.В.).

