

# АМОКСИКЕЛ 15% ЛА

## Инструкция по применению ветеринарного препарата «АМОКСИКЕЛ 15% ЛА»

Инструкция рассмотрена и одобрена на заседании Ветбиофармсовета «11» июля 2014 г. Протокол № 73.

### 1. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1. АМОКСИКЕЛ 15% ЛА (Amoxykelum 15% LA).

1.2. В 1 мл препарата содержится амоксициллина тригидрата экв. 150 мг амоксициллина.

1.3. Амоксикел 15% ЛА представляет собой суспензию от белого до светло-желтого цвета.

1.4. Препарат выпускают расфасованным по 50, 100 и 250 мл во флаконы из нейтрального стекла.

1.5. Хранят с предосторожностью (список Б) в защищенном от света месте при температуре от плюс 2 до плюс 30°C.

1.6. Срок годности — 3 года со дня изготовления.

### 2. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1. Амоксициллина тригидрат — антибиотик группы полусинтетических пенициллинов, подавляет рост и развитие многих грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, в т.ч. возбудителей сибирской язвы, бруцеллеза, клостридиозов, коринебактериоза, колибактериоза, сальмонеллеза, пастереллеза, рожи свиней, гемофилеза, кокковых инфекций, дизентерии и др. Микроорганизмы, вырабатывающие фермент пенициллиназу, являются резистентными к амоксициллину.

### 3. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ВЕТЕРИНАРНОГО ПРЕПАРАТА

3.1. Амоксикел 15% ЛА применяют внутримышечно или подкожно для лечения инфекционных заболеваний органов дыхания, желудочно-кишечного тракта, инфекций мочеполовой системы, кожных инфекций и ран, маститов, метритов, синдрома метрит-мастит-агалактия (ММА) у свиней, полиартритов, абсцессов, отитов, тонзиллитов у крупного рогатого скота, свиней, собак.

3.2. Амоксикел 15% ЛА вводят в следующих дозах:

| Вид животных         | Дозы (внутримышечные и подкожные)  |          |
|----------------------|--|----------|
|                      | Взрослые животные  | Молодняк |
| Крупный рогатый скот | 7-11 мг амоксициллина на 1 кг массы тела (1 мл препарата на 10-20 кг массы тела животного) с интервалом 48 часов |          |
| Свины                | 7-15 мг амоксициллина на 1 кг массы тела (1 мл препарата на 10-20 кг массы тела животного) с интервалом 48 часов |          |
| Собаки               | 2-7 мг амоксициллина на 1 кг массы тела (1 мл препарата на 10-20 кг массы тела животного) с интервалом 48 часов  |          |

3.3. Встряхивать флакон перед использованием. Всегда использовать сухой шприц.

3.4. Противопоказания: не допускается применение препарата при индивидуальной повышенной чувствительности к антибиотикам: пенициллинам и цефалоспорином. Не применять мелким грызунам (морским свинкам, хомячкам, песчанкам, кроликам), поскольку амоксициллин может вызвать смертельный колит у данных видов животных. Не вводить внутривенно.

3.5. Из-за возможного антагонизма не рекомендуется применять Амоксикел 15% ЛА одновременно с бактериостатическими антибактериальными средствами (тетрациклинами, макролидами, хлорамфениколом, сульфаниламидами).

3.6. Побочные действия: при введении препарата иногда проявляются быстро развивающиеся аллергические реакции. Экстренное лечение анафилаксии: адреналин и/или кортикостероиды внутримышечно или внутривенно. Другие аллергические реакции: антигистаминные препараты и/или кортикостероиды.

3.7. Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 35 суток (крупный рогатый скот) или 27 суток (свины) после последнего введения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано на корм плотоядным животным. Молоко запрещается использовать для пищевых целей в период лечения и в течение 5 суток после последнего применения препарата.

### 4. МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1. При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые правила личной гигиены и 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 (не менее 3-х невскрытых упаковок препарата от серии, вызвавшей осложнения) для проведения лабораторных испытаний, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» для подтверждения на соответствие нормативных документов.

## **6. ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ**

6.1. «Кела Лаборатория Н. В.», индустриальная зона «Де Клуис», Синт-Ленаарцевег 48, 2320 Хегстратен, БЕЛЬГИЯ (Kela Laboratoria N.V., Industrial Zone “De Kluis”; St. Lenaartseweg 48, 2320 Hoogstraten, BELGIUM).

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками ГУ «Белорусский государственный ветеринарный центр» на основании досье, предоставленного «Кела Лаборатория Н. В.» (Бельгия).

Инструкция по применению препарата разработана по материалам досье, предоставленного «Кела Лаборатория Н. В.» (Бельгия), ветврачом-консультантом Представительства ЗАО «Magnum Veterinarija» (Литовская Республика) в Республике Беларусь (адрес: Республика Беларусь, г. Минск, ул. П. Бровки, 15–2, комн. 518, тел.: (017) 2949065) Галузо С. И., совместно со специалистами ГУ «Белорусский государственный ветеринарный центр».

## **7. ЭКСКЛЮЗИВНЫЙ ДИСТРИБЬЮТОР**

ООО «Глобал-Вет», 111396, Россия, Москва, ул. Фрязевская, д. 10, стр. 1  
[www.global-vet.ru](http://www.global-vet.ru)

Globalvet\*  
group

