

СОГЛАСОВАНО

«Белорусский государственный
ветеринарный центр»
(Приказ Департамента ветеринарного
и продовольственного надзора)

№ 27 от 02.04.2015г

ИНСТРУКЦИЯ

по применению ветеринарного лекарственного препарата «Клозантел 10 % для инъекций»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Клозантел 10 % для инъекций (Closantelum 10 % pro injectionibus).

Международное непатентованное наименование активных фармацевтических субстанций: клозантел.

1.2 Лекарственная форма: раствор для внутримышечного и подкожного введения.

1.3 В 100 см³ препарата содержится 10 г клозантела натрия и вспомогательные вещества (изопропиловый спирт, диметилформамид, 1,2-пропиленгликоль).

1.4 По внешнему виду препарат представляет собой прозрачную жидкость от светло-желтого до темно-желтого цвета.

1.5 Препарат упаковывают в стерильные флаконы из оранжевого тарного или бесцветного стекла по 50,0; 100,0 и 200,0 см³. Флаконы с препаратом укупоривают резиновыми пробками и обкатывают металлическими колпачками.

1.6 Препарат хранят и транспортируют в упаковке изготовителя в защищенном от света месте при температуре от 2 °C до 25 °C.

1.7 Срок годности препарата - 3 года с даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортирования. После вскрытия флакона хранить не более 28 суток при соблюдении условий хранения и транспортирования.

1.8 Препарат следует хранить в недоступном для детей месте.

1.9 Препарат уничтожают в соответствии с требованиями действующего законодательства.

1.10 Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Клозантел 10 % для инъекций – противопаразитарный препарат широкого спектра действия. Клозантел, действующее вещество препарата, относится к группе салициланилидов. Механизм действия клозантела заключается в изменении процессов фосфорилирования и переноса электронов, что приводит к нарушению обменных процессов и гибели паразита.

2.2 Клозантел, активен в отношении личиночных и половозрелых фаз развития нематод, включая *Haemonchus spp.*, *Nematodirus spp.*, *Trichostrongylus spp.*, *Ostertagia spp.*, *Oesophagostomum radiatum*, *Bunostomum spp.*, *Chabertia ovis*, и trematod - *Fasciola hepatica*, *Fasciola gigantica*, а также личинок оводов *Hypoderma bovis*, *Hypoderma lineatum* и *Oestrus ovis*, паразитирующих у крупного и мелкого рогатого скота.

2.3 После парентерального введения препарата клозантел быстро всасывается с места введения и проникает в органы и ткани. Максимальная концентрация клозантела в крови достигается через 12 часов после применения препарата. Из организма клозантел выделяется преимущественно с фекалиями в основном в неизменном виде, у лактирующих – частично с молоком.

2.4 Препарат по степени воздействия на организм относится к умеренно опасным веществам (3 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76); в рекомендуемых дозах хорошо переносится животными, не оказывает местного раздражающего, эмбриотоксического, тератогенного, мутагенного и сенсибилизирующего действия.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют с лечебной и профилактической целью крупному рогатому скоту при гемонхозе, эзофагостомозе, буностомозе, трихостронгиозе, остертагиозе, фасциолезе и гиподерматозе; овцам и козам – при гемонхозе, нематодиозе, трихостонгиозе, хабертиозе, буностомозе, эзофагостомозе, фасциолезе и эстрозе.

3.2 Препарат вводят животным однократно с соблюдением правил асептики и антисептики:

- крупному рогатому скоту внутримышечно или подкожно при нематодозах и фасциолезе в дозе 0,25 см³ на 10 кг массы тела животного (2,5 мг клозантела на 1 кг массы тела животного), при гиподерматозе – 0,5 см³ на 10 кг массы тела животного (5 мг клозантела на 1 кг массы тела животного);

- овцам и козам подкожно при нематодозах и эстрозе – 0,25 см³ на 10 кг массы тела животного (2,5 мг на 1 кг массы тела животного), при фасциолезе и хабертиозе – 0,5 см³ на 10 кг массы тела животного (5 мг на 1 кг массы тела животного).

В связи с возможной болевой реакцией при введении препарата в объеме, превышающем 10 см³, инъекции следует проводить в несколько мест.

3.3 Обработку животных против желудочно-кишечных нематод с лечебной целью проводят по показаниям, с профилактической – перед постановкой на стойловое содержание и весной перед выгоном на пастбище, против оводовых инвазий – сразу после окончания лета оводов и весной (март-апрель). Диетические мероприятия при использовании препарата не требуются.

3.4 Побочных явлений и осложнений при применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией не наблюдается. При подкожном введении в редких случаях в месте инъекции возможно появление припухлости, которая самопроизвольно исчезает в течение 2-3 суток.

3.5 При повышенной индивидуальной чувствительности животного к компонентам препарата и появлении аллергических реакций его дальнейшее использование прекращают и назначают животному десенсибилизирующую терапию.

3.6 Препарат не следует применять совместно с хлорсодержащими и фосфорограническими инсектоакарицидными препаратами, а также смешивать в одном шприце с другими лекарственными средствами.

3.7 Запрещается применение препарата продуктивным животным, молоко от которых используется в пищу людям, а также менее чем за 30 суток до отела (окота), ввиду выделения препарата с молоком.

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

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные для работы с ветеринарными препаратами.

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 проводится 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, составляется 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 ОАО «БелВитунифарм»

Республика Беларусь, 211309, Витебская область, Витебский район, с/с Мазоловский, д. Должа, ул. Советская д. 26А.

Инструкция разработана специалистами ОАО «БелВитунифарм» (Шашкова Ю.А., Колядко О.С.).

СОГЛАСОВАНО
«Белорусский государственный
ветеринарный центр»
(Приказ Департамента ветеринарного
и продовольственного надзора)

№ 24 от 02.04.2015