

## ИНСТРУКЦИЯ

по применению ветеринарного препарата  
«Клоксам»

### 1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Клоксам (Kloksam).

Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: клоксациллин, ампициллин, витамин А (ретинол).

Лекарственная форма: суспензия для интрацистернального введения.

1.2 По внешнему виду препарат представляет собой суспензию от белого до желтого цвета.

1.3 В 10,0 г (одна доза) препарата содержится: 500 мг клоксациллина бензатиновой соли, 250 мг ампициллина тригидрата, 80000 МЕ витамина А (ретинола пальмитата) и вспомогательные вещества (жидкий парафин, алюминия стеарат).

1.4 Препарат выпускают расфасованным по 10,0 г в полимерные шприцы.

1.5 Препарат хранят по списку Б в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 2 °С до плюс 25 °С. Хранить в местах недоступных для детей.

1.6 Срок годности препарата – 3 (три) года от даты изготовления. Не применять по истечению срока годности.

1.7 Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

### 2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Клоксам относится к антибактериальным лекарственным препаратам (антибиотикам) широкого спектра действия, содержащего сбалансированную высокоэффективную синергетическую комбинацию клоксациллина, ампициллина, витамина А.

2.2 Ампициллин и клоксациллин - полусинтетические пенициллины подавляя синтез клеточной стенки бактерий, бактерицидно действуют на грамположительные (*Actinomyces* spp., *Clostridium* spp., *Corynebacterium* spp., *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Listeria monocytogenes*, *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp.) и грамотрицательные (*Actinobacillus* spp., *Bordetella bronchiseptica*, *Escherichia coli*, *Salmonella* spp., *Fusobacterium necrophorum*, *Haemophilus* spp., *Moraxella* spp., *Pasteurella* spp., *Proteus mirabilis*) микроорганизмы.

Витамин А участвует в процессах регенерации тканей и формировании местного иммунитета.

Стеарат алюминия обеспечивает пролонгацию антибактериального действия ампициллина и клоксациллина в течение 4-х недель после применения препарата. Препарат не оказывает раздражающего действия на ткани вымени.

### 3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют для лечения коров в сухостойный период при остром и подостром мастите, вызванном микроорганизмами чувствительными к препарату.

3.2 Препарат применяют интрацистернально однократно во все четверти вымени сразу же по завершению лактационного периода в дозе 10 г (содержимое одного шприца) на одну четверть вымени.

Перед использованием шприц с препаратом рекомендуется подогреть до температуры тела животного и тщательно встряхнуть.

3.3 Порядок применения: полностью освободить все четверти вымени от содержимого; обработать кожу соска вымени антисептиком; снять колпачок с канюли шприца, ввести канюлю в сосковый канал и выдавить содержимое шприца в полость четверти; извлечь канюлю шприца, пережать верхушку соска и провести легкий массаж

четверти вымени для более полного распределения препарата по внутренней среде четверти молочной железы.

3.3 При применении препарата в рекомендованных дозах в соответствии с инструкцией побочных реакций не наблюдается. Возможны аллергические реакции у животных с повышенной чувствительностью к компонентам препарата.

3.4 При появлении аллергических реакций применение препарата следует отменить и назначить антигистаминные препараты и препараты кальция.

3.5 Препарат противопоказан животным с повышенной чувствительностью к компонентам препарата, заболеваниями почек и печени. Препарат запрещается применять коровам в период лактации, а также менее чем за 35 дней до отела.

3.6 Молоко можно использовать для пищевых целей через 7 суток с момента первой дойки. Молоко от животных, полученное ранее указанного срока, может быть использовано после термической обработки для кормления непродуктивных животных.

Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 28 суток после последнего применения. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано в корм непродуктивным животным.

#### 4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать меры личной гигиены и правила техники безопасности.

#### 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 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 «ЗападВетСервис»,  
Республика Беларусь, г. Жодино, ул. Куприянова, д.7а

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Красочко П. П.) и ООО «ЗападВетСервис» (С. М. Федоров).

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

ОДОБРЕНО

Председатель \_\_\_\_\_  
Секретарь \_\_\_\_\_  
Эксперт \_\_\_\_\_

« 24 ФЕВ 2022 » г. протокол № 119