

Утверждаю

Исполнительный директор

ООО «ВИК-здоровье животных»

Бабин Е.Б.



ИНСТРУКЦИЯ

по применению Соламокс® суспензия для инъекций для лечения заболеваний бактериальной этиологии у животных.

(Организация-производитель: ООО «ВИК – здоровье животных», 140051, Московская обл., Люберецкий р-н, пос. Красково, Егорьевское шоссе, д. 3А)

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Соламокс® суспензия для инъекций (Salamox injectable suspension).

Международное непатентованное наименование: амоксициллина триgidрат.

2. Лекарственная форма: суспензия для инъекций.

Соламокс® суспензия для инъекций в качестве действующего вещества содержит амоксициллин (в форме тригидрата) – 150 мг и вспомогательные вещества – до 1 мл.

3. По внешнему виду препарат представляет собой суспензию белого цвета.

Срок годности препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке производителя составляет 2 года со дня изготовления. После вскрытия флакона срок годности – 28 суток.

Запрещается применять препарат по истечении срока годности.

4. Соламокс® суспензию для инъекций выпускают расфасованным по 50 мл, 100 мл, 250 мл и 500 мл в стеклянные или полимерные флаконы соответствующей вместимости, укупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками. Каждую единицу фасовки снабжают инструкцией по применению.

5. Препарат хранят в закрытой упаковке производителя в защищенном от прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре от 5 °C до 25 °C.

6. Препарат следует хранить в местах, недоступных для детей.

7. Неиспользованный лекарственный препарат с истекшим сроком годности и пустые флаконы от препарата следует утилизировать в соответствии с требованиями законодательства.

8. Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Соламокс® суспензия для инъекций – антибактериальный препарат группы пенициллинов.

10. Амоксициллина тригидрат, входящий в состав препарата, обладает широким спектром бактерицидного действия в отношении грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, таких как *Clostridium* spp., *Fusobacterium* spp., *Bacillus antracis*, *Streptococcus* spp., *Actynomyces* spp., *Corynebacterium* spp., *Salmonella* spp., *Neamophilus* spp., *Pausterella* spp., *Actinobacillus* spp., *Leptospira* spp., и других возбудителей бактериальной этиологии, чувствительных к амоксициллину. Не действует на пенициллинобразующие штаммы *Klebsiella*, *Enterobacter* и *Pseudomonas*. Механизм действия амоксициллина заключается в нарушении синтеза клеточной стенки микроорганизма, торможении ферментов транспептидазы и карбоксипептидазы, нарушении осмоса, что приводит к гибели бактериальной клетки на стадии роста. При парентеральном введении амоксициллин хорошо всасывается из места инъекции и быстро распределяется в органы и ткани, достигая наивысшей концентрации в мышцах, печени, почках и желудочно-кишечном тракте. Максимальная концентрация в плазме крови достигается через 1-2 часа после введения препарата и сохраняется на терапевтическом уровне в течение 48 часов.

Амоксициллин практически не метаболизируется и выводится из организма преимущественно с мочой и в небольших количествах с молоком.

По степени воздействия на организм Соламокс® суспензия для инъекций относится к умеренно опасным веществам (3 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

III. Порядок применения

11. Соламокс® суспензию для инъекций назначают крупному рогатому скоту, овцам, свиньям и собакам для лечения заболеваний желудочно-кишечного тракта, дыхательных путей, мочеполовой системы, суставов, мягких тканей, кожи, маститов, послеоперационных, раневых и других первичных и вторичных инфекций бактериальной этиологии, возбудители которых чувствительны к амоксициллину.

12. Запрещается применять животным с повышенной индивидуальной чувствительностью к бета-лактамным антибиотикам и при инфекциях, вызываемых пенициллиназообразующими микроорганизмами.

13. Соламокс® суспензию для инъекций применяют животным однократно внутримышечно или подкожно в дозировке 1 мл на 10 кг массы животного (что

соответствует 15 мг амоксициллина на 1 кг массы животного). При необходимости возможно повторное введение препарата через 48 часов.

Максимально допустимые объемы для введения в одну точку составляют для крупного рогатого скота – 20 мл, для овец – 5 мл, для свиней – 10 мл, для собак – 2,5 мл. В случае если необходимая доза превышает указанные количества, рекомендуется введение в несколько точек.

Перед применением флакон с препаратом необходимо тщательно встряхнуть до получения однородной суспензии. Необходимо использовать только сухие иглы и шприцы, так как в присутствии воды суспензия расслаивается с образованием нерастворимого осадка.

14. Симптомы передозировки у животных не выявлены.

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

16. Беременным животным препарат назначают с осторожностью.

17. При необходимости повторного применения препарата следует соблюдать установленный срок – 48 часов.

18. При применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается.

В редких случаях у отдельных животных на месте инъекции возможно развитие отека, который самопроизвольно рассасывается в течение 1-2 суток.

При повышенной индивидуальной чувствительности животного к амоксициллину и развитии аллергических реакций использование препарата прекращают и назначают симптоматическое лечение.

19. Запрещается одновременное применение Соламокс® суспензия для инъекций с тиамфениколом, хлорамфениколом, антибиотиками группы пенициллина, цефалоспоринами, фторхинолонами, а также смешивать его в одном шприце с другими лекарственными средствами.

20. Убой на мясо крупного рогатого скота разрешается не ранее, чем через 35 дней, овец и свиней – не ранее, чем через 28 дней после последнего применения препарата.

Молоко дойных животных разрешается использовать в пищевых целях не ранее, чем через 96 часов после последнего применения препарата.

Молоко и мясо, полученные ранее установленных сроков, могут быть использованы в кормлении пушных зверей.

IV. Меры личной профилактики

21. При применении препарата следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. По окончании работы следует вымыть руки теплой водой с мылом.

22. К работе с препаратом не допускаются лица с признаками аллергических, респираторных, желудочно-кишечных заболеваний или кожных поражений.

23. При попадании препарата на кожу или слизистые оболочки необходимо немедленно промыть их большим количеством воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании лекарственного препарата в организм человека необходимо немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению или этикетку).

Наименования и адреса производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения.

ООО «ВИК – здоровье животных»

1) Республика Беларусь,
210040, г. Витебск, ул. 1-я
Журжевская, д.29;

2) Россия, 308519,
Белгородская обл., Белгородский
район, пос. Северный 1-й,
ул. Березовая, д. 46 г., корп. 15;

3) АО Биовета, Чешская
Республика, 683 23, Ивановице-
на-Гане, ул. Коменского, 212.

Наименование, адрес организации,
уполномоченной держателем
регистрационного удостоверения
лекарственного препарата на принятие
претензий от потребителя.

ООО «Торговый дом-ВИК»,
Россия, 140051, Московская
область, Люберецкий район, пос.
Красково, Егорьевское шоссе, д.
3А.

Инструкция разработана: ООО «ВИК – здоровье животных», Россия.

Номер регистрационного удостоверения: РК-ВП-4-2924-15