

**Шотапен ЛА**  
**(суспензія для ін'єкцій)**  
листівка–вкладка

**Опис**

Суспензія білого кольору.

**Склад**

100 мл препарату містить діючі речовини:

бензилпеніцилін прокаїн - 10,0 г;

бензилпеніцилін бензатин - 10,0 г;

дигідрострептоміцин сульфат - 16,4 г.

Допоміжні речовини: прокаїн гідрохлорид, натрій метилпарагідроксибензоат, натрій пропілпарагідроксибензоат, натрій цитрат.

**Фармакологічні властивості**

Комбінований антибактеріальний препарат, до складу якого входять бензилпеніцилін прокаїн, бензилпеніцилін бензатин та дигідрострептоміцин.

Пеніциліни високоактивні по відношенню до грампозитивних мікроорганізмів (*Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Corynebacterium diphtheriae* та інших). В основі механізму дії лежить порушення синтезу мукопептиду пептидоглікану, що приводить до інгібування синтезу клітинної стінки мікроорганізму, пригнічення росту і розмноження бактерій.

Дигідрострептоміцин - аміноглікозидний антибіотик, який діє бактерицидно на грамнегативні та грампозитивні мікроорганізми (*Pasteurella spp.*, *Salmonella spp.*, *E. coli*, *Klebsiella spp.*, *Hemophilus spp.*, *Brucella spp.*, *Shigella spp.*, *Mycobacterium spp.*). Антибактеріальна активність дигідрострептоміцину обумовлена втручанням у функціонування рибосомальної 30S субодиниці протягом синтезу білків, що спричинює утворення змінених та нефункціональних білків.

**Застосування**

Лікування великої рогатої худоби, свиней, коней, собак та котів, хворих на лептоспіроз, гнійну та вторинні інфекції, а також при захворюваннях травного каналу, органів дихання та сечостатевої системи, що спричинені мікроорганізмами, чутливими до пеніциліну та дигідрострептоміцину.

**Дозування**

Внутрішньом'язово або підшкірно у дозі 1 мл препарату на 10 кг маси тіла одноразово.

У важких випадках рекомендоване повторне введення препарату через 3 доби.

Перед застосуванням флакон ретельно струшують.

**Протипоказання**

Підвищена чутливість до пеніцилінів та дигідрострептоміцину. Не застосовувати кролям, мурчакам, хом'якам та іншим дрібним трав'яїдним тваринам, а також тваринам з порушеною функцією нирок.

Не застосовувати одночасно з іншими антибіотиками, що мають антагонізм (гентаміцин чи канаміцин).

**Застереження**

Забій тварин на м'ясо дозволяється через 35 (свині) та 49 (велика рогата худоба) діб після останнього застосування препарату. Споживання молока в їжу людям дозволяється через 5 діб після останнього застосування препарату. Отримане, до зазначеного терміну, м'ясо та молоко утилізують або згодують непродуктивним тваринам, залежно від висновку лікаря ветеринарної медицини.

**Форма випуску**

Флакони зі скла, закриті гумовим корком під алюмінієву обкатку по 50, 100 та 250 мл.

**Зберігання**

Сухе, темне, недоступне для дітей місце при температурі від 10° до 25 °С.

Термін придатності — 18 місяців (при умові зберігання у сухому темному місці при температурі від 4 до 8°C) та 12 місяців (при умові зберігання у сухому, темному місці при температурі від 15° до 25 °C).

**Для застосування у ветеринарній медицині!**

**Власник реєстраційного посвідчення**

ВІРБАК

1ère avenue – 2065 M – L.I.D.

06516 CARROS

Франція

VIRBAC

1ère avenue - 2065 M - L.I.D.

06516 CARROS – France

**Виробник готового продукту**

ВІРБАК

1ère avenue – 2065 M – L.I.D.

06516 CARROS

Франція

VIRBAC

1ère avenue - 2065 M - L.I.D.

06516 CARROS – France