Совет по ветеринарным препаратам протокол от 24 апреля 2019 г. № 101

## Инструкция по применению ветеринарного препарата «Кламоветин»

## 1 Общие сведения

1.1 Кламоветин (Klamovetinum).

1.2 Препарат представляет собой порошок от белого до светло-коричневого цвета.

- 1.3 В 1 г порошка для орального применения содержится: 0,5 г амоксициллина тригидрата, 0,125 г калия клавуланата, вспомогательные вещества (натрия фосфат, диоксид кремния) и наполнитель (декстроза).
- 1.4 Препарат выпускают в пакетах из металлизированной полиэтиленовой пленки по 50, 100, 150, 200, 250, 500 и 1000 г.
- 1.5 Препарат хранят в упаковке предприятия-изготовителя по списку Б, в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 5 °C до плюс 25 °C.

1.6 Срок годности – два года от даты производства при соблюдении условий хранения.

## 2 Фармакологические свойства

- 2.1 Активнодействующие вещества, входящие в состав препарата, проявляют синергизм. Препарат обладает широким спектром действия в отношении большинства грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, включая штаммы, продуцирующие β-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, в том числе и те штаммы, у которых сформировалась устойчивость к β-лактамным антибиотикам (ампициллину и амоксициллину).
- 2.2 Амоксициллин является полусинтетическим антибиотиком из группы пенициллинов, 4-гидроксильный аналог ампициллина, 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.

Соль клавулановой кислоты, входящая в состав препарата, сама по себе оказывает лишь слабое антибактериальное действие, но необратимо связывает β-лактамазы (образует с ними стабильный комплекс), защищая тем самым, амоксициллин от ферментативного разрушения и восстанавливая чувствительность бактерий к бактерицидному действию амоксициллина в концентрациях, которые легко достигаются в тканях животных после применения препарата.

2.3 Основные фармакокинетические параметры амоксициллина и клавулановой кислоты сходны.

Оба компонента хорошо всасываются после поступления препарата внутрь, прием корма не влияет на степень всасывания. Максимальная их концентрация в крови обнаруживается через 1 час после применения и сохраняется на терапевтическом уровне до 12 часов. Амоксициллин и клавулановая кислота характеризуются низким связыванием с белками плазмы.

Действующие вещества препарата легко проходят гистогематические барьеры и быстро проникают в большинство тканей и жидкостей организма; накапливаются в терапевтических концентрациях в синовиальной, плевральной и перитонеальной жидкостях, моче, ткани легких, печени, слизистой оболочке кишечника, половых органах, жидкости среднего уха, желчном пузыре и желчи (при нормальной функции печени), мышцах, костях, коже, тканях плода.

2.4 Препарат частично метаболизируется с образованием неактивных метаболитов. Выводится на 50-70 % почками в неизмененном виде путем канальцевой экскреции (80 %) и клубочковой фильтрации (20 %), печенью – 10-20 %. Небольшие количества могут выводиться через кишечник и легкие.

## 3 Порядок применения

3.1 Препарат предназначен для лечения птиц и свиней с бактериальными заболеваниями органов дыхания, желудочно-кишечного тракта, мочеполовой системы, мягких тканей и кожи (в том числе абсцессов, флегмон, пиодермы, гингивитов); назначают при вторичных бактериальных инфекциях и других инфекционных заболеваниях, вызванных микроорганизмами, чувствительными к компонентам препарата.

3.2 Препарат применяют перорально индивидуальным или групповым методами с кормом или питьевой водой в течение 3-5 дней:

- сельскохозяйственной птице (цыплятам-бройлерам, ремонтному молодняку кур, гусятам, индюшатам и утятам) в суточной дозе 0.04 - 0.08 г на 1 кг живой массы в зависимости от тяжести заболевания.

С питьевой водой доза для птицы до 10 дневного возраста составляет 50 г на 1000 литров, птице старше 10 дневного возраста — 100 г на 1000 литров. При тяжелых формах заболевания дозу препарата следует увеличить в два раза. В период лечения птица должна получать только воду, содержащую препарат. Препарат хорошо растворяется в воде. Приготовленный раствор препарата необходимо использовать в течение 24 часов.

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

3.3 Запрещено применять препарат птицам, чье яйцо используется в пищу людям.

3.4 Не применять при повышенной чувствительности к амоксициллину и другим пенициллинам, а также к антибиотикам из группы цефалоспоринов. Одновременное применение пенициллиновых и цефалоспориновых антибиотиков может вызвать реакции гиперчувствительности.

3.5 В случае возникновения аллергических реакций препарат отменяют и назначают

антигистаминные препараты и препараты кальция.

3.6 Убой птицы на мясо разрешается не ранее 5 суток, свиней - не ранее 15 суток после последнего применения препарата. Мясо птицы и животных, вынужденно убитых ранее указанного срока, может использоваться для кормления плотоядных животных.

4 Меры профилактики

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать меры личной гигиены и правила 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 которого 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, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19 А) для подтверждения соответствия нормативным документам.

6 Полное наименование производителя

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

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины»: доцентом кафедры фармакологии и токсикологии Петровым В.В., доцентом кафедры микробиологии и вирусологии Гласкович А.А., доцентом кафедры патологической анатомии и гистологии Баркаловой Н.В.; заместителем директора по качеству и развитию ООО «Белэкотехника» Пиотухом А.С.

Департамы ветелинарного и продовольственного кадара министерства сельского ходяйства и продовольствия Республики Беларусь.
Сонет по ветеряния риым препиратам
ОДОБРЕНО
Председемень
Секретарь
Эхсперт «Жили