

**Наставление по применению ветеринарного препарата  
АМОКСИФАРМА на основе амоксициллина для лечения болезней  
бактериальной этиологии у свиней, бройлеров, индеек, уток, гусей,  
цесарок, фазанов, куропаток, голубей, серых куропаток и  
перепелов**

(организация разработчик «Chemifarma S.p.A.», Италия)

**I. Общие сведения**

1. Торговое наименование лекарственного препарата:  
АМОКСИФАРМА (АМОХИФАРМА).

Международное непатентованное наименование: амоксициллин.

2. Лекарственная форма: порошок, растворимый в питьевой воде.  
АМОКСИФАРМА содержит в 1 г в качестве действующего вещества 800 мг амоксициллина тригидрат (эквивалентно 696,80 мг основного амоксициллина), а в качестве вспомогательных веществ: кремния оксид коллоидный гидратированный – 10 мг, карбонат натрия – 100 мг, декстроза – 90 мг.

3. По внешнему виду препарат представляет собой водорастворимый порошок белого цвета. Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения – 2 года со дня производства. После вскрытия первичной упаковки производителя необходимо использовать препарат в течении 2 месяцев, после растворения в питьевой воде – 12 часов.

Запрещается использовать лекарственный препарат по истечении срока годности.

4. Амоксифарма выпускают в банках по 143 г и по 1430 г продукта, снабженные крышкой из того же материала с уплотнением, а также в многослойный пакетах (ПЭТ - алюминий – полиэтилен), содержащих 143 г, 500 г или 1430 г продукта. Мешки закрываются термическим путем. На этикетке первичной упаковки ветеринарного препарата размещена следующая информация: торговое наименование ветеринарного препарата; международное непатентованное наименование; лекарственная форма; действующее лекарственное вещество, дозировка, количество ветеринарных препаратов в упаковке, способ введения, наименование правообладателя или логотип регистрационного удостоверения ветеринарного препарата, номер партии, срок годности («годен до...»)

5. Лекарственный препарат хранят в закрытой упаковке производителя, в сухом, защищенном от света месте, отдельно от пищевых продуктов и кормов, при температуре от 5°C до 25°C.

6. Продукт следует хранить в недоступном для детей месте.

7. 8. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

**II. Фармакологические свойства**

8. АМОКСИФАРМА является антимикробным препаратом, содержащим антибиотик, относящийся к группе полусинтетического пенициллина.

9. Фармакодинамические свойства. Амоксициллина тригидрат, входящий в состав препарата Амоксифарма, является полусинтетическим антибиотиком пенициллинового ряда и имеет широкий спектр действия.

Амоксифарма показана птицам и свиньям, при инфекциях, вызванных грамположительными и грамотрицательными бактериями, чувствительными к амоксициллину, в частности: *Pasteurella multocida*, *Ornithobacterium rhinotracheale*, *Bordetella avium*, *Clostridium perfringens*, *Staphylococcus aureus*, *Erysipelothrix rhusiopathiae*: сальмонеллёз, стафилококкоз, стрептококкоз, болезнь и синдром ММА свиней, инфекций мочевыводящих путей, половые инфекции, кожные инфекции, инфекции суставов; *Clostridium perfringens* терапия. В частности, у птиц показано в случае инфекций, вызванных *Enterococcus* spp.

Фармакокинетические свойства. Амоксициллин, предназначенный для перорального введения, стабилен в кислой среде и обладает абсорбцией, превышающей 80%, на которую не влияет присутствие пищи. Он быстро и широко распространяется в органах и тканях, достигая необходимых концентраций.

Антибиотик выводится преимущественно через мочевыводящие пути в активной форме. Амоксициллин практически нетоксичен и хорошо переносится целевыми видами.

Основными фармакокинетическими параметрами после перорального введения амоксициллина являются: максимальная концентрация в плазме: (C<sub>max</sub>): 1083.4±458.4 нг/мл; время достижения максимальной концентрации (T<sub>max</sub>): 1-2 часа; среднее время нахождения в организме (MRT): 1,80 ч

### III. Порядок применения и дозировка

10. АМОКСИФАРМУ назначают с лечебной целью свиньям и птицам при заболеваниях бактериальной этиологии, поддерживаемых грамположительными и грамотрицательными бактериями, чувствительных к амоксициллину, в частности, *Pasteurella multocida*, *Ornithobacterium rhinotracheale*, *Bordetella avium*, *Clostridium perfringens*, *Staphylococcus aureus*, *Erysipelothrix rhusiopathiae*: при колибациллезе, сальмонеллезе и стрептококкозах, краснухе и синдроме ММА у свиней, при инфекциях респираторного, желудочнокишечного и мочеполового тракта, кожных инфекциях, инфекциях суставов; при лечении клостридиозов, вызванных *Clostridium perfringens*.

Препарат является особо эффективным при обработке птиц в случае инфекций, вызванных *Enterococcus* spp.

11. Запрещается применение АМОКСИФАРМА животным с индивидуальной повышенной чувствительностью к пенициллинам, другим бета-лактамам препаратам или к любому наполнителю, при тяжелых поражениях печени и почек. Применение продукта противопоказано в случаях известной стойкости к пенициллинам. Не давать кроликам, морским свинкам, хомякам, шиншиллам и грызунам мелких пород вообще, а также животным с многокамерным желудком и функционирующим рубцом.

12. Дозировки и способы введения:

Бройлеры, индюки и свиньи: давать перорально дозу в 0,1-0,2 г/10 кг живой массы в

сутки (соответствует 8-16 мг амоксициллина тригидрата/кг живой массы/сутки), растворенную в питьевой воде в течение 3-5 дней подряд.

Птицы: в случае инфекций, вызванных *Enterococcus spp.*, продукт следует вводить перорально в суточной дозе 0,2 – 0,4 г / 10 кг массы тела (соответствует 35 мл тригидрата амоксициллина/кг массы тела) в день, растворенным в питьевой воде 5 дней.

Рекомендуется давать АМОКСИФАРМ раз в день вместе с питьевой водой. Если предпочтительнее проводить непрерывное лечение, питьевую воду необходимо заменять водой, содержащей препарат, не менее 2 раз в день. После израсходования воды с препаратом снова дайте животным питьевую воду. Неиспользованную питьевую воду с разведенным в ней препаратом необходимо уничтожить через 12 часов.

Не следует смешивать продукт с твердым кормом. Любое ненадлежащее использование продукта может увеличить концентрацию бактерий, устойчивых к амоксициллину, и снизить эффективность лечения другими антибиотиками из-за вероятного возникновения явления перекрестной резистентности.

13. Симптомы передозировки лекарственного препарата не установлены. Не следует превышать вышеуказанные рекомендованные дозировки.

14. Запрещается применять препарат в периоды беременности, лактации и кладки яиц.

15. Побочные реакции (частота возникновения и серьезность):

Возможны аллергические реакции, а иногда желудочно-кишечные расстройства. Также может возникнуть перекрестная аллергия на другие антибиотики пенициллинового ряда. Длительное использование продукта может вызвать явление кишечного дисмикробиоза и способствовать развитию нечувствительных к нему микроорганизмов.

16. Взаимодействие с другими ветеринарными лекарственными средствами и дальнейшие формы взаимодействия.

Следует избегать одновременного введения препарата с другими бактериостатическими химиотерапевтическими агентами/антибиотиками, такими как тетрациклины, макролиды, сульфамиды и хинолоны. Синергетическое действие происходит, когда амоксициллин вводят одновременно с клоксациллином, полимиксинами, (такими как колистин) и аминогликозидами, (такими как стрептомицин, неомицин, гентамицин и канамицин). Перекрестная резистентность с пенициллинами развивается быстро, особенно ампициллином. Сочетание с clavulanовой кислотой усиливает действие препарата.

17. Сроки изъятия продуктов:

Мясо и субпродукты

Свиньи: 10 дней

Птица (бройлеры, индейки, утки гуси, цесарки, фазаны, куропатки, серые куропатки, голуби, перепела) – 5 дней.

Запрещено применение препарата курам-несушкам, производящим яйца для потребления человеком или для размножения.

#### IV. Меры личной профилактики

18. Меры предосторожности для лиц, дающим препарат животным: не курить, не есть, не пить во время работы с продуктом, использовать средства индивидуальной защиты, включая непроницаемые резиновые перчатки. Мыть руки с мылом после использования препарата

19. Следует избегать попадания продукта на кожу и глаза. В случае случайного контакта тщательно промыть пораженный участок чистой проточной водой. 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).

20. Любые неиспользованные ветеринарные лекарственные продукты или отходы, полученные от использования ветеринарных лекарственных продуктов, следует утилизировать в соответствии с местными правилами.

Запрещается использование пустых флаконов из-под лекарственного препарата для бытовых целей. Должны приниматься меры с целью недопущения попадания препаратов и отходов от его использования в окружающую среду.

Организация-производитель: компания UCL (Unione Commerciale Lombarda) S.p.A. Via G. di Vittorio, 36 - 25125 Brescia (Italy)

Адрес места производства: S.p.A. Via G. di Vittorio, 36 - 25125 Brescia (Italy).

Организация, уполномоченная владельцем регистрационного удостоверения на принятие претензий от потребителя: «Chemiharma S.p.A.», Via Don Eugenio Servadei, 16 – 47122 Forli, Italy.