

Инструкция рассмотрена и одобрена
на заседании Ветбиофармсовета
« 03 » марта 2017 г.
Протокол № _89_

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «НОРОКЛАВ»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Нороклав (Noroclavum).

1.2 В 1 мл препарата содержится: амоксициллина (в виде амоксициллина тригидрата) 140 мг, клавулановой кислоты (в виде калия клавуланата) 35 мг и вспомогательные вещества.

1.3 Препарат представляет собой маслянистую суспензию от почти белого до кремового цвета.

1.4 Нороклав выпускают в прозрачных бесцветных стеклянных флаконах номинальным объемом 50 и 100 мл. Каждый флакон снабжен резиновой пробкой и укупорен алюминиевым колпачком.

1.5. Препарат хранят с предосторожностью, по списку Б в сухих, защищенных от прямых солнечных лучей, недоступных для детей местах при температуре от плюс 2 °C до плюс 25 °C. Срок годности – один год от даты изготовления. После вскрытия флакона срок годности препарата составляет 28 дней.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1. Амоксициллин является полусинтетическим антибиотиком пенициллинового ряда. Механизм его действия заключается в нарушении синтеза клеточной стенки бактерий.

Клавулановая кислота является метаболитом *Streptomyces clavuligerus*. Она обладает слабой антбактериальной активностью. Однако клавулановая кислота способна инактивировать β-лактамазы. Эти ферменты, продуцируемые микроорганизмами, разрушают пенициллины, в т.ч. и амоксициллин. Комбинация амоксициллина с эффективным ингибитором бета-лактамаз – клавулановой кислотой, позволяет значительно расширить спектр действия препарата.

2.2. Нороклав обладает широким спектром антбактериальной активности. Он эффективен в отношении грамположительных (стафилококков, стрептококков, коринебактерий, клостридий, сибиреязвенной палочки, актиномицетов) и грамотрицательных (кишечной палочки, сальмонелл, кампилобактера, клебсиеллы, протея, фузобактерий, гемофилюсов и др.) микроорганизмов.

2.3. Амоксициллин и клавулановая кислота быстро всасываются из места инъекции и достигают всех органов и тканей. Амоксициллин выводится почками практически в неизмененном виде. Клавулановая кислота выводится почками в неизмененном виде, частично в виде метаболитов. Небольшие количества могут выводиться через кишечник и легкие.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ВЕТЕРИНАРНОГО ПРЕПАРАТА

3.1 Нороклав применяют крупному рогатому скоту при инфекционных болезнях дыхательных путей, гнойных артритах, пупочном сепсисе, абсцессах, эндометритах, маститах и т.д.; собакам – при инфекционных болезнях дыхательных и мочевыводящих путей, инфекциях кожи и мягких тканей (абсцессы, пиодерма, воспаление анальных желез, гингивит и др.).

3.2 Нороклав вводят крупному рогатому скоту только внутримышечно; собакам – только подкожно. Препарат применяют в дозе 1 мл/20 кг массы тела один раз в сутки. Курс терапии составляет 3 – 5 дней. После введения препарата проводят легкий массаж места инъекции.

Перед применением флакон с препаратом встряхивают.

Клавулановая кислота очень чувствительна к влаге, поэтому следует избегать попадания воды во флакон с препаратом. Индикатором попадания влаги во флакон является изменение цвета препарата на темно-коричневый. В такой ситуации от применения препарата стоит отказаться, ввиду риска значительного снижения его эффективности.

3.3 Противопоказания: гиперчувствительность к компонентам препарата. Не следует применять Нороклав кроликам, морским свинкам, хомякам, песчанкам, с осторожностью применять мелким травоядным.

3.4 Побочные действия: возможна местная реакция на введение препарата. Препарат безопасен для беременных животных.

3.5 Запрещен убой крупного рогатого скота на пищевые цели в период лечения препаратом и в течение 42 дней после его последней инъекции. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления плотоядных животных. Не допускается использовать для пищевых целей молоко, полученное от животных в период лечения препаратом и в течение 4 суток после последней инъекции.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные для работы 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. 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 (не менее 3-х невскрытых флаконов препарата от серии, вызвавшей осложнения) для проведения лабораторных испытаний, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (г. Минск, ул. Красная, 19а) для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

6.1 «Норбрюк Лабораториэз Лимитед», Стейшн Воркс, г. Ньюри, Каунти Даун BT35 6JP, Северная Ирландия.

(Norbrook Laboratories Limited, Station Works, Newry, Co. Down, BT35 6JP, Northern Ireland).

Инструкция по применению препарата разработана специалистом по регистрации представительства ЗАО «Magnum Veterinarija» (Литовская Республика) в Республике Беларусь (г. Минск, ул. П. Бровки 15, корп. 2, комн. 518) Масюкович Т. Н.. на основании досье, предоставленного изготовителем («Норбрюк Лабораториэз Лимитед», Стейшн Воркс, г. Ньюри, Каунти Даун BT35 6JP, Северная Ирландия).

