

Рассмотрено на заседании
Ветбиофармсовета
Протокол №83
от 3 марта 2016 г.

ИНСТРУКЦИЯ

по применению препарата ветеринарного
«КЛАВУМОКСВЕТ 62,5 %»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Клавумоксвлет 62,5 % (Clavumoxvetum 62,5 %).
 - 1.2 Клавумоксвлет 62,5 % представляет собой порошок от белого до светло-желтого цвета, растворимый в воде.
 - 1.3 В 1 г препарата содержится 500 мг амоксициллина тригидрата и 125 мг кислоты клавулановой (в форме калия клавуланата).
 - 1.4 Препарат выпускают по 50, 100, 500 и 1000 г в пакетах полиэтиленовых двойных, в пакетах из пленки полиэтиленовой металлизированной, в банках полимерных.
 - 1.5 Хранят по списку Б в упаковке изготовителя в сухом, защищенном от света месте при температуре от 0 °С до плюс 25 °С.
- Срок годности - 2 (два) года от даты изготовления.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1 Амоксициллин - полусинтетический антибиотик из группы пенициллинов, обладает широким спектром противомикробного действия. К амоксициллину чувствительны *Staphylococcus spp.*, *Corynebacterium spp.*, *Clostridium spp.*, *Campylobacter spp.*, *Brucella spp.*, *Salmonella spp.*, *Escherichia coli*, *Haemophilus spp.*, *Bacteroides spp.*, *Fusobacterium necrophorum*, *Proteus spp.* и другие. Благодаря входящему в состав клавуланату калия препарат активен в отношении пенициллинрезистентных микроорганизмов.
- 2.2 Механизм действия амоксициллина заключается в нарушении синтеза клеточной стенки бактерии путем ингибирования ферментов транспептидазы и карбоксипептидазы, что приводит к нарушению осмотического баланса и разрушению бактерий. Механизм действия клавулановой кислоты заключается в конкурентном и необратимом связывании с β -лактамазами и с пенициллиназами. Присоединяясь к бактериальным ферментам, она образует стабильные, неактивные комплексы, предотвращая, таким образом, распад амоксициллина.
- 2.3 Амоксициллин и калия клавуланат хорошо всасываются из желудочно-кишечного тракта и быстро распределяются во всех органах и тканях организма. Терапевтическая концентрация препарата в крови удерживается в течение 12 ч. Амоксициллин и клавулановая кислота выводятся из организма преимущественно с мочой.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

- 3.1 Клавумоксвлет 62,5 % применяют для лечения свиней и сельскохозяйственной птицы (цыплята-бройлеры, ремонтный молодняк кур) при бактериальных заболеваниях, в том числе колибактериозе, сальмонеллезе, бронхопневмонии, мочеполовых инфекциях, инфекциях кожи и мягких тканей и других заболеваниях, вызванных микроорганизмами чувствительными к амоксициллину.
- 3.2 Препарат применяют в следующих дозах:
 - свиньям: 0,8-2,0 г на 100 кг массы животного 2 раза в сутки в течение 3-5 дней с кормом, водой или молоком;
 - птице: цыплятам-бройлерам до 10 дневного возраста - 20 г препарата на 400 л питьевой воды; птице старше 10 дней - 20 г препарата на 200 л питьевой воды в течение 3-5 дней или 4 г на 100 кг массы. Раствор готовят из расчета суточной потребности птицы в воде. В период лечения птица должна получать только воду, содержащую препарат.

3.3 Не рекомендуется применять препарат животным, имеющим индивидуальную чувствительность к пенициллинам, при нарушении выделительной функции почек.

3.4 Запрещается совместное применение препарата с антибиотиками групп тетрациклинов, макролидов, линкозамидов и сульфаниламидами.

3.5 Препарат запрещен к применению для птицы, чье яйцо используется в пищу людям.

3.6 При применении препарата возможны аллергические реакции. У поросят возможен отек прямой кишки. В таких случаях применение препарата прекращают, назначают антигистаминные препараты и препараты кальция.

3.7 Убой птицы на мясо разрешается через 5 суток, свиней через 15 суток после последнего применения препарата. В случае вынужденного убоя ранее этого срока, мясо может быть использовано на корм плотоядным животным.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать правила личной гигиены и техники безопасности.

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 которой он находится. Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил по применению препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, но не менее 3-х упаковочных единиц препарата из серии, вызвавшей осложнение. Составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» для подтверждения на соответствие нормативным документам (г. Минск, ул. Красная 19-а, тел 290-42-75).

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

6.1 Производственное унитарное предприятие «Гомельский завод ветеринарных препаратов», Республика Беларусь, 246013, г. Гомель, пер. Технический, 1, по заказу Частного торгового унитарного предприятия «Биоветпром», Республика Беларусь, Минская область, Минский район, д. Королищевичи, ул. Коммунистическая, 41 а. к. 1-1.

Инструкция разработана сотрудником РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им.С.Н.Вышелесского» Кучинским М.П. и технологом по производству ветеринарных препаратов Частного предприятия «Биоветпром» Каменским Г. И.

Ветбиофармсовет при Департаменте ветеринарного и продовольственного надзора МСХиП РБ	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
 » 	2016 г. протокол № 