

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата «Клоксобел»

1 Общие сведения

1.1 Клоксобел (Cloxobelum).

Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: клоксациллин.

1.2 Лекарственная форма – суспензия для внутрицистернального введения.

1.3 В 1 г препарата содержится действующее вещество: клоксациллина натрия 31 мг; вспомогательные вещества: кремния диоксид, моноглицерины дистиллированные, вазелиновое масло.

1.4 Препарат представляет собой маслянистую суспензию от белого до светло-серого цвета.

1.5 Препарат выпускают в одноразовых шприцах для внутрицистернального введения из полимерных материалов по 8 г.

1.6 Препарат хранят в защищенном от света месте при температуре от плюс 2 °C до плюс 25 °C. Хранить в недоступном для детей месте!

1.7 Срок годности препарата – 2 (два) года от даты производства при соблюдении условий хранения и транспортирования. Запрещается применять по истечении срока годности.

2 Фармакологические свойства

2.1 Клоксобел содержит в своем составе водорастворимую соль полусинтетического пенициллина – клоксациллина.

2.2 Клоксациллин активен в отношении грамположительных бактерий – *Staphylococcus aureus* (в т.ч. резистентных к действию бензилпенициллина), *Streptococcus* ssp., *Corynebacterium pyogenes* и грамотрицательных – *Escherichia coli*, *Haemophilus influenzae*, *Salmonellla* ssp., *Proteus mirabilis*, *Neisseria* ssp.

2.3 Бактерицидное действие клоксациллина натрия основано на ингибировании транспептидазы и карбоксипептидазы микроорганизмов, что препятствует синтезу клеточной стенки бактерий, приводит к нарушению осмотического баланса и гибели бактерий.

2.4 Препарат, благодаря структуре наполнителя, после внутрицистернального введения быстро распределяется по всей молочной железе, обеспечивая воздействие на патогенные микроорганизмы, активизирует обмен веществ в тканях, улучшает трофику, снижает воспалительную реакцию и отечность тканей вымени, стимулирует процесс регенерации.

2.5 Препарат практически не всасывается из молочной железы в органы и ткани организма и сохраняет терапевтические концентрации в течение 24 ч. Выводится, главным образом, в неизменном виде с молоком.

2.6 Клоксобел по степени воздействия на организм относится к малоопасным веществам (IV класс опасности по ГОСТ 12.1.007). Не оказывает раздражающего действия на паренхиму вымени.

3 Порядок применения

3.1 Препарат применяют для лечения коров, больных субклиническим и клиническим маститами бактериальной этиологии в период лактации.

3.2 Клоксобел вводят коровам после дойки, внутрицистернально по 8 г (содержимое 1 шприца-дозатора) в пораженную четверть вымени с интервалом 24 ч:

-при субклиническом мастите однократно, при необходимости повторить;

-при клиническом мастите легкой и средней степени тяжести трехкратно, при необходимости продолжить лечение.

При клиническом мастите тяжелой степени рекомендуется применять препарат в комплексе со средствами патогенетической и симптоматической терапии до выздоровления.

3.3 Перед введением препарата, молоко из пораженной доли вымени выдаивают, сосок обрабатывают дезинфицирующим раствором. Канюлю шприца-дозатора помещают в канал соска и осторожно выдавливают содержимое в четверть вымени. Вынимают шприц-дозатор и пальцами пережимают сосок на 1-2 минуты. Проводят легкий массаж соска для лучшего распределения.

3.4 Препарат противопоказан животным с гиперчувствительностью к одному из компонентов лекарственного препарата.

3.5 При применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений не отмечается.

3.6 При возникновении аллергических реакций препарат следует отменить и назначить антигистаминные препараты и препараты кальция.

3.7 Клоксобел не следует назначать одновременно с другими антибактериальными препаратами.

3.8 Убой животных на мясо разрешается не ранее чем через 7 суток после применения препарата.

Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанных сроков, может быть использовано в корм пушным зверям.

3.9 Молоко от коров, обработанных препаратом, запрещается использовать в пищевых целях в течение 3 суток после введения препарата.

Молоко, полученное ранее установленного срока, может быть использовано после термической обработки в корм животным.

4 Меры профилактики

4.1 При работе с препаратом необходимо соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с ветеринарными лекарственными средствами.

5 Порядок предъявления рекламаций

5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата его использование прекращают, и потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которого он находится.

5.2 Ветеринарными специалистами этого учреждения проводится изучение соблюдения всех правил применения этого 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, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005 г. Минск, ул. Красная 19А) для подтверждения на соответствие нормативным документам.

6 Полное наименование производителя

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Белкаролин», Республика Беларусь, 210033, г. Витебск, пр-т Фрунзе, 81/31.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками кафедры акушерства, гинекологии и биотехнологии размножения животных УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Р.Г Кузьмич, С.В. Мирончик, Н.В. Бабаяц, М.Л. Добровольская), старшим специалистом отдела исследований и развития ООО «Белкаролин» Перловым В.Е.

Департамент ветеринарного и продовольственного
надзора Министерства сельского хозяйства и
продовольствия Республики Беларусь
Совет по ветеринарным препаратам

ОДОБРЕНО 

Председатель _____
Секретарь _____
Эксперт _____

23 06 2017 г. протокол № 115