

ДЕРЖАВНА СЛУЖБА УКРАЇНИ
З ПИТАНЬ БЕЗПЕЧНОСТІ
ХАРЧОВИХ ПРОДУКТІВ ТА
ЗАХИСТУ СПОЖИВАЧІВ



THE STATE SERVICE OF UKRAINE
ON FOOD SAFETY AND
CONSUMER PROTECTION

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 безпечності харчових продуктів та захисту споживачів 13.04.2021 № 242 зареєстровано:

продукт Сінулокс RTU

форма Суспензія для ін'екцій

Власник реєстраційного посвідчення:

Зоетіс Інк.

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

зареєстровано в Україні за № АА-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.



Б. І. Кобаль

Директор Департаменту безпечності харчових продуктів та ветеринарної медицини
Director of Department for Food Safety and Veterinary Medicine

13.04.2021

Коротка характеристика препарату

1. Назва

Сінулокс RTU

2. 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.

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 pleurupneumoniae*, *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 мікрорганізмами, 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 травоїдним тваринам.

Не застосовувати тваринам із порушенням функцією нирок.

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

5.4 Побічна дія

В окремих випадках після введення препарату може спостерігатись бальова 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 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.

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 інтрацістернального введення препарату Сінулокс LC необхідно застосовувати і парентеральне введення препарату Сінулокс RTU, керуються наступною схемою лікування:

Сінулокс RTU

Сінулокс LC

13.04.2021

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

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 згодовують непродуктивним тваринам, залежно від висновку лікаря ветеринарної медицини.

5.12 Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу

Пеніциліни та цефалоспорини можуть спричиняти 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. Застосуйте препарат з обережністю. Якщо відбувся контакт з препаратом і у вас з'явились 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

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

6.4 Природа і склад контейнера первинного пакування

Прозорі скляні флакони Типу III, 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.,
10 Сільван Вей, Парсіппані, Нью Джерсі 07054,
США

Zoetis Inc.,

10 Sylvan Way, Parsippany, New Jersey 07054,
USA

8. Назва та місцезнаходження виробника (виробників)

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

9. Додаткова інформація

13.04.2021

Сінулокс RTU
(сусpenзія для ін'екцій)
листівка-вкладка

Опис

Білувата безводна стерильна однорідна сусpenзія.

Склад

1 мл препарatu 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

ATC 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 препарatu.

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

Після підшкірного чи внутрішньом'язового застосування собакам та котам, а також після внутрішньом'язового введення великої рогатій худобі та свиням амоксицилін та клавуланова кислота, що входять до складу препарatu, 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 препарatu 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'екцій може досягати 30% від концентрації у сироватці крові.

У собак після підшкірного введення препарatu 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 препарatu 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 мікрорганізмами, 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.

Дозування

Внутрішньом'язово або підшкірно собакам та котам, тільки внутрішньом'язово - великий 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'екції.

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 дійку 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 дійку 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 дійку 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 травоїдним тваринам.

Не застосовувати тваринам із порушенням 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 бальова 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 згодовують непродуктивним тваринам, залежно від висновку лікаря ветеринарної медицини.

Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу

Пеніциліни та цефалоспорини можуть спричиняти 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. Застосуйте препарат з обережністю. Якщо відбувся контакт з препаратом і у вас з'явились 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 °C до 25 °C.

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.

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

Додаток 3
до реєстраційного посвідчення АА-01763-01-10

13.04.2021



Сінулокс RTU
6 x 100 мл (ml)
Сусpenзія для ін'єкцій
6 x 100 мл (ml)

1 мл (ml) препарату містить діючі речовини:
амоксцилін (амоксциліну трипідрат) – 140 мг (mg);
клавуланова кислота (калію клавуланат) – 35 мг (mg).

Kit	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)

Клавуланова кислота чутлива до води, 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 – великий рогатий 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 діб.
Для зручності дивіться таблицю:

zoetis

Сінулокс RTU
Сусpenзія для ін'єкцій
6 x 100 мл (ml)

Застосування

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

Свині: лікування тварин, хворих на колібацийоз, піспиродові інфекції у свиноматок (в тому числі, мастит, метрит та агаплактія), а також при захворюваннях органів дихання, що спричинені мікроорганізмами, чутливими до амоксциліну.

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

Використовуйте тільки сухі шприци та голки

Власник РП: Zoetis Inc., 10 Sylvan Way, Parsippany, Нью-Джерсі, 07054, США
Виробник: Хаупт Фармз Лтдза ес. ар. ел., сс. 156 тоа 47, 600, 04100 Берго (ен) Мішель (ел. т.), ПАРІЯ
НР РП: АА-01763-01-10

Серія №

Використати до:

Для застосування у ветеринарній медицині!

Протипоказання

Підвищена чутливість до амоксциліну та клавуланової кислоти. Не застосовувати кролім, мурчакам, ком'якам та іншими дрібними траїдініми тваринам. Не застосовувати тваринам із порушенням функції нирок. Не застосовувати одночасно з антибіотиками групи цефалоспоринів, тетрациклінів, макролідів.

Каренія
Велика рогата худоба – м'ясо 42 доби, молоко 60 годин, сині – м'ясо 31 доба після останнього застосування препарату. Сложивання молока в юкі людям дозволяється через 60 годин після останнього застосування препарату.

Зберігання: сухе, темне, недоступне для дітей місце при температурі від 15°C до 25°C. Після першого відбору з філакону, пропарат необхідно використати протягом 28 діб.
Для більш детальної інформації уважно читай піктівку-вкладку.

zoetis