

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного
лекарственного препарата «Амоксицин Фуд 20%»

1 Общие сведения

1.1 Амоксицин Фуд 20% (Amoxiclin Food 20%).

Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: амоксициллин (amoxicillin).

1.2 Лекарственная форма: порошок для приема внутрь.

1.3 В 1 г препарата в качестве действующего вещества содержится 200 мг амоксициллина тригидрата, вспомогательные вещества: кремния диоксид коллоидный безводный, лактоза моногидрат.

1.4 По внешнему виду препарат представляет собой порошок от белого до светло-желтого цвета.

1.5 Препарат выпускают в пакетах из металлизированной полиэтиленовой пленки по 500 г, 5 кг. Каждую единицу потребительской упаковки снабжают инструкцией по применению.

1.6 Препарат хранят и транспортируют в упаковке производителя, в защищенном от света и влаги месте, при температуре от 2 °С до 25 °С. Хранить в недоступном для детей месте.

1.7 Срок годности препарата – 2 года от даты производства при соблюдении условий хранения и транспортирования, после первого вскрытия упаковки – 3 месяца при указанных условиях хранения. Не применять по истечении срока годности препарата. Препарат уничтожают в соответствии с требованиями законодательства.

1.8 Отпускается в соответствии с законодательством государства, на территории которого осуществляется обращение ветеринарного лекарственного препарата.

2 Фармакологические свойства

2.1 Препарат относится к фармакотерапевтической группе: антибиотики группы пенициллины.

2.2 Амоксициллин активен в отношении грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, таких как: *Clostridium spp.*, *Corynebacterium spp.*, *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Listeria monocytogenes*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.* (в том числе *Streptococcus agalactiae*), *Actinobacillus spp.*, *Escherichia coli*, *Salmonella spp.*, *Fusobacterium necrophorum*, *Haemophilus spp.*, *Pasteurella spp.*, *Leptospira spp.*, *Klebsiella spp.*, *Proteus spp.*, (за исключением штаммов, продуцирующих пенициллиназу). К действию препарата устойчивы риккетсии, микоплазмы и вирусы.

2.3 Механизм действия амоксициллина заключается в нарушении синтеза клеточной стенки бактерий путем ингибирования ферментов транспептидазы и карбоксипептидазы, что приводит к нарушению осмотического баланса и разрушению бактериальной клетки.

2.4 После перорального применения препарата амоксициллин хорошо всасывается из желудочно-кишечного тракта и проникает во все органы и ткани организма, где сохраняется в терапевтических концентрациях на протяжении 24 часов. Препарат выводится в неизменном виде преимущественно с мочой, в незначительных количествах – с желчью, у лактирующих самок – с молоком.

2.5 Препарат по степени воздействия на организм относится к веществам малоопасным (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

3 Порядок применения

3.1 Препарат применяют для лечения молодняка крупного рогатого скота, свиней и сельскохозяйственной птицы (цыплятам-бройлерам) при пастереллезе, сальмонеллезе, клостридиозе, колибактериозе, инфекционном атрофическом рините и роже свиней, а также при

других бактериальных патологиях желудочно-кишечного и респираторного трактов, мочеполовой системы, вызванных чувствительными к амоксициллину возбудителями.

3.2 Препарат задают перорально в смеси с кормом, в следующих дозах:

- телятам – 50-75 мг препарата на 1 кг массы тела животного, что соответствует 10-15 мг амоксициллина тригидрата на 1 кг массы тела животного в течение 10-14 суток;
- свиньям – 50-100 мг препарата на 1 кг массы тела животного или 1-1,5 кг препарата на 1 т корма, что соответствует 10-20 мг амоксициллина тригидрата на 1 кг массы тела животного в течение 10-14 суток;
- сельскохозяйственной птице (цыплятам-бройлерам) – 100 мг препарата на 1 кг массы тела птицы или 1 кг препарата на 1 т корма, что соответствует 20 мг амоксициллина тригидрата на 1 кг массы тела птицы в течение 5-7 суток.

В период применения препарата животные и птица должны получать только корм, содержащий препарат.

Для обеспечения равномерного распределения препарата в корме используют 2-3-ступенчатое смешивание. Суточную дозу смешивают с небольшим количеством комбикорма, а затем вносят при тщательном перемешивании в корм, рассчитанный для потребления в течение суток. Смешанный с кормом препарат необходимо использовать в течение 28 суток.

Препарат термостабилен, не теряет своих свойств в процессе термической обработки при температуре 85 °С в течение 3 минут.

3.3 Противопоказанием к применению препарата является повышенная индивидуальная чувствительность животных и птицы к компонентам препарата, а также при нарушении выделительной функции почек. Запрещается применять препарат для лечения жвачных животных с развитым рубцовым пищеварением (старше 6-месячного возраста) и ремонтному молодняку кур менее чем за 2 недели до начала яйцекладки.

Препарат запрещен к применению сельскохозяйственной птице, чье яйцо используется в пищу людям.

3.4 Особенности действия препарата при его первом применении и отмене не выявлено.

3.5 При передозировке препарата у животных и птицы могут наблюдаться рвота и диарея. В этом случае препарат отменяют и при необходимости назначают симптоматические средства.

3.6 Возможность применения препарата супоросным и лактирующим свиноматкам определяет лечащий ветеринарный врач на основании оценки соотношения пользы и риска. Запрещается применять препарат ремонтному молодняку кур старше 16-недельного возраста.

3.7 Следует избегать пропуска очередного применения препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. При пропуске одной дозы препарата курс применения необходимо возобновить в соответствии с назначенными дозой и схемой лечения. Не следует компенсировать пропущенное применение препарата увеличением дозы.

3.8 Побочных реакций и осложнений у животных и птицы при применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдается. У животных и птицы с повышенной индивидуальной чувствительностью к компонентам препарата возможно проявление аллергических реакций (дерматит, зуд, отек), у поросят – отек прямой кишки, при длительном применении – дисбактериоз. В этом случае применение препарата прекращают и назначают, при необходимости, антигистаминные средства и симптоматическое лечение.

3.9 Препарат запрещается применять одновременно с антибактериальными препаратами группы тетрациклинов, линкозамидов, макролидов, амфениколов и сульфаниламидов.

3.10 Убой животных и птицы на мясо разрешается не ранее чем через 15 суток после последнего применения препарата. Мясо животных и птицы, вынужденно убитых до истечения указанных сроков, может быть использовано для кормления плотоядных животных.

4 Меры профилактики

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать меры личной гигиены и правила техники безопасности, предусмотренные при работе с ветеринарными препаратами.

4.2 Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом. В случае проявления аллергической реакции или при случайном попадании препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

4.3 При работе с препаратом запрещается пить, курить, принимать пищу. По окончании работы необходимо тщательно вымыть руки с мылом. При случайном контакте препарата с кожей или слизистыми оболочками, их необходимо промыть большим количеством воды.

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

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 применения этого препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного или птицы ветеринарными специалистами отбираются образцы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора и образцы направляются в государственное учреждение «БЕЛОРУССКИЙ ГОСУДАРСТВЕННЫЙ ВЕТЕРИНАРНЫЙ ЦЕНТР» (Республика Беларусь, 220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 Полное наименование производителя

6.1 Юридический адрес: Общество с ограниченной ответственностью «ГЛОБАЛ-ВЕТ ТРЕЙД», Рязанский проспект, д. 8А, стр. 14, этаж 8, помещение I, комната 2, 109428, г. Москва, Российская Федерация.

Адрес производственной площадки: Общество с ограниченной ответственностью «БЕЛЭКОТЕХНИКА», пер. Промышленный, 9/3, 222823, г.п. Свислочь, Пуховичский район, Минская область, Республика Беларусь.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Петровым В.В.), ООО «ГЛОБАЛ-ВЕТ ТРЕЙД» (Ионичевым Д.С.) и ООО «БЕЛЭКОТЕХНИКА» (Чайко М.Ю.).

СОГЛАСОВАНО

«Белорусский государственный
ветеринарный центр»
(Приказ Департамента ветеринарного
и продовольственного надзора)

№ 55 от 13.08.2025