

**ТОРГОВОЕ НАЗВАНИЕ**

Клавивет® (Klavivet®)

**ЛЕКАРСТВЕННАЯ ФОРМА**

Суспензия для интрацистернального введения.

**Описание:** Препарат представляет собой однородную суспензию от белого до кремового цвета. Допускается расслоение при хранении.

**СОСТАВ**

Каждый шприц-инъектор Клавивет® с 5 г препарата содержит 229,56 мг амоксициллина тригидрата (эквивалентно 200 мг амоксициллина основания), 59,81 мг калия клавуланата (эквивалентно 50 мг клавулановой кислоты) и 10 мг преднизолона.

**ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА**

Клавивет® представляет собой комбинацию амоксициллина и клавулановой кислоты, обладающую бактерицидными свойствами в отношении широкого спектра микроорганизмов, и применяется для лечения мастита у крупного рогатого скота. Входящий в состав препарата амоксициллин является полусинтетическим антибиотиком из группы аминопенициллинов и обладает широким спектром действия. Механизм действия амоксициллина обусловлен ингибированием биосинтеза мукопептидов клеточной стенки на стадии роста и размножения бактерий. Амоксициллин оказывает бактерицидное действие за счет повышения проницаемости клеточной стенки. Клавулановая кислота является антибактериальным производным клавама, полученного из культуры *Streptomyces clavuligerus*.

Несмотря на слабое антибактериальное действие, при применении в комбинации с амоксициллином клавулановая кислота связывает бета-лактамазу в продуцирующих бета-лактамазу и резистентных бактериях, и за счет этого обеспечивается бактерицидное действие. Преднизолон является синтетическим глюкокортикоидом, оказывает противовоспалительное действие, уменьшая признаки воспаления в пораженных маститом тканях вымени, уменьшает отек вымени и вызывает снижение температуры.

Клавивет® является эффективным препаратом в отношении чувствительных бактерий, вызывающих мастит у крупного рогатого скота в период лактации: *Staphylococcus* spp. (включая штаммы, продуцирующие бета-лактамазу), *Streptococcus* spp. (*Str. agalactiae*, *Str. dysgalactiae*, *Str. uberis*), *Actinomyces* spp., *Corynebacterium* spp., *E.coli* (включая штаммы, продуцирующие бета-лактамазу).

**ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ**

Препарат предназначен для лечения коров, больных маститом в лактационный период.

**СПОСОБ ПРИМЕНЕНИЯ И ДОЗЫ**

Препарат вводят в пораженную часть вымени через сосковый канал в дозе 1 шприц-инъектор (5 г) трехкратно с интервалом в 24 ч. При необходимости лечение продолжают до полного излечения, но не более 5 дней.

Перед введением препарата содержимое большой четверти вымени выдаивается, и сосок вымени обрабатывается антисептиками, разрешенными для этой цели. Затем

снимают колпачок с наконечника шприца-инъектора и вводят его в сосковый канал, выдавливая содержимое в пораженную долю вымени. После этого наконечник извлекают, пережимают верхушку соска и проводят массаж доли вымени в направлении снизу вверх. После применения препарата повторно обрабатывают сосок антисептиком.

Контроль эффективности лечения проводят через 7-10 дней после последнего введения препарата быстрым маститным тестом, используя диагностический препарат и молочноконтрольную пластинку.

**ПОБОЧНОЕ ДЕЙСТВИЕ**

В редких случаях возможны аллергические явления в отношении компонентов препарата.

**ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ**

Не допускается применение препарата при индивидуальной повышенной чувствительности к амоксициллину и солям клавулановой кислоты.

**ОСОБЫЕ УКАЗАНИЯ**

Молоко от коров, подвергающихся лечению и до истечения 5 суток после последнего введения препарата, запрещается использовать для пищевых целей, а после кипячения можно использовать в корм животных. Мясо животных, убитых в период лечения, разрешается использовать не ранее, чем через 7 суток после последнего введения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано на корм плотоядным.

**МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ**

При работе с препаратом следует выполнять общие требования по технике безопасности и соблюдать меры личной гигиены.

**ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ**

В случае возникновения осложнений после применения препарата его использование прекращают, и потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, к которому относится территория, где используется препарат. 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» для подтверждения на соответствие нормативных документов.

**ФОРМА ВЫПУСКА**

Клавивет® выпускается по 5,0 г в пластиковых шприцах-инъекторах, закрытых колпачками.

**УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ**

Препарат хранят (по списку Б) в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 15°C до плюс 25°C.

**СРОК ГОДНОСТИ**

Срок годности препарата составляет 24 месяца при указанных условиях хранения и транспортирования.

Регистрационный номер 4164-10-13 ЗА

**ПРОИЗВОДИТЕЛЬ**

Произведено Вилсан Ветеринер Илчлары Тидж. Сан. А.Ш. Чубук Йолу 2-ой км, Енидже Кейю Мевкии, Эсенбога/Анкара – Турция для УОРЛД ВЕТ Илч Сан. ве Тидж. Лтд. Шти, Турция



KL17266514-40