

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

KLAMOVETIN

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament de uz veterinar deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului veterinar sau farmacistului.
- Dacă s-au manifestat orice reacții adverse, adresați-vă medicului veterinar, farmacistului veterinar sau Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor.
- Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect.

Suplimentar pentru medicamentul de uz veterinar disponibil numai cu prescripție veterinară:

-Acest medicament de uz veterinar a fost prescris numai pentru animalele dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane, care îl pot utiliza greșit.

1. Denumirea și adresa deținătorului certificatului de înregistrare și ale producătorului/fabricantului responsabil pentru eliberarea medicamentului de uz veterinar

Producător : Compania cu răspundere limitată "Belekotechnika", per. Promyshlenniy 9, 222823, p. Svisloci, districtul Pukhovicischi, regiunea Minsk, Republica Belarus.

Distribuitor: "NUTRITFARM" SRL, mun. Chișinău, str. Petru Rareș 77, Republica Moldova, office@nutritfort.md; telefon: +37379518904

2. Denumirea medicamentului de uz veterinar, concentrația și forma farmaceutică ale acestuia

2.1 Klamovetin (Klamovetinum).

2.2 Medicamentul reprezintă o pulbere hidrosolubilă de la culoarea albă până la maro deschis.

2.3 1 g de pulbere orală conține: 0,5 g amoxicilină trihidrat, 0,125 g clavulanat de potasiu, excipienți.

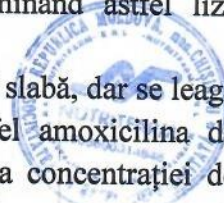
3. Indicații terapeutice și farmacologie (pe specie țintă)

3.1 Medicamentul este destinat tratării păsărilor și porcinelor cu boli bacteriene ale organelor respiratorii, tractului gastro-intestinal, sistemului urinar, țesuturilor moi și a pielii (inclusiv abcese, flegmon, piodermă, gingivită); prescrise pentru infecții bacteriene secundare și alte boli infecțioase cauzate de microorganisme care sunt sensibile la componentele medicamentului.

3.2 Substanțele active care alcătuiesc medicamentul sunt sinergice. Medicamentul are o activitate antibacteriană cu spectru larg împotriva majorității microorganismelor gram-pozitive și gram-negative, inclusiv tulpinile care produc β -lactamază (Streptococcus spp., Staphylococcus spp., Corynebacterium spp., Clostridium spp., Bacillus anthracis, Actinomyces bovis, Escherichia coli, Salmonella spp., Campylobacter spp., Pasteurella spp., Fusobacterium necrophorum, Bacteroides spp., Haemophilus spp., Moraxella spp., Actinobacillus lignieresii etc. inclusiv tulpinile care au dezvoltat rezistență la antibioticele beta-lactamice (ampicilină și amoxicilină).

3.3 Amoxicilina este un antibiotic din grupa penicilinelor semisintetice, analog 4-hidroxi ampicilinei, cu un spectru larg de acțiune, activ împotriva microorganismelor gram-pozitive și gram-negative. Inhibă transpeptidaza, încălcând sinteza peptidoglucanului din peretele celular (proteina de susținere a peretelui celular) în timpul perioadei de divizare și creștere a microorganismului, determinând astfel liza microorganismului.

Sarea acidului clavulanic, o parte a medicamentului în sine are activitate antibacteriană slabă, dar se leagă ireversibil de beta-lactamază (formează cu ea un complex stabil), protejând astfel amoxicilina de distrugere enzimatică și restabilirea sensibilității bacteriilor la acțiunea bactericidă a concentrației de amoxicilină care sunt ușor de atins în țesuturile animale după utilizarea medicamentului.



3.4 Principalii parametri farmacocinetici ai amoxicilinei și acidului clavulanic sunt similari. Ambele componente sunt bine absorbite după ingestia medicamentului, consumul de hrană nu afectează gradul de absorbție. Concentrația lor maximă în sânge este detectată la o oră după aplicare și rămâne la nivel terapeutic timp de până la 12 ore. Amoxicilina și acidul clavulanic se caracterizează prin legarea scăzută cu proteinele plasmatice.

Ingredientele active ale medicamentului trec cu ușurință barierele histohematogene și pătrund repede în majoritatea țesuturilor și fluidelor corporale; ajung la concentrații terapeutice în lichidul sinovial, pleural și peritoneal, urină, plămâni, ficat, mucoasa intestinală, genitală, lichidul din urechea medie, vezica biliară și bilă (cu funcție hepatică normală), mușchi, oase, piele, țesuturile fetale.

3.5 Medicamentul este metabolizat parțial pentru a forma metaboliți inactivi. Excretată 50-70% prin rinichi în formă neschimbată prin excreție tubulară (80%) și filtrare glomerulară (20%), prin ficat - 10-20%. Cantități mici pot fi excretate prin intestine și pulmoni.

4. Contraindicații

4.1 Este interzisă utilizarea preparatului la găinile ouătoare, ouăle cărora sunt destinate consumului uman.

4.2 Nu se administrează în cazul hipersensibilității la amoxicilină și alte peniciline, precum și la antibiotice din grupul cefalosporinelor. Utilizarea simultană a antibioticelor din grupul penicilinelor și antibioticelor din grupul cefalosporinelor poate provoca reacții de hipersensibilitate. Nu utilizați la iepuri, hamsteri, cobai, gerbili.

5. Reacții adverse

5.1 În cazul unei reacții alergice, medicamentul este anulat și sunt prescrise antihistaminice (difenhidramină, tavegil) și preparate de calciu (clorură de calciu sau gluconat).

6. Specii țintă

6.1 Medicamentul este folosit în tratamentul porcilor și păsărilor.

7. Posologie pentru fiecare specie, metoda, modul de administrare

7.1 Medicamentul se administrează pe cale orală prin metode individuale sau de grup cu hrană sau apă potabilă timp de 3-5 zile:

- **la păsări** se administrează într-o doză zilnică de 0,04 - 0,08 g pe 1 kg de greutate vie, în funcție de severitatea bolii.

Administrat cu apă, doza pentru păsări cu vârsta de până la 10 zile este de 50 g la 1000 litri, iar pentru păsările cu vârsta peste 10 zile - 100 g la 1000 litri. În formele severe ale bolii, doza de medicament trebuie dublată. În timpul perioadei de tratament, pasărea trebuie să primească numai apă care conține preparatul. Soluția preparată a medicamentului trebuie utilizată în 24 de ore.

- **la porci** doza constituie 0,8 - 2,0 g la 100 kg greutate vie de două ori pe zi, în funcție de severitatea bolii.

8. Timpul de așteptare

8.1 Sacrificarea păsărilor pentru carne este permisă nu mai devreme de 5 zile de la ultima administrare a medicamentului, pentru porcine - nu mai devreme de 15 zile de la ultima administrare a medicamentului. Carnea animalelor, sacrificate forțat înainte de timpul de așteptare, poate fi utilizată pentru hrănirea animalelor de blană.

9. Precauții speciale pentru depozitare

9.1 Preparatul se păstrează în ambalajul producătorului din lista B, într-un loc uscat și întunecat, la o temperatură de + 5 ° C până la + 25 ° C.

10. Precauții speciale pentru eliminarea medicamentului de uz veterinar neutilizat sau a deșeurilor provenite de la medicamentul de uz veterinar



10.1 Produsele veterinare fără etichetă, cu termenul de valabilitate expirat, deteriorate sau deschise, trebuie eliminate în conformitate cu cerințele legale în vigoare.

11. Atenționări speciale

11.1 Când lucrați cu medicamentul, trebuie să respectați măsurile de igienă personală și reglementările de siguranță.

12. Termenul de valabilitate

12.1 Termenul de valabilitate este 2 ani de la data fabricării cu respectarea condițiilor de depozitare.

13. Statutul legal

13.1 Se eliberează cu prescripție veterinară.

14. Natura și compoziția ambalajului primar

14.1 Preparatul este ambalat în pungi din polipropilenă metalizată a câte 50, 100, 150, 200, 250, 500 și 1000 g

15. Data ultimei revizuirii a textului

30 / 05 / 2014

NUMAI PENTRU UZ VETERINAR

