

REZUMATUL CARACTERISTICILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Klamovetin (Klamovetinum)

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

2.1 Compoziția calitativă și cantitativă

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

2.1.1 Substanța activă:

Amoxicilină trihidrat, Clavulanat de potasiu

2.1.2 Excipienți:

Lactoză, Glucoză, Dextroză, Fosfat de natriu

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Pulbere orală

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii-țintă:

Porci și păsări

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor-țintă

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.

4.3 Contraindicații:

Este interzisă utilizarea preparatului la găinile ouătoare, ouăle cărora sunt destinate consumului uman. Nu folosiți medicamentul animalelor cu hipersensibilitate la amoxicilină și alte peniciline, precum și la antibiotice din grupul cefalosporinei.

Nu utilizați la iepuri, hamsteri, cobai, gerbili.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie-țintă:

Nu utilizați la iepuri, hamsteri, cobai.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

4.5.1 Precauții speciale pentru utilizare la animale:

Nu este cazul



4.5.2 Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează medicamentul de uz veterinar la animale:

În timpul lucrului cu medicamentul este necesar să se respecte regulile generale de igienă personală și măsurile de siguranță furnizate în timpul lucrului cu medicamentele.

4.6 Reacții adverse:

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

4.7 Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat:

Este interzisă utilizarea preparatului la găinile ouătoare

4.8 Interacțiuni cu alte medicamente de uz veterinar și alte forme de interacțiune:

Utilizarea concomitentă a antibioticelor penicilină și cefalosporină poate provoca reacții de hipersensibilitate.

4.9 Doză și calea de administrare

4.9.1 Doze:

la păsări se administrează într-o doză zilnică de 0,04 - 0,08 g pe 1 kg de greutate vie

la porci doza constituie 0,8 - 2,0 g la 100 kg greutate vie

4.9.2 Mod de administrare:

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 apa, 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.

4.10 Supradozare

Utilizând corect acest medicament, nu se observă efecte secundare. În caz de supradoză a acestui medicament este posibilă disfuncție renală sau a tractului digestiv (disbacterioză).

4.11 Perioada de așteptare:

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.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE



5.1 Proprietăți farmacodinamice:

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).

5.1.1 Grupa farmacoterapeutică: antimicrobiene combinate

codul ATC: J01CR02

5.1.2 Mecanism de acțiune, Efecte farmacodinamice

Amoxicilina este un antibiotic din grupa penicinelor semisintetice, analog 4-hidroxi ampicilinei, cu un spectru larg de acțiune, activ împotriva microorganismelor gram-pozitive și gram-negative. Inhibă transpeptidaza, încalcând sinteza peptidoglicanului 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.

5.2 Proprietăți farmacocinetice

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 excrete prin intestine și pulmoni.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților:

Lactoză, Glucoză, Dextroză, Fosfat de natriu

6.2 Incompatibilități:

Utilizarea simultană a antibioticelor din grupul penicinelor și antibioticelor din grupul cefalosporinelor poate provoca reacții de hipersensibilitate.

6.3 Perioada de valabilitate:

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

6.4 Condiții speciale pentru depozitare:

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.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar



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

6.6 Măsurile speciale pentru eliminarea medicamentelor de uz veterinar neutralizate, sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse:

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

7. DEȚINĂTORUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

Compania cu răspundere limitată "Belekotechnika", per. Promyshlenniy 9, 222823, p. Svisloci, districtul Pukhovicishii, regiunea Minsk, Republica Belarus, Telefon: +375 1713 70-716, e-mail: tam.korn@beleka.by

8. NUMĂRUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

200032

9. DATA PRIMEI ELIBERĂRI A CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

07.05.2020

10. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI

30.05.2014

