

28.02.2018

**Кламоксил LA  
(суспензія для ін'єкцій)  
листівка-вкладка**

**Опис**

Суспензія білого кольору.

**Склад**

1 мл препарату містить діючу речовину:

амоксициліну тригідрат -150,0 мг.

Допоміжні речовини: алюмінію стеарат, олія кокосова фракціонована.

**Фармакологічні властивості**

ATC vet класифікаційний код QJ01 - антибактеріальні ветеринарні препарати для системного застосування. QJ01CA04 – Амоксицилін.

Амоксицилін є антибіотиком широкого спектру дії, що належить до бета-лактамної групи. Це напівсинтетичний пеніцилін, чутливий до дії пеніцилінази.

Амоксицилін порушує синтез бактеріальної клітинної стінки шляхом інгібування ензимів транспептидази та карбоксипептидази, що викликає осмотичний дисбаланс та загибель бактерії у фазі росту. Амоксицилін виявляє активність проти грампозитивних та грамнегативних бактерій: *Actinobacillus lignieresii*, *A. equuli*, *Bordetella bronchiseptica*, *Escherichia coli* (окрім штамів, що продукують бета-лактамазу), *Corynebacterium spp.*, *Fusobacterium spp.*, *Haemophilus spp.*, *Moraxella spp.*, *Pasteurella spp.*, *Proteus mirabilis* (окрім штамів, що продукують бета-лактамазу), *Salmonella spp.*, *Actinomyces bovis*, *Bacillus anthracis*, *Clostridium spp.*, *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Streptococcus spp.*, *Staphylococcus spp.* (окрім штамів, що продукують бета-лактамазу).

Після абсорбції, амоксицилін розподіляється у тканинах тіла, утворюючи особливо високий рівень в нирках, сечі, печінці, жовчі та м'яких тканинах.

При захворюваннях органів дихання амоксицилін потрапляє у вогнище запалення, та через запалену легеневу мембрانу у слиз.

Препарат проникає через плацентарний бар'єр. Амоксицилін переважно виділяється з сечею (від 10 до 25% у формі пеніцилінової кислоти), а також з молоком та жовчю.

**Застосування**

Лікування великої рогатої худоби, овець, свиней, собак та котів при захворюваннях травного каналу (ентерити), органів дихання (пневмонії, бронхопневмонії) та сечостатової системи (цистити, метрити), суглобів, шкіри та м'яких тканин, а також для попередження післяопераційних інфекцій, що спричинені мікроорганізмами, чутливими до амоксициліну.

**Дозування**

Внутрішньом'язово (свині), підшкірно (велика рогата худоба, вівці, кози, собаки, коти).

Рекомендована доза 15 мг амоксициліну на 1 кг маси тіла тварини, або 1 мл препарату на 10 кг маси тіла тварини один раз на добу. Доза може бути повторно введена після 48 годин.

У таблиці приведено дозування для різних видів тварин.

Вид тварини	Маса тіла тварини (кг)	Доза препарату(мл)
Велика рогата худоба	450	45,0
Бугай на відгодівлі	200	20,0
Телята	50	5,0
Вівці	65	6,5
Ягнята	10	1,0
Свиноматки	150	15,0
Поросята на відгодівлі	70	7,0
Підсвинки	7	0,7

28.02.2018

Собаки великих порід	35	3,5
Собаки середніх порід	20	2,0
Собаки малих порід	10	1,0
Коти	5	0,5

Перед застосуванням флакон з препаратом ретельно струшують. Ввести препарат внутрішньом'язово або підшкірно, після введення зробити масаж на місці ін'єкції. Якщо об'єм ін'єкції перевищує 20 мл для великої рогатої худоби, то доза має бути розділена на дві частини та введена у два різні місця тіла. Суспензія не вводиться внутрішньовенно.

#### Протипоказання

Не застосовувати тваринам з підвищеною чутливістю до амоксициліну, а також кролям, хом'якам, мурчакам та іншим дрібним травоїдним тваринам.

Не вводити внутрішньовенно. Не застосовувати лактуючим вівцям, молоко яких споживається в їжу людям.

#### Застереження

##### Період виведення (каренції)

Забій тварин на м'ясо дозволяють через 49 діб (велика рогата худоба, вівці) та 33 доби (свині) після останнього застосування препарату. Споживання молока корів в їжу людям дозволяють через 9 діб після останнього застосування препарату. Отримане, до зазначеного терміну, м'ясо та молоко утилізують або згодовують непродуктивним тваринам, залежно від висновку лікаря ветеринарної медицини.

##### Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу

Пеніциліни та цефалоспорини можуть спричиняти гіперчутливість (алергію) після контакту з препаратами. Гіперчутливість до пеніцилінів може призводити до виникнення перехресних реакцій з цефалоспоринами та навпаки. Алергічні реакції на ці речовини можуть бути серйозними. Застосуйте препарат з обережністю. Якщо відбувся контакт з препаратом і у вас з'явились симптоми алергії (почервоніння шкіри), зверніться за консультацією до лікаря. Свербіж обличчя, очей чи губ, важке дихання є більш серйозними симптомами і потребують негайної медичної допомоги. Після роботи з препаратом необхідно вимити руки.

#### Форма випуску

Прозорі скляні флакони типу III з гумовими корками під алюмінієвою обкаткою по 100 мл. Вторинне пакування – коробки, що містять 6 флаконів по 100 мл.

#### Зберігання

Сухе темне, недоступне для дітей місце за температури від 15 °C до 25 °C.

Термін придатності – 3 роки.

Після відбору першої дози препарат необхідно використати протягом 28 діб за умови зберігання в сухому темному місці за температури від 15 °C до 25 °C.

#### Для застосування у ветеринарній медицині!

#### Власник реєстраційного посвідчення:

Зоетіс Інк.,  
10 Сільван Вей, Парсіппані, Нью Джерсі 07054,  
Сполучені Штати Америки

Zoetis Inc.,  
10 Sylvan Way, Parsippany, New Jersey 07054,  
USA

#### Виробник готового продукту:

Хаупт Фарма Латіна ес. ар. ел.  
сс. 156 км 47, 600  
04100 Борго Сан Мішель (eЛ. Ti.)  
Італія

Haupt Pharma Latina s.r.l.  
SS 156 km 47,600  
04100 Borgo San Michele (LT)  
Italy