

**ИНСТРУКЦИЯ  
по применению препарата ветеринарного «Рамоксил LA»**

**1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ**

1.1 Рамоксил LA (Ramoxyllum LA).

1.2 Препарат представляет собой жидкость от белого до светло-желтого цвета, со слабым специфическим запахом; в процессе хранения возможно появление легко ресуспендируемого осадка.

1.2 В 1,0 см<sup>3</sup> препарата содержится 0,15 г амоксициллина (в виде амоксициллина тригидрата) и наполнителей до 1,0 см<sup>3</sup>.

1.3 Препарат выпускают в стеклянных флаконах по 20,0, 50,0 и 100,0 см<sup>3</sup>.

1.4 Препарат хранят в упаковке изготовителя по списку Б, в защищенном от света и влаги месте при температуре от плюс 2<sup>0</sup>С до плюс 25<sup>0</sup>С.

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

**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 ингибиции 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*, *Lysteria monocytogenes*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Actinobacillus spp.*, *Escherichia coli*, *Salmonella spp.*, *Fusobacterium spp.*, *Haemophilus spp.*, *Moraxella 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 ПРЕПАРАТА**

3.1 Препарат применяют телятам, свиньям, собакам и кошкам для лечения инфекционных заболеваний, вызванных микроорганизмами, чувствительными к амоксициллину, а также при маститах и эндометритах.

3.2 Телятам, свиньям, собакам и кошкам препарат применяют внутримышечно в дозе 1,0 см<sup>3</sup> на 10,0 кг массы животного, один раз в двое суток, с равными интервалами, до выздоровления, но не более семи дней. Перед применением содержимое флакона встряхивают до получения однородной супензии. Объем вводимого препарата в одно место инъекции не должен превышать 20,0 см<sup>3</sup>.

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

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

3.5 При возникновении аллергических или других побочных реакций применение препарата следует отменить, назначить антигистаминные средства (аллервет, дипразин) и препараты кальция (кальция хлорид или кальция глюконат) и симптоматическую терапию.

3.6 Убой животных на мясо, разрешается не ранее, чем через четырнадцать суток после последнего применения препарата. В случае вынужденного убоя животных ранее указанного срока, мясо используют на корм плотоядным животным.

#### 4 МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

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 нормативных документов.

#### 6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗОТОВИТЕЛЯ

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.

