

10.10.2016

**Апраміцин® ін'єкційний**  
**(розчин для ін'єкцій)**  
листівка-вкладка

**Опис**

Прозорий розчин від жовтого до темно-жовтого кольору.

**Склад**

50 мл препарату містять діючу речовину:

апраміцину сульфат – 14,5 г.

Допоміжні речовини: натрій сульфат безводний, динатрій едетат, метил парагідроксibenзоат, пропіл парагідроксibenзоат, вода для ін'єкцій.

**Фармакологічні властивості**

АТС vet класифікаційний код QJ01 - антибактеріальні ветеринарні препарати для системного застосування. QJ01GB90 – Апраміцин.

Апраміцин – це аміноглікозидний антибіотик, що характеризується бактерицидною дією, яка полягає у гальмуванні білкового синтезу бактеріальної клітини. Апраміцин ефективний проти грамнегативних (*Bordetella bronchiseptica*, *E. coli*, *Vibrio coli*, *Klebsiella spp.*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Shigella sonnei*, *Salmonella spp.*, *Proteus spp.*), деяких грампозитивних мікроорганізмів (*Staphylococcus aureus*, *Streptococcus (α-haemolyticus)*), а також проти мікоплазм (*Mycoplasma hyopneumoniae*).

Апраміцин, як і інші аміноглікозидні антибіотики, неактивний проти анаеробних мікроорганізмів.

Можливий швидкий розвиток резистентності мікроорганізмів до апраміцину при застосуванні субтерапевтичних доз.

Після внутрішньом'язового застосування апраміцин швидко всмоктується, досягаючи максимальних концентрацій в сироватці крові через 1-2 години. Максимальні концентрації в сироватці крові пропорційні застосованій дозі. Апраміцин проникає, в основному, в екстрацелюлярну рідину, невелика частина – в мозок, цереброспінальну рідину і очі.

Апраміцин не метаболізується і виводиться з організму у незміненому вигляді із сечею.

**Застосування**

Лікування великої рогатої худоби, свиней, віком до 120 діб та овець при захворюваннях органів дихання, травного каналу та синдромі метрит-мастит-агалактія, що викликані мікроорганізмами, чутливими до апраміцину

**Дозування**

Внутрішньом'язово у дозах:

велика рогата худоба - 0,1 мл препарату на 1 кг маси тіла один раз на добу (20 мг діючої речовини на 1 кг маси тіла) протягом 5-7 діб;

телята - 0,1-0,2 мл препарату на 1 кг маси тіла один раз на добу (20-40 мг діючої речовини на 1 кг маси тіла) протягом 5-7 діб;

поросята (віком до 120 діб)- 0,1 мл препарату на 1 кг маси тіла один раз на добу (20 мг діючої речовини на 1 кг маси тіла) протягом 5-7 діб;

вівці - 0,1 мл препарату на 1 кг маси тіла один раз на добу (20 мг діючої речовини на 1 кг маси тіла) протягом 5-7 діб.

**Протипоказання**

Підвищена чутливість до апраміцину. Не застосовувати котам! Не застосовувати одночасно з ототоксичними та нефротоксичними препаратами (антибіотиками цефалоспоринового ряду, осмодіуретиками), міорелаксантами (енфлураном, метоксіфлураном), а також з неостигміном. Не застосовувати тваринам у період вагітності та лактації.

**Застереження**

Перед застосуванням ретельно струсити вміст флакону. У випадку, якщо об'єм дози перевищує 10 мл, його необхідно розділити і ввести в різні місця.



10.10.2016

Забій тварин на м'ясо дозволяють через 30 діб (телята) та 40 діб (поросята) після останнього застосування препарату. Отримане, до зазначеного терміну, м'ясо утилізують або згодовують непродуктивним тваринам, залежно від висновку лікаря ветеринарної медицини.

**Форма випуску**

Флакони зі скла коричневого кольору, закриті гумовими корками під алюмінієву обкатку по 50 мл.

**Зберігання**

Сухе, темне, недоступне для дітей місце при температурі від 5 °С до 25 °С.

Термін придатності – 3 роки. Після першого відбору з флакона, препарат необхідно використати протягом 28 діб за умови зберігання в темному місці при температурі від 2 °С до 8 °С.

**Для застосування у ветеринарній медицині!**

**Власник реєстраційного посвідчення**

Хювефарма, ЕООД  
вул. Ніколай Хайтов, 3а, поверх 5  
1113 м. Софія  
Болгарія

Huvepharma, EOOD  
3a Nikolay Haytov str., floor 5  
1113 Sofia  
Bulgaria

**Виробник готового продукту**

Біовет, ДжейЕсСі  
вул. Петар Раков, 39  
4550 м. Пештера  
Болгарія

Biovet, JSC  
39 Petar Rakov Str.  
4550 Peshtera  
Bulgaria

ЕВРОВЕТ