

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «Клавуланик ВБФ»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Клавуланик ВБФ (Clavulanicum VBF).

Международное непатентованное наименование: амоксициллин, клавулановая кислота.

1.2 Лекарственная форма: порошок для перорального применения.

В 1,0 г препарата в качестве действующих веществ содержится 0,5 г амоксициллина тригидрата, 0,125 г клавулановой кислоты (в форме калиевой соли) и вспомогательные вещества (натрий углекислый, динатриевая соль этилендиаминтетрауксусной кислоты 2-водная (трилон Б), глюкоза моногидрат).

1.3 По внешнему виду препарат представляет собой порошок от белого до светло-желтого цвета.

1.4 Препарат упаковывают в двойные пакеты из полиэтиленовой пленки по 100,0; 200,0; 500,0; 1000,0; 5000,0; 10000,0; 25000,0 г или в пакеты из металлизированной полиэтиленовой пленки по 100,0; 500,0; 1000,0 г.

1.5 Препарат хранят с предосторожностью (список Б) в упаковке изготовителя в защищенном от света месте при температуре от 0 до плюс 25 °С.

1.6 Срок годности 2 года с даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортирования.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Препарат является комбинацией бактерицидного антимикробного средства из группы полусинтетических пенициллинов широкого спектра действия и ингибитора β-лактамаз.

2.2 Амоксициллина тригидрат ингибирует транспептидазу, нарушает синтез пептидогликана (компонент клеточной стенки бактерий) в период деления и роста, вызывает лизис бактерий. Обладает широким спектром бактерицидного действия в отношении грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, включая *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Actinomyces spp.*, *Clostridium spp.*, *Corynebacterium spp.*, *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Listeria monocytogenes*, *Escherichia coli*, *Salmonella spp.*, *Haemophilus spp.*, *Pasteurella spp.*, *Proteus mirabilis*, *Moraxella spp.*, *Leptospira spp.*

Клавулановая кислота позволяет преодолеть адаптационную устойчивость микроорганизмов. Присоединяясь к бактериальным ферментам, она образует стабильные, неактивные комплексы, предотвращая разложение амоксициллина.

2.3 После перорального применения, препарат хорошо всасывается из желудочно-кишечного тракта и проникает во все органы и ткани. Максимальная концентрация препарата в крови достигается в течение 60-90 минут после его применения и сохраняется до 12 часов. Препарат из организма выводится преимущественно с мочой, частично в виде метаболитов.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют для лечения свиней и птиц при бактериальных инфекциях, в том числе: колибактериозе, сальмонеллезе, бронхопневмонии, мочеполовых инфекциях, инфекциях кожи и мягких тканей (абсцессы, флегмоны), а также других болезнях, вызываемых чувствительными к компонентам препарата микроорганизмами.

3.2 Препарат задают перорально индивидуально или групповым способом с кормом или водой для поения в следующих дозах:

- свиньи – 0,08-0,2 г на 10 кг массы животного, дважды в сутки, в течение 3-5 дней;
- птица – до 10-дневного возраста - 5 г на 100 литров воды;

старше 10-дневного возраста - 10 г на 100 литров воды, в течение 3-5 суток, или 4,0 г на 100,0 кг массы тела птицы.

3.3 Препарат предварительно растворяют в небольшом количестве воды, добавляя воду к препарату, после чего раствор разбавляют водой до необходимой концентрации. Приготовленный раствор препарата необходимо использовать в течение 24 часов.

3.4 В период проведения лечебных мероприятий раствор препарата должен являться единственным источником питьевой воды.

3.5 Запрещается совместное применение препарата с антибиотиками групп тетрациклина, амфеникола, макролидами и линкозамидами; сульфаниламидами.

3.6 Запрещается применение препарата птице, яйца которой будут использоваться в пищевых целях людям.

3.7 В рекомендуемых дозах побочных эффектов не наблюдается. У животных с повышенной чувствительностью к бета-лактамам антибиотикам (пенициллины, цефалоспорины) возможны различные аллергические реакции.

3.8 В случае возникновения аллергической реакции (дерматит, зуд, отек) применение препарата прекращают и назначают антигистаминные лекарственные препараты и препараты кальция.

3.9 Убой свиней на мясо разрешается через 15 суток, птицы через 5 суток после последнего применения препарата. В случае вынужденного убоя животных и птицы ранее указанного срока, мясо используют на корм плотоядным животным.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

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

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.

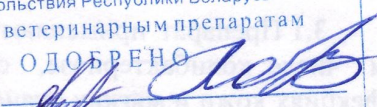
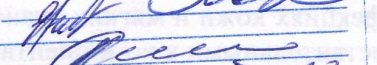

Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил по применению препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора проб и направляется в государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005 г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения на соответствие нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 ОАО «БелВитунифарм»

211309, д. Должа, ул. Советская, д.26 А, Витебский район, Витебская область, Республика Беларусь.

Инструкция разработана специалистами ОАО «БелВитунифарм» (Шашкова Ю.А., Колядко О.С.) и сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины (Дремач Г.Э., Яромчик Я.П.).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
О Д О Б Р Е Н О	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
26	04 2022
протокол № 120	