

**Клавасептін таблетки зі смаком печінки 500 мг (mg) для собак
(таблетки)
листівка-вкладка**

Опис

Довгасті таблетки бежевого кольору з роздільною борозенкою.

Склад

1 таблетка (500 мг) препарату містить діючі речовини:

амоксацилін (як амоксациліну тригідрат) - 400,0 мг,

кислоту клавуланову (калію клавуланат) - 100 мг.

Допоміжні речовини: коричневий оксид заліза Е172, кросповідон, повідон К25, діоксид кремнію, целюлоза мікрокристалічна, аромат печінки, аромат дріжджів, магнію стеарат, гіпромелоза.

Фармакологічні властивості

АТС vet класифікаційний код QJ01- антибактеріальні ветеринарні препарати для системного застосування. QJ01CR02 – Амоксацилін та інгібітор ферменту.

Амоксацилін – це напівсинтетичний амінопеніцилін (β-лактамний антибіотик), що володіє широким спектром протимікробної дії. Механізм дії полягає у порушенні синтезу клітинної стінки бактерій, що приводить до лізису бактеріальної клітини, а саме коли β-лактамні антибіотики вільно проходять через пептидоглікановий шар у грампозитивних бактерій та гідрофобний бар'єр у грамнегативних бактерій до цитоплазматичної мембрани.

Одним із шляхів виникнення резистентності до β-лактамних антибіотиків є вироблення бактеріями ензимів (β-лактамаз), які руйнують β-лактамне кільце антибіотика раніше, ніж він подіє на бактеріальну клітину. Кислота клавуланова інактивує β-лактамазу бактеріальної клітини і, тим самим, відновлює чутливість бактерії до бактерицидної дії амоксациліну у концентраціях, які легко досягаються у тканинах тварин після застосування препарату.

Препарат активний проти багатьох грампозитивних (*Staphylococcus spp.*, *Clostridium spp.*, *Actinomyces bovis*, *Corynebacterium spp.*, *Peptostreptococcus spp.*, *Streptococcus spp.*) та грамнегативних бактерій, включно з продуцентами β-лактамази (*Citrobacterium pleuropneumoniae*, *Bordetella bronchiseptica*, *Campylobacter spp.*, *Escherichia coli*, *Fusobacterium necrophorum*, *Haemophilus spp.*, *Klebsiella spp.*, *Moraxella spp.*, *Pasteurella spp.*, *Proteus spp.*, *Salmonella spp.*).

Після перорального застосування собакам у рекомендованій дозі амоксацилін і клавуланова кислота швидко всмоктуються з травного каналу та дифундують в більшість тканин та рідин організму, за виключенням головного мозку та спинномозкової рідини, в які амоксацилін проникає лише при запаленні мозкових оболонок. Амоксацилін досягає максимальної концентрації в плазмі 8,5 мкг/мл через 1,4 год, а клавуланова кислота досягає максимальної концентрації в плазмі 0,9 мкг/мл через 0,9 год. Для цих двох речовин період напіввиведення становить 1 годину. Виведення амоксациліну та кислоти клавуланової відбувається швидко. З сечею виводиться 12 % амоксациліну і 17 % клавуланової кислоти. Решта виводиться у вигляді неактивних метаболітів. Після повторного перорального прийому рекомендованої дози накопичення амоксациліну та кислоти клавуланової не відбувається.

Застосування

Лікування собак при захворюваннях ротової порожнини (наприклад, гінгівіт, пародонти та інші), що спричинені мікроорганізмами, чутливими до амоксациліну та клавуланової кислоти.

Дозування

Перорально у дозі 10 мг амоксициліну та 2,5 мг клавуланової кислоти на 1 кг маси тіла, двічі на добу, тобто 1 таблетка на 40 кг маси тіла двічі на добу.

Маса тіла тварини, кг	Дозування (кількість таблеток 2 рази на добу)
30,1-40,0	1
40,1-60,0	1 ½
60,1-80,0	2

У собак при важких пародонтальних інфекціях дозу можна подвоїти до 20 мг амоксициліну та 5 мг клавуланової кислоти на 1 кг маси тіла двічі на добу.

Курс лікування 7 діб.

Протипоказання

Підвищена чутливість до пеніцилінів та інших β-лактамів, до будь-яких допоміжних речовин.

Препарат не застосовувати коням, кролям, мурчакам, хом'якам, шиншилам та дрібним травоядним тваринам.

Не застосовувати тваринам з серйозним порушенням функції нирок, що супроводжується анурією та олігурією.

Не застосовувати одночасно з хлорамфеніколом, антибіотиками групи цефалоспоринів, тетрациклінів, макролідів.

Не застосовувати у разі відомої стійкості мікроорганізмів до комбінації амоксицилін/клавуланова кислота.

Застереження

Побічна дія

Протягом лікування може спостерігатися блювота та діарея. Лікування може бути припинено в залежності від тяжкості небажаних ефектів та оцінки ризиків лікарем ветеринарної медицини.

Можуть спостерігатися реакції гіперчутливості (алергічні реакції шкіри, анафілаксія). У таких випадках застосування повинно бути припинено та вжито симптоматичне лікування.

Особливі застереження при використанні

Перед застосуванням препарату рекомендовано зробити тест на чутливість мікроорганізму-збудника захворювання до діючих речовин препарату. У разі ниркової або печінкової недостатності застосування препарату повинно здійснюватися за умови оцінки користі/ризиків, встановленої ветеринаром, і дозу слід коригувати з обережністю.

Застосування під час вагітності і лактації

Застосовувати препарат тваринам у період вагітності та лактації, рекомендують тільки тоді, коли користь від препарату переважає можливі ризики за рішенням лікаря ветеринарної медицини.

Форма випуску

Ламіновані алюмінієві блістери по 10 таблеток, у картонних коробках по 10, 20, 50, 100, 120, 150, 200, 250, 300, 400, 500, 600, 750 та 1000 таблеток.

Зберігання

Сухе темне, недоступне для дітей місце за температури від 10 °C до 25 °C.

Термін придатності - 3 роки.

Невикористану половинку таблетки потрібно використати протягом 16 годин.

Для застосування у ветеринарній медицині!

Власник реєстраційного посвідчення

Ветоквінол С.А.
Магні-Вернуа, БП 189,
Ф-70204, Люр, Седекс
Франція

Vetoquinol S.A.
Magny-Vernois, BP 189,
F-70204, Lure, Cedex
France

Виробник готового продукту

Ветоквінол С.А.
Магні-Вернуа, 70200 Люр,
Франція

Vetoquinol S.A.
Magny-Vernois, 70200 Lure,
France

Ветоквінол Біовет Сп. з о.о.
вул. Косінієров Гдинських, 13-14, 66-400 Гожув

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.
Kosynierow Gdynskich st. 13-14

Влкп.
Польша

66-400 Gorzow Wlkp.
Poland

bethöhöuse