

Шотапен ЛА
(сусpenзія для ін'екцій)
листівка–вкладка

Опис

Сусpenзія білого кольору.

Склад

100 мл препарату містить діючі речовини:

бензилпеніцилін прокайн	- 10,0 г;
бензилпеніцилін бензатин	- 10,0 г;
дигідрострептоміцин сульфат	- 16,4 г.

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

Фармакологічні властивості

Комбінований антибактеріальний препарат, до складу якого входять бензилпеніцилін прокайн, 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 сечостатової 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 травоїдним тваринам, а також тваринам з порушенням 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 згодовують 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 °C.

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

1ере авеню – 2065 м – Л.І.Д.

06516 КАПРОС

Франція

VIRBAC

1ère avenue - 2065 M - L.I.D.

06516 CARROS – France

Виробник готового продукту

ВІРБАК

1ере авеню – 2065 м – Л.І.Д.

06516 КАПРОС

Франція

VIRBAC

1ère avenue - 2065 M - L.I.D.

06516 CARROS – France