

Согласовано
Заместитель Руководителя
Россельхознадзора



К.А. САВЕНКОВ

20 МАЙ 2025

ИНСТРУКЦИЯ ПО ВЕТЕРИНАРНОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА Авилагран®

(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: 840-3-04.25-5278№ПВР-3-04.25/06025

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Авилагран® (Avilagran®).

Международное непатентованное наименование: авиламицин.

2. Лекарственная форма: гранулы для приема внутрь.

Авилагран® в 1 г в качестве действующего вещества содержит авиламицин (в пересчете на активный авиламицин) – 100 мг, а в качестве вспомогательных веществ – минеральное масло, жмых соевых бобов – до 1 г.

3. По внешнему виду лекарственный препарат представляет собой гранулы неправильной формы от светло-коричневого до темно-коричневого цвета. Срок годности, в закрытой упаковке производителя, при соблюдении условий хранения – 2 года. После вскрытия упаковки – срок годности не более 28 дней. В смеси с кормом или премиксом лекарственный препарат допускается хранить до 180 дней, но не дольше срока годности корма или премикса, установленного производителем. После окончания срока годности – применение препарата запрещается.

4. Авилагран® выпускают расфасованным по 500 г в пакеты из ламинированной алюминиевой фольги, по 25 кг в мешки из комбинированных материалов с внутренним слоем из алюминиевой фольги.

Каждую единицу потребительской упаковки снабжают инструкцией по применению.

5. Хранят Авилагран® в закрытой упаковке производителя, в защищенном от прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре от 5 °С до 25 °С. Смесь корма или премикса и препарата хранят при температуре не выше 25 °С.

6. Авилагран® следует хранить в местах, недоступных для детей.

7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

8. Условия отпуска: отпускается по рецепту на лекарственный препарат или требованию ветеринарной организации.

II. Фармакологические свойства

9. Авилагран® относится к антибактериальным лекарственным препаратам группы: ортозомицины.

10. Авиламицин, входящий в состав лекарственного препарата, активен в отношении грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, включая *Clostridium perfringens* и *Escherichia coli*.

Механизм действия заключается в нарушении процесса синтеза белка в микробной клетке на рибосомальном уровне.

После перорального введения авиламицин всасывается в желудочно-кишечном тракте в незначительной степени и практически не накапливается в органах и тканях. Выводится в неизменном виде с фекалиями.

По степени воздействия на организм Авилагран® относится к 3 классу опасности в соответствии с ГОСТ 12.1.007-76 (вещества умеренно опасные).

III. Порядок применения

11. Авилагран® назначают с лечебной и лечебно-профилактической целью свиньям, цыплятам-бройлерам, ремонтному молодняку кур несушек до 16-недельного возраста при энтеритах бактериальной этиологии, вызываемых *Clostridium perfringens* (кlostридиальный энтерит, некротический энтерит), а также пороссятам-отъемышам при диарее, вызываемой *Escherichia coli*.

12. Авилагран® запрещается применять ремонтному молодняку кур, менее чем за 2 недели до начала яйцекладки и курам-несушкам, чье яйцо используется в пищу.

13. При работе с лекарственным препаратом, следует соблюдать предусмотренные общие правила личной гигиены и техники безопасности. Во время работы запрещается пить, курить и принимать пищу. После работы с лекарственным препаратом следует вымыть руки с мылом.

Людам с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с Авилагран®. При случайном попадании лекарственного препарата на кожу его необходимо немедленно смыть водой с мылом, при попадании в глаза – промыть их в течение нескольких минут большим количеством проточной воды.

В случае появления аллергических реакций и/или при случайном попадании лекарственного препарата в организм человека, необходимо немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

Пустую упаковку, из-под лекарственного препарата, запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми

отходами.

14. Авилагран® супоросным и лактирующим свиноматкам назначают после оценки ветеринарным врачом отношения ожидаемой пользы к возможному риску.

15. Авилагран® применяют свиньям и птице, в смеси с кормом или премиксом, по следующим схемам:

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

- пороссятам-отъёмышам при диарее, вызываемой *Escherichia coli*, в течение 7–14 суток, по 0,8 кг на 1 тонну корма или премикса (эквивалентно 80 г авиламицина на тонну корма или премикса);

- цыплятам-бройлерам и ремонтному молодняку кур несушек по 0,3 кг на 1 тонну корма или премикса (эквивалентно 30 г авиламицина на тонну корма или премикса) в течение 5–10 суток.

Лечение ремонтного молодняка кур несушек, при необходимости, повторяют перед перемещением птицы в птичники в дозе 0,3 кг на 1 тонну корма или премикса (эквивалентно 30 г авиламицина на тонну корма или премикса), в течение 5–7 суток.

Для обеспечения равномерного распределения, суточную дозу Авилагран®, рассчитанную на определенное поголовье, смешивают с небольшим количеством корма или премикса (20–50 кг), затем с большим количеством корма или премикса (100 кг) и затем, при тщательном перемешивании, вносят в основной объем корма или премикса.

16. При применении препарата Авилагран®, в соответствии с настоящей инструкцией, побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается. При повышенной индивидуальной чувствительности к компонентам препарата и появлении аллергических реакций, животному назначают антигистаминные препараты и средства симптоматической терапии.

17. Симптомы передозировки у свиней и птицы не установлены.

18. Авилагран® не рекомендуется применять одновременно с бактерицидными антибиотиками.

19. Особенности действия при первом применении и при отмене не установлено.

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

21. Во время и после окончания применения Авилагран® убой свиней и птицы для получения мяса и субпродуктов разрешается без ограничений.

Наименование и адрес ООО «ГОРОС21.РУ»,
производственной площадки 141865, Россия, Московская обл.,
производителя лекарственного Дмитровский р-н,
препарата для ветеринарного п. Некрасовский, ул. Северная, д. 6.
применения

Наименование, адрес организации, ООО «ГОРОС21.РУ»
уполномоченной владельцем или 127254, Россия, г. Москва, вн.тер.г.
держателем регистрационного муниципальный округ Бутырский,
удостоверения лекарственного проезд Добролюбова, д. 3, стр. 3,
препарата на принятие претензий от этаж/помещение 1/1, ком. 68.
потребителя

Генеральный директор
ООО «ГОРОС21.РУ»



Бойнова Е.В.