

УТВЕРЖДАЮ

Заместитель Руководителя
Россельхознадзора



Е.А. НЕПОКЛОНОВ
25 ДЕК 2013

ИНСТРУКЦИЯ

по применению Ветримоксина L.A. для лечения болезней бактериальной этиологии у крупного рогатого скота, овец и свиней

(организация-разработчик: компания «Ceva Sante Animale», Франция)

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Ветримоксин L.A. (Vetrimoxin L.A.).

Международное непатентованное наименование: амоксициллин

2. Лекарственная форма: супензия для инъекций.

Ветримоксин L.A. содержит в 1 мл в качестве действующего вещества амоксициллин (в форме триgidрата) – 150 мг, а также вспомогательные вещества: метилпарагидроксибензоат - 1 мг, пропилпарагидроксибензоат - 0,4 мг, сорбит моноолеат - 10 мг, коллоидный кремнезем - 5 мг, сложный эфир пропиленгликоля - до 1 мл.

3. Ветримоксин L.A. выпускают расфасованным по 50, 100, 250 и 500 мл в стеклянные или пластиковые флаконы, герметично укупоренные хлорбутаноловыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками и упакованные в индивидуальные картонные коробки.

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

Срок годности препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке производителя - 3 года со дня производства, после вскрытия упаковки – 28 суток. Запрещается применение Ветримоксина L.A. по истечении срока его годности.

5. Лекарственный препарат следует хранить в местах, недоступных для детей.

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

II. Фармакологические свойства

7. Ветримоксин L.A. относится к антибактериальным лекарственным препаратам пролонгированного действия группы полусинтетических пенициллинов.

Амоксициллина триgidрат, входящий в состав препарата, обладает широким спектром бактерицидного действия в отношении грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, включая *Actynomyces spp.*, *Bacillus antracis*, *Clostridium spp.*, *Corynebacterium spp.*, *Erysipelothrrix rhusiopathiae*, *Listeria monocytogenes*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Actinobacillus spp.*, *Escherichia coli*, *Salmonella spp.*, *Fusobacterium spp.*, *Haemophilus spp.*, *Moraxella spp.*, *Pasteurella spp.*, *Proteus mirabilis*, *Leptospira spp.*.

Механизм действия амоксициллина заключается в нарушении формирования клеточной стенки микроорганизмов, что приводит к их гибели.

При парентеральном применении амоксициллина тригидрат хорошо всасывается из места инъекции и проникает в большинство органов и тканей животного, достигая наивысшей концентрации в мышцах, печени и почках. Максимальная концентрация в крови достигается через 1-2 часа после введения Ветримоксина L.A., и сохраняется на терапевтическом уровне в течение 48 часов. Выводится антибиотик из организма с мочой и фекалиями в основном в неизмененной форме.

Ветримоксин L.A. по степени воздействия на организм относится к умеренно опасным веществам (3 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

III. Порядок применения

8. Ветримоксин L.A. назначают с лечебной целью крупному рогатому скоту, овцам и свиньям при болезнях желудочно-кишечного тракта, дыхательных путей, мочеполовой системы, суставов, мягких тканей (включая пупочные инфекции) и кожи, при некробактериозе, атрофическом рините, синдроме мастит-метрит-агалактия и других первичных и вторичных инфекциях бактериальной этиологии, возбудители которых чувствительны к амоксициллину.

9. Противопоказанием к применению лекарственного препарата является индивидуальная повышенная чувствительность животного к β -лактамным антибиотикам. Не следует применять Ветримоксин L.A. при болезнях, вызываемых пенициллиазообразующими микроорганизмами, животным с выраженной печеночной и почечной недостаточностью.

10. Ветримоксин L.A. применяют однократно внутримышечно в дозе 1 мл на 10 кг массы животного (соответствует 15 мг амоксициллина на 1 кг массы), при необходимости инъекцию повторяют через 48 часов.

В случае если доза препарата превышает 20 мл, ее следует ввести в несколько точек, и после этого помассировать места инъекций.

Перед применением флакон с лекарственным препаратом необходимо тщательно встряхнуть до получения однородной суспензии. Для инъекций следует использовать сухие иглы и шприцы, в связи с тем, что в присутствии воды суспензия расслаивается с образованием нерастворимого осадка.

11. При передозировке препарата у животного возможны отказ от корма, рвота, нарушение координации движений.

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

13. При необходимости повторного применения препарата, во избежание снижения терапевтической эффективности, следует соблюдать установленный 48-часовой интервал между инъекциями.

14. При применении Ветримоксина L.A. в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается. В редких случаях у животного на месте инъекции возможно развитие отека, который рассасывается самопроизвольно в течение 1-2 суток.

При повышенной индивидуальной чувствительности животного к антибиотикам пенициллиновой группы и развитии аллергических реакций использование препарата прекращают и проводят десенсибилизирующую терапию.

15. Ветримоксин L.A. не следует применять одновременно с тиамфениколом, хлорамфениколом, антибиотиками группы пенициллина, цефалоспоринами и фторхинолонами, а также смешивать его в одном шприце с другими лекарственными препаратами.

16. Убой на мясо крупного рогатого скота и овец разрешается не ранее, чем через 16 суток, свиней – не ранее, чем через 20 суток после последнего применения Ветримоксина L.A.

Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанных сроков, можно использовать в корм пушным зверям.

Молоко дойных коров и овец разрешается использовать для пищевых целей не ранее, чем через 96 часов после последнего введения лекарственного препарата. Молоко, полученное ранее установленного срока, может быть использовано после кипячения в корм животным.

IV. Меры личной профилактики

17. При работе с Ветримоксином L.A. следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными средствами. По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом.

18. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз, их следует немедленно промыть большим количеством воды.

Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с Ветримоксином L.A. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании препарата в организм человека, следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

19. Запрещается использование пустых флаконов из-под лекарственного препарата для бытовых целей. Пустые флаконы помещают в полиэтиленовый пакет и утилизируют с бытовыми отходами.

20. Организация-производитель: «Ceva Sante Animale»; 10 avenue de la Ballastiere, 33500 Libourne, France.

Адрес места производства: «Ceva Sante Animale»; 10 avenue de la Ballastiere, 33500 Libourne, France.

Инструкция разработана ООО «Сева Санте Анималь»; 109428, г. Москва, Рязанский проспект, д. 16, тел. (495) 729-59-90.

С утверждением настоящей инструкции, утрачивает силу инструкцию по применению Ветримоксина L.A., утвержденная Россельхознадзором 27.04.2011.

Рекомендовано к регистрации в Российской Федерации ФГБУ «ВГНКИ».

Номер регистрационного удостоверения: