

ИНСТРУКЦИЯ
по применению препарата ветеринарного
«Амоксивет ДЕПО»

1. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1. Амоксивет ДЕПО (Amoxivetum DEPO).
- 1.2. Амоксивет ДЕПО – противомикробный препарат. Представляет собой суспензию от белого до серо-желтого цвета.
- 1.3. В 1 мл препарата содержится 150 мг амоксициллина и вещества-пролонгаторы.
- 1.4. Препарат выпускают во флаконах из нейтрального стекла по 10, 20, 50, 100, 200 и 250 мл. Хранят с предосторожностью (список Б) в сухом, защищенном от прямого солнечного света месте при температуре от +5 °С до +25 °С.
- 1.5. Срок годности препарата - 2 года от даты изготовления. Срок годности препарата после вскрытия флакона – 4 недели.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1. Амоксициллин – полусинтетический пенициллиновый антибиотик широкого спектра действия, бактерицидно действует на грамположительную и грамотрицательную микрофлору (*Actinobacillus lignierisi*, *Actinobacillus equuli*, *Bordetella bronchiseptica*, *Escherichia coli*, *Haemophilus spp.*, *Pasteurella spp.*, *Proteus mirabilis*, *Salmonella spp.*, *Actinomyces bovis*, *Bacillus anthracis*, *Clostridium spp.*, *Corynebacterium spp.*, *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Staphylococcus spp.* и *Streptococcus spp.*).

Механизм его действия заключается в нарушении синтеза клеточной стенки бактерии путем ингибирования ферментов транспептидазы и карбоксипептидазы, что приводит к нарушению осмотического баланса и разрушению бактерии.

2.2. Препарат удобен для применения и не оказывает раздражающего действия.

Максимальная концентрация амоксициллина в сыворотке крови отмечается уже через 2 часа после внутримышечного или подкожного введения препарата и сохраняется на терапевтическом уровне в течение 48 ч. В большинстве случаев для полного выздоровления животных достаточно одной инъекции препарата.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1. Амоксивет ДЕПО применяют для лечения крупного и мелкого рогатого скота, свиней, собак и кошек при:

- бактериальных заболеваний желудочно-кишечного тракта (включая энтериты);
- бактериальных заболеваниях дыхательных путей;
- бактериальных заболеваниях мочеполовой системы (включая циститы и метриты);
- ранах, абсцессах, копытной гнили, воспалениях суставов, пупочных инфекциях и других инфекционных заболеваниях кожи и мягких тканей;
- атрофических ринитах и ММА (метрит, мастит, агалактия) у свиней;
- для профилактики хирургических послеоперационных инфекций.

3.2. Препарат вводят подкожно или внутримышечно в дозе 1 мл на 10 кг массы тела животного (15 мг действующего вещества на 1 кг массы тела животного). Препарат применяют однократно. При необходимости препарат вводят дробно в несколько мест. В случае тяжелого течения заболевания препарат применяют два раза с интервалом 48 ч. Перед применением необходимо тщательно встряхнуть флакон до получения однородной массы.

3.3. Противопоказания. Повышенная индивидуальная чувствительность животных к пенициллинам. Не вводить кроликам, хомякам, морским свинкам, а также животным с аллергией к бета-аминопропионовым антибиотикам.

3.4. Побочные действия. В рекомендуемых дозах не оказывает отрицательного действия. Интоксикация из-за передозировки практически невозможна. В случае аллергии прекратить введение препарата и применить кортикостероиды и адреналин.

3.5. Убой животных на мясо - не ранее, чем через 21 сутки после последнего введения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано на корм плотоядным. Молоко запрещается использовать для пищевых целей в течение 3-х суток после последнего применения препарата. До этого срока молоко используют на корм животным.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ 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 которой 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, но не менее 3-х невскрытых упаковочных единиц потребительской тары препарата из серии, вызвавшей осложнение. Составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» для подтверждения на соответствие нормативных документов (г. Минск, ул. Красная 19-а, тел. 290-42-75).

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

6.1 Производственное унитарное предприятие «Гомельский завод ветеринарных препаратов», Республика Беларусь, 246013, г. Гомель, пер. Технический, 1, по заказу Частного торгового унитарного предприятия «Биоветпром», Республика Беларусь, Минская область, Минский район, д. Королищевичи, ул. Коммунистическая, 41 а, к. 1-1.

Инструкция разработана технологом по производству ветеринарных препаратов Частного предприятия «Биоветпром» Каменским Г. И.