

## ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного лекарственного препарата «Кламоветин»

### 1 Общие сведения

1.1 Кламоветин (Klamovetinum).

Международное непатентованное наименование активных фармацевтических субстанций: амоксициллин (amoxicillin), калия клавуланат.

1.2 Лекарственная форма: порошок для приема внутрь.

1.3 В 1 г препарата в качестве действующих веществ содержится 500 мг амоксициллина тригидрата, 125 мг калия клавуланата, вспомогательные вещества (натрия фосфат трехзамещенный, натрия фосфат однозамещенный, декстроза).

1.4 По внешнему виду препарат представляет собой порошок от белого до светло-коричневого цвета.

1.5 Препарат выпускают в пакетах из металлизированной полиэтиленовой пленки по 500 г и 1 кг.

1.6 Препарат хранят и транспортируют в упаковке предприятия-производителя, в защищенном от света и влаги месте при температуре от 2 °С до 25 °С. Хранить в недоступном для детей месте.

1.7 Срок годности препарата – два года от даты производства при соблюдении условий хранения и транспортирования. Не применять по истечении срока годности препарата. Препарат уничтожают в соответствии с требованиями действующего законодательства.

1.8 Отпускается в соответствии с законодательством государства, на территории которого осуществляется обращение ветеринарного лекарственного препарата.

### 2 Фармакологические свойства

2.1 Препарат относится к фармакотерапевтической группе пенициллины в комбинациях.

2.2 Активнодействующие вещества, входящие в состав препарата, проявляют синергизм. Препарат обладает широким спектром действия в отношении большинства грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, включая штаммы, продуцирующие фермент  $\beta$ -лактамазу (*Streptococcus spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Corynebacterium spp.*, *Clostridium spp.*, *Actinomyces bovis*, *Escherichia coli*, *Salmonella spp.*, *Campylobacter spp.*, *Klebsiella spp.*, *Proteus spp.*, *Pasteurella spp.*, *Fusobacterium necrophorum*, *Bacteroides spp.*, *Haemophilus spp.*, *Moraxella spp.*, *Actinobacillus lignieresii* и других), аэробных и анаэробных возбудителей.

2.3 Амоксициллин является полусинтетическим антибиотиком из группы пенициллинов широкого спектра действия. Активен в отношении грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов. Ингибирует транспептидазу, нарушает синтез пептидогликана клеточной стенки (опорный белок клеточной стенки) в период деления и роста микроорганизма, вызывает тем самым лизис.

Клавуланат калия (калийная соль клавулановой кислоты) необратимо связывает фермент  $\beta$ -лактамазу (образует с ним стабильный комплекс), защищая амоксициллин от ферментативного разрушения и восстанавливая чувствительность бактерий к бактерицидному действию амоксициллина, в том числе пенициллинрезистентных микроорганизмов.

2.4 После приема внутрь амоксициллин и клавуланат калия хорошо всасываются из желудочно-кишечного тракта, прием корма не влияет на степень всасывания. Максимальная их концентрация в крови обнаруживается через 1 час после применения и сохраняется на терапевтическом уровне не менее 12 часов. Амоксициллин и клавулановая кислота характеризуются низким связыванием с белками плазмы.

Препарат выводится из организма преимущественно с мочой и частично с желчью, главным образом в неизменном виде.

2.5 Препарат по степени воздействия на организм относится к веществам малоопасным (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

### 3 Порядок применения

3.1 Препарат применяют для лечения свиней и сельскохозяйственной птицы с бактериальными заболеваниями дыхательной, пищеварительной и мочеполовой систем, мягких тканей и кожи (в том числе абсцессов, флегмон, пиодермы, гингивитов); при вторичных бактериальных инфекциях и других инфекционных болезнях, вызванных микроорганизмами, чувствительными к компонентам препарата.

3.2 Препарат применяют перорально индивидуально или групповым способом с кормом или питьевой водой в течение 3–5 дней в следующих дозах:

- сельскохозяйственной птице (цыплятам-бройлерам, ремонтному молодняку кур, гусятам, индюшатам и утятам) – 0,04–0,08 г на 1 кг массы тела птицы в день, в зависимости от тяжести заболевания.

С питьевой водой доза для птицы до 10-дневного возраста составляет 50 г на 1000 л, птице старше 10-дневного возраста – 100 г на 1000 л. При тяжелых формах заболевания дозу препарата следует увеличить в два раза. В период применения препарата приготовленный раствор должен быть единственным источником питьевой воды для птицы. Препарат хорошо растворяется в воде. Приготовленный раствор годен в течение 24 часов.

- свиньям – 0,8–2 г на 100 кг массы тела животного два раза в день, в зависимости от тяжести заболевания.

3.3 Противопоказанием к применению препарата является повышенная индивидуальная чувствительность животных и птицы к компонентам препарата, а также к антибиотикам из группы пенициллинов и цефалоспоринов.

Препарат запрещен к применению птице, чье яйцо используется в пищу людям.

3.4 Особенности действия препарата при его первом применении и отмене не установлено.

3.5 Симптомы передозировки у животных и птицы не выявлены.

3.6 Следует избегать пропуска очередного применения препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. При пропуске одной дозы препарата курс применения необходимо возобновить в соответствии с назначенными дозой и схемой лечения. Не следует компенсировать пропущенное применение препарата увеличением дозы.

3.7 Побочных явлений и осложнений у животных и птицы при применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдается. У животных и птицы с повышенной индивидуальной чувствительностью к компонентам препарата возможно проявление аллергических реакций. В этом случае применение препарата прекращают, при необходимости назначают антигистаминные средства, проводят симптоматическое лечение.

3.8 Не допускается совместное применение препарата с другими лекарственными средствами групп пенициллинов, цефалоспоринов, тетрациклинов, амфениколами, макролидами и линкозамидами в виду проявления реакций гиперчувствительности.

3.9 Убой свиней на мясо разрешается не ранее чем через 15 суток, птицы – через 5 суток после последнего применения препарата. Мясо животных и птицы, вынужденно убитых до истечения указанных сроков, может быть использовано для кормления плотоядных животных.

### 4 Меры профилактики

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать меры личной гигиены и правила техники безопасности, предусмотренные при работе с ветеринарными лекарственными препаратами.

4.2 Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом. В случае проявления аллергической реакции или при случайном попадании препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

4.3 При работе с препаратом запрещается пить, курить, принимать пищу. По окончании работы необходимо тщательно вымыть руки с мылом. При случайном контакте препарата с кожей или слизистыми оболочками, их необходимо промыть большим количеством воды.

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

## 5 Порядок предъявления рекламаций

5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата его использование прекращают и потребитель обращается в государственное ветеринарное учреждение, на территории которого он находится.

Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил применения этого препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного и птицы ветеринарными специалистами отбираются образцы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора и образцы направляются в государственное учреждение «БЕЛОРУССКИЙ ГОСУДАРСТВЕННЫЙ ВЕТЕРИНАРНЫЙ ЦЕНТР» (Республика Беларусь, 220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

## 6 Полное наименование производителя

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «БЕЛЭКОТЕХНИКА», пер. Промышленный, 9, 222823, г.п. Свислочь, Пуховичский район, Минская область, Республика Беларусь.

Адрес производственной площадки: пер. Промышленный, 9/3, г.п. Свислочь.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (В.В. Петровым, А.А. Гласкович, Н.В. Баркаловой) и ООО «БЕЛЭКОТЕХНИКА» (А.Л. Дубровским, М.Ю. Чайко).