

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам

протокол от «21» декабря 2018 г. № 99

ИНСТРУКЦИЯ

по применению ветеринарного препарата «Рамоксил LA»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Рамоксил LA (Ramoxyllum LA).

Международное непатентованное наименование действующего вещества: амоксициллин.

1.2 Лекарственная форма: суспензия для инъекций.

Препарат представляет собой суспензию от белого до светло-желтого цвета. При хранении допускается образование осадка, разбивающегося при встряхивании.

1.3 1,0 мл препарата содержит: 150 мг амоксициллина (в форме амоксициллина тригидрата), консервант, алюминия стеарат и масляную основу.

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

1.5 Препарат хранят в упаковке изготовителя по списку Б, в защищенном от света и влаги месте при температуре от плюс 2 °С до плюс 25 °С. Препарат хранят отдельно от продуктов питания и кормов. Хранят в недоступном для детей месте.

1.6 Срок годности препарата 3 (три) года от даты изготовления, при соблюдении условий хранения и транспортирования. Срок годности препарата после вскрытия - 28 суток.

1.7 Препарат отпускается без рецепта ветеринарного врача.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Амоксициллин, входящий в состав препарата, относится к полусинтетическим антибиотикам пенициллинового ряда.

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

2.3 Препарат обладает широким спектром бактерицидного действия в отношении грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, таких как *Actinomyces* spp., *Bacillus anthracis*, *Clostridium* spp., *Corynebacterium* spp., *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Listeria monocytogenes*, *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp., *Actinobacillus* spp., *Escherichia coli*, *Salmonella* spp., *Fusobacterium necrophorum*, *Haemophilus* spp., *Pasteurella* spp., *Proteus mirabilis*, *Leptospira* spp. и другие.

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 подкожного или внутримышечного введения. Минимальная ингибирующая концентрация амоксициллина тригидрата в тканях сохраняется на протяжении 48 часов. Выводится препарат из организма с мочой и желчью.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют крупному рогатому скоту, свиньям, собакам и кошкам для лечения при инфекционных заболеваниях, вызванных микроорганизмами, чувствительными к амоксициллину.

Препарат назначают при лечении заболеваний органов дыхания, желудочно-кишечного тракта, мочеполовой системы, септицемии, колибактериозе, сальмонеллезе, стрептококкозе, бактериальной и энзоотической пневмонии, атрофическом рините, маститах, эндометритах и других заболеваниях.

3.2 Крупному рогатому скоту, свиньям, собакам и кошкам препарат применяют внутримышечно в дозе 1,0 мл на 10,0 кг массы тела животного, один раз в двое суток, с равными интервалами, до выздоровления, но не более семи дней. Перед применением

содержимое флакона встряхивают до получения однородной суспензии. Объем вводимого препарата в одно место инъекции не должен превышать 20,0 мл.

3.3 Противопоказано применение препарата кроликам, морским свинкам, хомякам. **Нельзя применять препарат совместно с тетрациклинами, амфениколами и сульфаниламидами.**

3.4 В рекомендуемых дозах препарат не вызывает побочных явлений, однако у животных с повышенной чувствительностью к β -лактамам антибиотикам (пенициллины, цефалоспорины) возможны различные аллергические реакции.

3.5 При возникновении аллергических или других побочных реакций (зуд, покраснение кожи и др.) применение препарата следует отменить, назначить антигистаминные средства, препараты кальция и симптоматическую терапию.

3.6 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 7 суток после последнего введения препарата. Молоко, полученное ранее установленного срока, 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 которой 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, 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 ООО «Рубикон», 210002, Республика Беларусь, г. Витебск, ул. М. Горького, 62Б.

Инструкция по применению препарата разработана заведующим кафедрой внутренних незаразных болезней животных УО ВГАВМ, доцентом Ивановым В.Н., доцентом кафедры внутренних незаразных болезней животных УО ВГАВМ, Белко А.А., доцентом кафедры фармакологии и токсикологии УО ВГАВМ Петровым В.В, кандидатом ветеринарных наук, ассистентом кафедры патологической анатомии и гистологии УО ВГАВМ, Баркаловой Н.В., технологом ООО «Рубикон» Кукор С.С.

