



РЕЄСТРАЦІЙНЕ ПОСВІДЧЕННЯ REGISTRATION CERTIFICATE

Відповідно до Закону України «Про ветеринарну медицину», постанови Кабінету Міністрів України від 21.11.2007 р. № 1349 «Про затвердження положень про державну реєстрацію ветеринарних препаратів, кормових добавок, преміксів та готових кормів» та на підставі експертного висновку 24.03.2021 № 910-К/06, рекомендацій Державної фармакологічної комісії ветеринарної медицини, наказу Державної служби України з питань безпеки харчових продуктів та захисту споживачів 13.04.2021 № 242 зареєстровано:

продукт Сінулокс RTU

форма Суспензія для ін'єкцій

Власник реєстраційного посвідчення:

Зоетіс Інк.

10 Сільван Вей, Парсіппані, Нью Джерсі, 07054, США

зареєстровано в Україні за № AA-01763-01-10 від 13.04.2021

Виробник:

Хаупт Фарма Латіна ес. ар. ел.

сс. 156 км 47, 600, 04100 Борго Сан Мішель (ел. ті.), ІТАЛІЯ

При будь-якій зміні в реєстраційному досьє власник посвідчення (виробник) повинен повідомити орган реєстрації.

Обов'язкові додатки:

- коротка характеристика препарату (додаток 1);
- листівка-вкладка препарату (додаток 2);
- етикетка (додаток 3).

Реєстраційне посвідчення дійсне до: 12.04.2026

Це посвідчення не є зобов'язанням щодо закупівлі даного продукту.



13.04.2021

Коротка характеристика препарату

1. Назва

Сінулокс RTU

2. Склад

1 мл препарату містить діючі речовини:

амоксцилін (у формі амоксициліну тригідрат) - 140 мг;

клавуланова кислота (у формі калію клавуланат) – 35 мг.

Допоміжні речовини: фракціонована кокосова олія.

2. Фармацевтична форма

Суспензія для ін'єкцій.

4. Фармакологічні властивості

АТС vet класифікаційний код QJ01- антибактеріальні ветеринарні препарати для системного застосування. QJ01CR02 – Амоксицилін та інгібітор ферменту.

Амоксицилін – це напівсинтетичний пеніцилін (β-лактамний антибіотик), що володіє широким спектром протимікробної дії. Механізм дії полягає у порушенні синтезу клітинної стінки бактерій, що приводить до лізису бактеріальної клітини, а саме, коли β-лактамні антибіотики вільно проходять через пептидоглікановий шар у грампозитивних бактерій та гідрофобний бар'єр у грамнегативних бактерій до цитоплазматичної мембрани.

Клавуланова кислота.

Одним із шляхів виникнення резистентності до антибіотиків є вироблення бактеріями ензимів (β-лактамаз), які руйнують β-лактамне кільце антибіотика раніше, ніж він подіє на бактеріальну клітину. Але клавуланова кислота інактивує β-лактамазу бактеріальної клітини і, тим самим відновлює чутливість бактерії до бактерицидної дії амоксициліну в концентраціях, які легко досягаються у тканинах тварин після введення препарату.

Амоксицилін активний щодо багатьох грампозитивних (*Actinomyces bovis*, *Bacillus anthracis*, *Clostridium spp.*, *Corynebacterium spp.*, *Peptostreptococcus spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*) та грамнегативних (*Actinobacillus lignierisi*, *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Bordetella bronchiseptica*, *Campylobacter spp.*, *Escherichia coli*, *Fusobacterium necrophorum*, *Haemophilus spp.*, *Klebsiellae spp.*, *Moraxella spp.*, *Pasteurella spp.*, *Proteus spp.*, *Salmonella spp.*) бактерій, включно з продуцентами β-лактамази.

Після підшкірного чи внутрішньом'язового застосування собакам та котам, а також після внутрішньом'язового введення великій рогатій худобі та свиням амоксицилін та клавуланова кислота, що входять до складу препарату, надзвичайно швидко всмоктуються та розподіляються по тканинах організму, досягаючи високих концентрацій у м'язовій тканині, печінці, нирках. Він у невеликих кількостях проникає в мозок і кісткову рідину, за винятком випадків, коли у мозкових оболонках відбувається процес запалення. Амоксицилін може проникати через плаценту.

У великої рогатої худоби період напіввиведення становить 1,5 години для амоксициліну та 0,9-1,5 години – для клавуланової кислоти. Після внутрішньом'язового введення препарату у терапевтичній дозі максимальна концентрація амоксициліну в сироватці крові становить близько 3 мкг/мл, а клавуланової кислоти – 2 мкг/мл. Концентрація діючих речовин в легенях після трьох ін'єкцій може досягати 30% від концентрації у сироватці крові.

У собак після підшкірного введення препарату амоксицилін досягає максимальної концентрації у сироватці крові через 3 години (6,0 мкг/мл) та клавуланова кислота – через 1 годину (4,8 мкг/мл). Період напіввиведення амоксициліну становить 6,77 годин, а клавуланової кислоти – 0,78 годин.

У кішок після підшкірного введення препарату амоксицилін досягає максимальної концентрації у сироватці крові через 2 години (16,5 мкг/мл), а клавуланова кислота – через 0,5 години (10,3 мкг/мл). Період напіввиведення амоксициліну становить 1,09 години, а клавуланової кислоти – 0,61 години.

З організму амоксицилін та клавуланова кислота виводяться переважно з сечею.

5. Клінічні особливості

13.04.2021

5.1 Вид тварин

Велика рогата худоба, свині, собаки та коти.

5.2 Показання до застосування

Велика рогата худоба: лікування тварин, хворих на метрит та мастит, а також при захворюваннях органів дихання, шкіри та м'яких тканин (в тому числі, абсцеси), що спричинені мікроорганізмами, чутливими до амоксициліну та клавуланової кислоти.

Свині: лікування тварин, хворих на колібацильоз, синдром МММ (мастит, метрит та агалактія), а також при захворюваннях органів дихання, що спричинені мікроорганізмами, чутливими до амоксициліну та клавуланової кислоти.

Собаки та коти: лікування тварин при захворюваннях органів дихання, сечовивідних шляхів, шкіри та м'яких тканин (в тому числі абсцеси, піодерма, анальний сакуліт, гінгівіт), що спричинені мікроорганізмами, чутливими до амоксициліну та клавуланової кислоти.

5.3 Протипоказання

Підвищена чутливість до амоксициліну та клавуланової кислоти.

Препарат не застосовувати кролям, мурчакам, хом'якам та іншим дрібним травоядним тваринам.

Не застосовувати тваринам із порушеною функцією нирок.

Не застосовувати одночасно з антибіотиками групи цефалоспоринів, тетрациклінів, макролідів.

5.4 Побічна дія

В окремих випадках після введення препарату може спостерігатись больова реакція або місцеві реакції тканин.

5.5 Особливі застереження при використанні

Клавуланова кислота чутлива до вологи, тому дуже важливим є використання сухих шприців при набиранні препарату з флакону. Контамінація з краплями води призводить до утворення вкрапель, що відрізняються за кольором (темно-коричневі). У такому випадку слід припинити використання даного препарату, оскільки його активність буде зниженою.

Перед застосуванням препарату необхідно провести тест на чутливість бактерій, які спричинили захворювання, до активних інгредієнтів препарату.

5.6 Застосування під час вагітності, лактації, несучості

Препарат може застосовуватись вагітним та лактуючим тваринам.

5.7 Взаємодія з іншими засобами та інші форми взаємодії

Не застосовувати одночасно з антибіотиками групи цефалоспоринів, тетрациклінів, макролідів.

5.8 Дози і способи введення тваринам різного віку

Внутрішньом'язово або підшкірно собакам та котам, тільки внутрішньом'язово - великій рогатій худобі та свиням у дозі 7 мг амоксициліну та 1,75 мг клавуланової кислоти на 1 кг маси тіла на добу (що відповідає 1 мл препарату на 20 кг маси тіла) 1 раз на добу протягом 3-5 діб.

Перед застосуванням препарат необхідно ретельно струсити. Використовують тільки сухі шприци та голки. Перед набиранням протерти ковпачок серветкою, зволоженою у антисептичному розчині. Після введення зробити масаж у місці ін'єкції.

Комбінована терапія маститів у корів: у випадках, коли окрім інтрацестерального введення препарату Сінулокс LC необхідно застосовувати і парентеральне введення препарату Сінулокс RTU, керуються наступною схемою лікування:

Сінулокс RTU	Сінулокс LC
--------------	-------------

13.04.2021

8,75 мг/кг маси тіла (7,0 мг амоксициліну, 1,75 мг клавуланової кислоти) або 1мл препарату/20 кг маси тіла	Вміст одного шприца обережно вводиться через діжку у інфіковану чверть вимені
24 години	12 годин
8,75 мг/кг маси тіла (7,0 мг амоксициліну, 1,75 мг клавуланової кислоти) або 1мл препарату/20 кг маси тіла	Вміст одного шприца обережно вводиться через діжку у інфіковану чверть вимені
24 години	12 годин
8,75 мг/кг маси тіла (7,0 мг амоксициліну, 1,75 мг клавуланової кислоти) або 1мл препарату/20 кг маси тіла	Вміст одного шприца обережно вводиться через діжку у інфіковану чверть вимені
При необхідності лікування може бути продовжене ще на 2 доби, але не довше 5 діб.	

5.9 Передозування (симптоми, невідкладні заходи, антидоти)

Рівень токсичності препарату надзвичайно низький, тому зазвичай препарат добре переноситься при парентеральному застосуванні. Окрім поодиноких місцевих реакцій тканин на введення препарату, що можуть спостерігатись і при введенні в рекомендованих дозах, інших симптомів передозування не відмічали.

5.10 Спеціальні застереження

Відсутні.

5.11 Період виведення (каренції)

Забій тварин на м'ясо дозволяють через 42 доби (велика рогата худоба) та 31 добу (свині) після останнього застосування препарату. Споживання молока дозволяють через 60 годин після останнього застосування препарату. Отримане, до зазначеного терміну, м'ясо та молоко утилізують або згодують непродуктивним тваринам, залежно від висновку лікаря ветеринарної медицини.

5.12 Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу

Пеніциліни та цефалоспорицини можуть спричинити гіперчутливість (алергію) після контакту з препаратами. Гіперчутливість до пеніцилінів може приводити до виникнення перекресних реакцій з цефалоспорицинами та навпаки. Алергічні реакції на ці речовини можуть бути серйозними. Застосовуйте препарат з обережністю. Якщо відбувся контакт з препаратом і у вас з'явилися симптоми алергії (почервоніння шкіри) зверніться за консультацією до лікаря. Свербіж обличчя, очей чи губ, важке дихання є більш серйозними симптомами і потребують негайної медичної допомоги. Після роботи з препаратом необхідно мити руки.

6. Фармацевтичні особливості

6.1 Форми несумісності

Не відомі.

6.2 Термін придатності

24 місяці.

Після першого відбору з флакону, препарат необхідно використати протягом 28 діб, при умові зберігання в темному місці при температурі від 5°C до 8°C.

6.3 Особливі заходи зберігання

Суше, темне, недоступне для дітей місце за температури від 15°C до 25°C.

6.4 Природа і склад контейнера первинного пакування

13.04.2021

Прозорі скляні флакони Типу ІІІ, закриті гумовим корком під алюмінієвою обкаткою по 100 мл.

6.5 Особливі заходи безпеки при поводженні з невикористаним препаратом або із його залишками

Згідно з місцевими вимогами по знешкодженню невикористаних препаратів.

7. Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення

Зоетіс Інк.,	Zoetis Inc.,
10 Сільван Вей, Парсіппані, Нью Джерсі 07054, США	10 Sylvan Way, Parsippany, New Jersey 07054, USA

8. Назва та місцезнаходження виробника (виробників)

Хаупт Фарма Латіна ес. ар. ел.	Haupt Pharma Latina s.r.l.
сс. 156 км 47, 600, 04100 Борго Сан Мішель (ел. ті.),	SS 156 km 47,600
Італія	04100 Borgo San Michele (LT)
	Italy

9. Додаткова інформація

13.04.2021

Сінулокс RTU
(суспензія для ін'єкцій)
листівка-вкладка

Опис

Білувата безводна стерильна однорідна суспензія.

Склад

1 мл препарату містить діючі речовини:

амоксицилін (у формі амоксициліну тригідрат) - 140 мг;

клавуланова кислота (у формі калію клавуланат) – 35 мг.

Допоміжні речовини: фракціонована кокосова олія.

Фармакологічні властивості

АТС vet класифікаційний код QJ01- антибактеріальні ветеринарні препарати для системного застосування. QJ01CR02 – Амоксицилін та інгібітор ферменту.

Амоксицилін – це напівсинтетичний пеніцилін (β-лактамний антибіотик), що володіє широким спектром протимікробної дії. Механізм дії полягає у порушенні синтезу клітинної стінки бактерій, що приводить до лізису бактеріальної клітини, а саме, коли β-лактамні антибіотики вільно проходять через пептидоглікановий шар у грампозитивних бактерій та гідрофобний бар'єр у грамнегативних бактерій до цитоплазматичної мембрани.

Клавуланова кислота.

Одним із шляхів виникнення резистентності до антибіотиків є вироблення бактеріями ензимів (β-лактамаз), які руйнують β-лактамне кільце антибіотика раніше, ніж він подіє на бактеріальну клітину. Але клавуланова кислота інактивує β-лактамазу бактеріальної клітини і, тим самим відновлює чутливість бактерії до бактерицидної дії амоксициліну в концентраціях, які легко досягаються у тканинах тварин після введення препарату.

Амоксицилін активний щодо багатьох грампозитивних (*Actinomyces bovis*, *Bacillus anthracis*, *Clostridium spp.*, *Corynebacterium spp.*, *Peptostreptococcus spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*) та грамнегативних (*Actinobacillus lignierisi*, *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Bordetella bronchiseptica*, *Campylobacter spp.*, *Escherichia coli*, *Fusobacterium necrophorum*, *Haemophilus spp.*, *Klebsiellae spp.*, *Moraxella spp.*, *Pasteurella spp.*, *Proteus spp.*, *Salmonella spp.*) бактерій, включно з продуцентами β-лактамази.

Після підшкірного чи внутрішньом'язового застосування собакам та котам, а також після внутрішньом'язового введення великій рогатій худобі та свиням амоксицилін та клавуланова кислота, що входять до складу препарату, надзвичайно швидко всмоктуються та розподіляються по тканинах організму, досягаючи високих концентрацій у м'язовій тканині, печінці, нирках. Він у невеликих кількостях проникає в мозок і кісткову рідину, за винятком випадків, коли у мозкових оболонках відбувається процес запалення. Амоксицилін може проникати через плаценту.

У великої рогатої худоби період напіввиведення становить 1,5 години для амоксициліну та 0,9-1,5 години – для клавуланової кислоти. Після внутрішньом'язового введення препарату у терапевтичній дозі максимальна концентрація амоксициліну в сироватці крові становить близько 3 мкг/мл, а клавуланової кислоти – 2 мкг/мл. Концентрація діючих речовин в легенях після трьох ін'єкцій може досягати 30% від концентрації у сироватці крові.

У собак після підшкірного введення препарату амоксицилін досягає максимальної концентрації у сироватці крові через 3 години (6,0 мкг/мл) та клавуланова кислота – через 1 годину (4,8 мкг/мл). Період напіввиведення амоксициліну становить 6,77 годин, а клавуланової кислоти – 0,78 годин.

У кішок після підшкірного введення препарату амоксицилін досягає максимальної концентрації у сироватці крові через 2 години (16,5 мкг/мл), а клавуланова кислота – через 0,5 години (10,3 мкг/мл). Період напіввиведення амоксициліну становить 1,09 години, а клавуланової кислоти – 0,61 години.

З організму амоксицилін та клавуланова кислота виводяться переважно з сечею.

13.04.2021

Застосування

Велика рогата худоба: лікування тварин, хворих на метрит та мастит, а також при захворюваннях органів дихання, шкіри та м'яких тканин (в тому числі, абсцеси), що спричинені мікроорганізмами, чутливими до амоксициліну та клавуланової кислоти.

Свині: лікування тварин, хворих на колибацильоз, синдром МММ (мастит, метрит та агалактія), а також при захворюваннях органів дихання, що спричинені мікроорганізмами, чутливими до амоксициліну та клавуланової кислоти.

Собаки та коти: лікування тварин при захворюваннях органів дихання, сечовивідних шляхів, шкіри та м'яких тканин (в тому числі абсцеси, піодерма, анальний сакуліт, гінгівіт), що спричинені мікроорганізмами, чутливими до амоксициліну та клавуланової кислоти.

Дозування

Внутрішньом'язово або підшкірно собакам та котам, тільки внутрішньом'язово - великій рогатій худобі та свиням у дозі 7 мг амоксициліну та 1,75 мг клавуланової кислоти на 1 кг маси тіла на добу (що відповідає 1 мл препарату на 20 кг маси тіла) 1 раз на добу протягом 3-5 діб.

Перед застосуванням препарат необхідно ретельно струсити. Використовують тільки сухі шприци та голки. Перед набиранням протерти ковпачок серветкою, зволоженою у антисептичному розчині. Після введення зробити масаж у місці ін'єкції.

Комбінована терапія маститів у корів: у випадках, коли окрім інтрацистернального введення препарату Сінулокс LC необхідно застосовувати і парентеральне введення препарату Сінулокс RTU, керуються наступною схемою лікування:

Сінулокс RTU	Сінулокс LC
8,75 мг/кг маси тіла (7,0 мг амоксициліну, 1,75 мг клавуланової кислоти) або 1мл препарату/20 кг маси тіла	Вміст одного шприца обережно вводиться через діжку у інфіковану чверть вимені
↓ 24 години	↓ 12 годин
8,75 мг/кг маси тіла (7,0 мг амоксициліну, 1,75 мг клавуланової кислоти) або 1мл препарату/20 кг маси тіла	Вміст одного шприца обережно вводиться через діжку у інфіковану чверть вимені
↓ 24 години	↓ 12 годин
8,75 мг/кг маси тіла (7,0 мг амоксициліну, 1,75 мг клавуланової кислоти) або 1мл препарату/20 кг маси тіла	Вміст одного шприца обережно вводиться через діжку у інфіковану чверть вимені
При необхідності лікування може бути продовжене ще на 2 доби, але не довше 5 діб.	

Протипоказання

Підвищена чутливість до амоксициліну та клавуланової кислоти.

Препарат не застосовувати кролям, мурчакам, хом'якам та іншим дрібним травоядним тваринам.

Не застосовувати тваринам із порушеною функцією нирок.

Не застосовувати одночасно з антибіотиками групи цефалоспоринів, тетрациклінів, макролідів.

Застереження

Побічна дія

13.04.2021

В окремих випадках після введення препарату може спостерігатись больова реакція або місцеві реакції тканин.

Особливі застереження при використанні

Клавуланова кислота чутлива до вологи, тому дуже важливим є використання сухих шприців при набиранні препарату з флакону. Контамінація з краплями води призводить до утворення вкраплень, що відрізняються за кольором (темно-коричневі). У такому випадку слід припинити використання даного препарату, оскільки його активність буде зниженою.

Перед застосуванням препарату необхідно провести тест на чутливість бактерій, які спричинили захворювання, до активних інгредієнтів препарату.

Застосування під час вагітності, лактації, несучості

Препарат може застосовуватись вагітним та лактуючим тваринам.

Період виведення (каренції)

Забій тварин на м'ясо дозволяють через 42 доби (велика рогата худоба) та 31 добу (свині) після останнього застосування препарату. Споживання молока дозволяють через 60 годин після останнього застосування препарату. Отримане, до зазначеного терміну, м'ясо та молоко утилізують або згодують непродуктивним тваринам, залежно від висновку лікаря ветеринарної медицини.

Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу

Пеніциліни та цефалоспорици можуть спричинити гіперчутливість (алергію) після контакту з препаратами. Гіперчутливість до пеніцилінів може приводити до виникнення перехресних реакцій з цефалоспоринами та навпаки. Алергічні реакції на ці речовини можуть бути серйозними. Застосовуйте препарат з обережністю. Якщо відбувся контакт з препаратом і у вас з'явилися симптоми алергії (почервоніння шкіри) зверніться за консультацією до лікаря. Свербіж обличчя, очей чи губ, важке дихання є більш серйозними симптомами і потребують негайної медичної допомоги. Після роботи з препаратом необхідно мити руки.

Форма випуску

Прозорі скляні флакони типу III, закриті гумовими корками під алюмінієвою обкатку по 40 та 100 мл.

Зберігання

Сухе темне, недоступне для дітей місце за температури від 15 °С до 25 °С.

Термін придатності - 24 місяці.

Після першого відбору з флакону, препарат необхідно використати протягом 28 діб, при умові зберігання в темному місці при температурі від 5 °С до 8 °С.

Для застосування у ветеринарній медицині!

Власник реєстраційного посвідчення:

Зоетіс Інк.,
10 Сільван Вей, Парсіппані, Нью Джерсі
07054, США

Zoetis Inc.,
10 Sylvan Way, Parsippany, New Jersey 07054,
USA

Виробник готового продукту:

Хаупт Фарма Латіна ес. ар. ел.
сс. 156 км 47, 600, 04100 Борго Сан
Мішель (ел. ті.),
Італія

Haupt Pharma Latina s.r.l.
SS 156 km 47,600
04100 Borgo San Michele (LT)
Italy

13.04.2021

Сінулокс RTU
Суспензія для ін'єкцій
100 мл (ml)

1 мл препарату містить діючі речовини: амоксицилін (амоксициліну тригідрат) – 140 мг (mg); клавуланова кислота (калію клавуланат) – 35 мг (mg).

Протипоказання: підвищена чутливість до амоксициліну та клавуланової кислоти. Не застосовувати кролям, мурчакам, хом'якам та іншим дрібним травоядним тваринам. Не застосовувати тваринам із порушеною функцією нирок. Не застосовувати одночасно з антибіотиками групи цефалоспоринові, тетрациклінові, макролідів.

Каренція: велика рогата худоба - м'ясо 42 доби, молоко 60 годин, свині - м'ясо 31 доба після останнього застосування препарату. Споживання молока в їжу людям дозволяється через 60 годин після останнього застосування препарату.

Зберігання: сухо, темно, недоступно для дітей місце при температурі від 15°C до 25°C. Після першого відбору з флакону, препарат необхідно використати протягом 28 днів.

Для більш детальної інформації уважно читай листівку-вкладку.

Власник РП: Zoetis Inc., США
Виробник: Хутта Фарма Латвія ес. ар. ел, Італія
№ РП: АА-01763-01-10

Клавуланова кислота чутлива до вологи, дуже важливим є використання сухих шприців. Контамінація з краплями води призводить до утворення темно-коричневих вкраплень. У такому випадку слід припинити використання препарату.

Для застосування у ветеринарній медицині!!!
Використовуйте тільки сухі шприци та голки

Сінулокс RTU

6 x 100 мл (ml)

Суспензія для ін'єкцій

6 x 100 мл (ml)

1 мл (ml) препарату містить діючі речовини:
амоксицилін (амоксициліну тригідрат) – 140 мг (mg);
клавуланова кислота (калію клавуланат) – 35 мг (mg)

Кіт	Собака	Теля	Корова	Свиня
5 кг (kg)	20 кг (kg)	50 кг (kg)	600 кг (kg)	50 кг (kg)
0,25 мл (ml)	1 мл (ml)	2,5 мл (ml)	30 мл (ml)	2,5 мл (ml)

Сінулокс RTU

6 x 100 мл (ml)

Суспензія для ін'єкцій

6 x 100 мл (ml)

Застосування
Велика рогата худоба: лікування тварин, хворих на метрит та мастит, а також при захворюваннях органів дихання, шкіри, суглобів та м'яких тканин (в тому числі, абсцеси), що спричинені мікроорганізмами, чутливими до амоксициліну.
Свині: лікування тварин, хворих на колибацильоз, післяродові інфекції у свиноматок (в тому числі, мастит, метрит та агалактия), а також при захворюваннях органів дихання, що спричинені мікроорганізмами, чутливими до амоксициліну.
Собаки та коти: лікування тварин при захворюваннях органів дихання, сечовивідних шляхів, шкіри та м'яких тканин (в тому числі абсцеси, пiodерма, анальний сакуліт, гінгіт), що спричинені мікроорганізмами, чутливими до амоксициліну.

Використовуйте тільки сухі шприци та голки

Власник РП: Zoetis Inc., 10 Сільван Вей, Паркленд, Нью Джерсі, 07054, США
Виробник: Хутта Фарма Латвія ес. ар. ел., с. 156 км 47, 600, 04100 Борго (Сан Мішель (ев. 1)), ІТАЛІЯ
№ РП: АА-01763-01-10

Серія №
Використати до:

Клавуланова кислота чутлива до вологи, дуже важливим є використання сухих шприців. Контамінація з краплями води призводить до утворення темно-коричневих вкраплень. У такому випадку слід припинити використання препарату.

Дозування
Внутрішньом'язово або підшкірно собакам та котам, внутрішньом'язово – великій рогатій худобі та свиням у дозі 8,75 мг (mg) активних речовин на 1 кг (kg) маси тіла (1 мл (ml) препарату на 20 кг (kg) маси тіла) 1 раз на добу протягом 3-5 днів. Для зручності дивіться таблицю:

zoetis

Для застосування у ветеринарній медицині!!!

Протипоказання
Підвищена чутливість до амоксициліну та клавуланової кислоти. Не застосовувати кролям, мурчакам, хом'якам та іншим дрібним травоядним тваринам. Не застосовувати тваринам із порушеною функцією нирок. Не застосовувати одночасно з антибіотиками групи цефалоспоринові, тетрациклінові, макролідів.

Каренція
Велика рогата худоба - м'ясо 42 доби, молоко 60 годин, свині - м'ясо 31 доба після останнього застосування препарату. Споживання молока в їжу людям дозволяється через 60 годин після останнього застосування препарату.
Зберігання: сухо, темно, недоступно для дітей місце при температурі від 15°C до 25°C. Після першого відбору з флакону, препарат необхідно використати протягом 28 днів.
Для більш детальної інформації уважно читай листівку-вкладку.

zoetis