

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам  
протокол от « 09 » февраля 2024 года № 134

## ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «Кламоветин»

### 1 Общие сведения

1.1 Кламоветин (Klamovetinum).

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

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, вспомогательных веществ: 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.

1.6 Препарат хранят в упаковке предприятия-производителя по списку Б, в защищенном от света и влаги месте при температуре от 2 °С до 25 °С. Хранить в местах, недоступных для детей!

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

1.8 Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

### 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 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-лактамам антибиотикам (ампициллину и амоксициллину).

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 β-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 литров, птице старше 10-дневного возраста – 100 г на 1000 литров. 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 – 0,8-2,0 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 животных на мясо разрешается не ранее чем через 15 суток, птицы – не ранее чем 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 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.

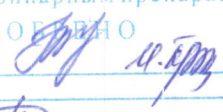


Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил применения этого препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного и птицы ветеринарными специалистами отбираются образцы в необходимом 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» (Петровым В.В., Гласкович А.А., Баркаловой Н.В.) и ООО «БЕЛЭКОТЕХНИКА» (Дубровским А.Л., Чайко М.Ю.).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
09.02	2024 г. протокол № 134