

СОГЛАСОВАНО
Заместитель Руководителя
Россельхознадзора



Н. А. ВЛАСОВ

25.06.2020

ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата Максус® G100

(Организация-разработчик: Elanco Animal Health Incorporated, 2500 Innovation Way, Greenfield, IN 46140, USA / «Эланко Энимал Хэлс Инкорпорэйтед», 2500 Инновэйшн Уэй, Гринфилд, штат Индиана, 46140, США)

Номер регистрационного удостоверения: 840-3-6.16-3548№ПВИ-3-1.5/01690

I. Общие сведения

1. Торговое наименование: Максус® G100 (Maxus® G100).
Международное непатентованное наименование: авиламицин.
2. Лекарственная форма: порошок для приема внутрь.
Максус® G100 в качестве действующего вещества в 1 кг содержит авиламицин — 100 г, а также вспомогательные компоненты: минеральное масло, жмых соевых бобов.
3. По внешнему виду лекарственный препарат представляет собой гранулированный порошок от светло- до темно-коричневого цвета. Срок годности в закрытой упаковке производителя — 2 года с даты производства. Лекарственный препарат в смеси с кормом можно хранить в течение 3 месяцев. Не применять по истечении срока годности.
4. Максус® G100 выпускают расфасованным по 25 кг в ламинированных бумажных термосварных пакетах. Каждая единица потребительской упаковки снабжается инструкцией по применению.
5. Хранить в закрытой упаковке производителя при температуре от 5°C до 25°C. Лекарственный препарат в смеси с кормом хранить при температуре не выше 25°C.
6. Хранить в местах, недоступных для детей.
7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.
8. Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Фармакотерапевтическая группа — ортозомицины.
10. Авиламицин, входящий в состав лекарственного препарата, активен в отношении грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, в том числе в отношении *Clostridium perfringens* и *Escherichia coli*.
Механизм действия авиламицина заключается в нарушении процесса синтеза белка в микробной клетке на рибосомальном уровне.

Авиламицин после перорального применения всасывается в желудочно-кишечном тракте в незначительной степени и практически не накапливается в органах и тканях, выводится из организма в неизменном виде преимущественно с фекалиями.

По степени воздействия на организм Максус® G100 относится к умеренно опасным веществам (3 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

III. Порядок применения

11. Максус® G100 применяют с лечебной и лечебно-профилактической целью, для предотвращения распространения заболевания в случае проявления клинических симптомов у части поголовья, свиньям, бройлерам и ремонтному молодняку кур до 16-недельного возраста при энтеритах бактериальной этиологии, вызываемых *Clostridium perfringens* (кlostридиозный энтерит, некротический энтерит), а также пороссятам-отъемышам при диарее, вызываемой *Escherichia coli*.

12. Запрещается применение Максус® G100 в случае повышенной индивидуальной чувствительности к авиламицину, а также курам-несушкам и ремонтному молодняку кур менее, чем за 14 дней до начала яйцекладки.

13. При работе с Максус® G100 следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами.

Все работы с Максус® G100 необходимо проводить с использованием спецодежды и средств индивидуальной защиты (резиновые перчатки, защитные очки, респиратор). Во время работы с лекарственным препаратом запрещается курить, пить и принимать пищу. По окончании работы следует тщательно вымыть с мылом лицо и руки, рот прополоскать.

При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками, необходимо немедленно промыть их большим количеством чистой воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с Максус® G100. 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).

14. Не рекомендуется применение супоросным и лактирующим свиноматкам в связи с отсутствием достаточных данных по безопасности.

15. Максус® G100 применяют в смеси с кормом:

- свиньям при энтеритах бактериальной этиологии, вызываемых *Clostridium perfringens*, начиная с 3-недельного возраста в дозе 0,5 кг на 1 тонну корма (50 г авиламицина на тонну корма) в течение 10 суток;

- пороссятам-отъемышам при диарее, вызываемой *Escherichia coli*, в течение 7-14 суток в дозе 0,8 кг на 1 тонну корма (80 г авиламицина на тонну корма);

- бройлерам и ремонтному молодняку кур несушек в дозе 0,3 кг на 1 тонну корма (30 г авиламицина на 1 тонну корма) в течение 5-10 суток. Лечение ремонтного молодняка кур несушек, при необходимости, повторяют перед перемещением птиц в птичники в той же дозе в течение 5-7 суток.

Для обеспечения равномерного распределения суточную дозу Максус® G100, рассчитанную на определенное поголовье, смешивают с небольшим количеством корма (20-50 кг), затем с большим объемом корма (100 кг) и затем, при тщательном перемешивании, вносят в конечный объем корма.

16. Побочных явлений и осложнений при применении в соответствии с настоящей инструкцией не установлено. При повышенной индивидуальной чувствительности и возникновении аллергических реакций использование лекарственного препарата прекращают и назначают антигистаминные средства и симптоматическую терапию.

17. Симптомы передозировки у свиней и птиц не установлены.

18. Особенности действия Максус® G100 при первом приеме или при его отмене не выявлено.

19. Следует избегать пропуска при введении очередной дозы препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. При пропуске одной или нескольких доз препарата курс применения необходимо возобновить в предусмотренных дозировках и схеме применения.

20. Максус® G100 не рекомендуется применять одновременно с бактерицидными антибиотиками.

21. Продукция животноводства во время и после применения препарата используется без ограничений.

Наименование и адрес производственных площадок производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения

Производство готового продукта, контроль качества, выпуск серии:
Elanco Speke Operations, Fleming Road, Speke, Liverpool L24 9LN, UK / «Эланко Спик Оперейшнс», Флеминг Роуд, Спик, Ливерпуль L24 9LN, Великобритания.

Производство готового продукта:
Rumenco Limited, Trading as Nettex, Eastern Avenue, Lichfield, Staffordshire WS13 7SE, UK / «Руменко Лимитед», торгующая как «Неттекс», Истерн Авеню, Личфилд, Стаффордшир, WS13 7SE, Великобритания.

Наименование, адрес организации, уполномоченной владельцем или держателем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя

ООО «Эланко Рус», 123112, Москва, Пресненская набережная, д. 10, эт. 16, пом. 1Б, ком. 13.

Специалист по регистрации
ООО «Эланко Рус»



Бугаева Е.С.