

СОГЛАСОВАНО  
Заместитель Руководителя  
Россельхознадзора

05.11.2025

**ИНСТРУКЦИЯ**  
по ветеринарному применению лекарственного препарата  
Клавуксидин® таблетки

(Организация-разработчик: ООО «ВИК – здоровье животных»,  
Россия, 140125, Московская область, городской округ Люберцы,  
д. Островцы, кв-л 30137, стр. 681/2, офис 30)

Номер регистрационного удостоверения: 32-3-14.24-5189№ПВР-3-14.24/03988

**I. Общие сведения**

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Клавуксидин® таблетки (Clavuxicin tablets).

Международные непатентованные наименования: амоксициллин, клавулановая кислота.

2. Лекарственная форма: таблетки для приема внутрь.

Клавуксидин® таблетки в качестве действующих веществ содержат амоксициллин в форме тригидрата и клавулановую кислоту в форме клавуланата калия. В качестве вспомогательных веществ в таблетках содержится Лудипресс (лактоза моногидрат – 93%, Коллидон 30 – 3,5%, Коллидон CL – 3,5%), натрия алюмосиликат, кальция стеарат, ароматизатор «Бекон».

Клавуксидин® таблетки выпускают в пяти дозировках:

- 50 мг с содержанием 40 мг/табл. амоксициллина и 10 мг/табл. клавулановой кислоты;
- 100 мг с содержанием 80 мг/табл. амоксициллина и 20 мг/табл. клавулановой кислоты;
- 175 мг с содержанием 140 мг/табл. амоксициллина и 35 мг/табл. клавулановой кислоты;
- 250 мг с содержанием 200 мг/табл. амоксициллина и 50 мг/табл. клавулановой кислоты;
- 500 мг с содержанием 400 мг/табл. амоксициллина и 100 мг/табл. клавулановой кислоты.

3. По внешнему виду препарат представляет собой плоскоцилиндрические таблетки белого или серовато-белого цвета (допускается наличие вкраплений другого оттенка) с риской на одной стороне и логотипом VIC на другой.

Срок годности лекарственного препарата в закрытой упаковке производителя при соблюдении условий хранения и транспортирования – 2 года со дня производства.

Запрещается применять препарат по истечении срока годности.

4. Клавуксидин® таблетки в дозировке 50 мг, 100 мг и 175 мг выпускают расфасованными по 4 таблетки в блистеры из пленки полиэтиленовой и металлизированной фольги, которые упаковывают индивидуально в пакеты из металлизированной фольги. Фольгированные пакеты по 3 штуки помещают в картонные коробки вместе с инструкцией по применению.

Клавуксидин® таблетки в дозировке 250 мг и 500 мг выпускают расфасованными по 12 таблеток в блистеры из пленки полиэтиленовой и металлизированной фольги, которые упаковывают индивидуально в пакеты из металлизированной фольги. Фольгированные пакеты по 1 штуке помещают в картонные коробки вместе с инструкцией по применению.

5. Препарат хранят в закрытой упаковке производителя, отдельно от продуктов питания и кормов, в защищенном от прямых солнечных лучей месте при температуре от 2 °С до 25 °С и относительной влажности не выше 60%.

6. Клавуксидин® таблетки следует хранить в недоступном для детей месте.

7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

8. Условия отпуска: по рецепту ветеринарного врача.

## II. Фармакологические свойства

9. Клавуксидин® таблетки относится к антибактериальным лекарственным препаратам фармакотерапевтической группы пенициллины в комбинации.

10. Амоксициллин – полусинтетический антибиотик группы пенициллина. Механизм антибактериального действия заключается в подавлении функциональной активности бактериальных ферментов транспептидаз, участвующих в связывании основного компонента клеточной стенки микроорганизмов – пептидогликана, что приводит к гибели бактерий.

Клавулановая кислота инактивирует пенициллиназу пенициллинрезистентных микроорганизмов, и тем самым, восстанавливает чувствительность бактерий к бактерицидному действию амоксициллина в концентрациях, которые легко достигаются в тканях животных после введения препарата.

Комбинация амоксициллина с клавулановой кислотой обладает широким спектром антибактериального действия в отношении большинства грамположительных и грамотрицательных бактерий, в том числе *Staphylococcus* spp. (включая штаммы продуцирующие β-лактамазу), *Corynebacterium* spp., *Streptococcus* spp., *Clostridium* spp., *Peptostreptococcus* spp., *Escherichia coli* (включая штаммы продуцирующие β-лактамазу), *Salmonella* spp. (включая штаммы продуцирующие β-лактамазу), *Pasteurella* spp., *Klebsiella* spp., *Proteus* spp., *Fusobacterium necrophorum*, *Campylobacter* spp.

Амоксициллина тригидрат и клавулановая кислота после перорального введения хорошо всасываются из желудочно-кишечного тракта и проникают в большинство органов и тканей организма. Терапевтические концентрации поддерживаются на протяжении 12 часов. Действующие вещества Клавуксидина® таблеток практически не метаболизируются и выводятся из организма преимущественно с мочой, в меньшей степени с желчью.

Препарат Клавуксидин® таблетки по степени воздействия на организм относится к умеренно опасным веществам (3 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

2

### III. Порядок применения

11. Клавуксидин® таблетки применяют для лечения собак и кошек при инфекционных заболеваниях бактериальной этиологии, включая:

- кожные заболевания (в том числе глубокую и поверхностную пиодерму);
- инфекции мочевыводящих путей;
- респираторные инфекции бактериальной этиологии (при вовлечении в инфекционный процесс как верхних, так и нижних дыхательных путей);
- энтериты бактериальной этиологии.

12. Запрещается применять препарат животным с гиперчувствительностью к β-лактамам антибиотикам.

13. При работе с лекарственным препаратом следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности.

Во время работы с препаратом не разрешается курить, пить и принимать пищу. По окончании работы следует вымыть руки с мылом. При случайном контакте препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз их необходимо промыть большим количеством проточной воды.

Людам с гиперчувствительностью к компонентам таблеток следует избегать прямого контакта с препаратом. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании лекарственного препарата в организм человека необходимо немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению или этикетку).

Упаковку из-под препарата запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

14. Разрешается применение препарата животным в период беременности и лактации под наблюдением ветеринарного врача.

15. Препарат назначают животным перорально. Клавуксидин® таблетки дают с руки, или в смеси с кормом. Приём пищи не влияет на биодоступность действующих веществ препарата. Клавуксидин® таблетки назначают в разовой дозе 12,5 мг (по сумме действующих веществ) на 1 кг массы животного два раза в день. Продолжительность курса лечения 5-7 дней.

Масса животного (кг)	Количество таблеток на 1 прием 2 раза в сутки				
	Клавуксидин® 50 мг	Клавуксидин® 100 мг	Клавуксидин® 175 мг	Клавуксидин® 250 мг	Клавуксидин® 500 мг
до 2	½	-	-	-	-
3 - 5	1	-	-	-	-
6 - 9	2	1	-	-	-
10 - 13	-	-	1	-	-
14 - 18	-	2	-	-	-
19 - 25	-	-	2	1	-
26 - 35	-	-	-	1½	-
36 - 50	-	-	-	2	1
более 50	-	-	-	3	1½

В случае если заболевание трудно поддается лечению (респираторные инфекции), следует увеличить дозу препарата до 25 мг/кг массы животного два раза в сутки.

2

В случае хронических или трудноизлечимых заболеваний, особенно глубокой пиодермии у собак, курс лечения может составлять 10-28 дней.

16. Побочных явлений и осложнений при применении препарата в соответствии с инструкцией, как правило, не наблюдается. В случае появления аллергических реакций применение препарата прекращают и назначают животному антигистаминные препараты и средства симптоматической терапии.

17. Симптомы передозировки не установлены.

18. Не рекомендуется одновременное назначение препарата Клавуксидин® таблетки с бактериостатическими антибиотиками.

19. Особенности действия при первом применении и при отмене лекарственного препарата не выявлено.

20. Следует избегать пропусков при применении очередной дозы лекарственного препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска одной дозы применение препарата возобновляют в той же дозе и по той же схеме.

21. Лекарственный препарат не предназначен для применения продуктивным животным.

Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения

ООО «НПФ ВИК», Россия, 308519, Белгородская обл., Белгородский р-н, пгт. Северный, ул. Березовая, д.3 (полный производственный цикл)

Наименование и адрес организации, уполномоченной держателем или владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя

ООО «ВИК – здоровье животных», Россия, 140125, Московская обл., г.о. Люберцы, д. Островцы, кв-л 30137, стр. 681/2, офис 30  
тел.: +7(495) 777-67-67  
e-mail: info@vicgroup.ru

Исполнительный директор  
ООО «ВИК – здоровье животных»



Е.Б. Бабин