

**ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата
«Клозантел 10 % для инъекций»**

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Клозантел 10 % для инъекций (*Closantelum 10 % pro injectionibus*).
- 1.2 В 100 см³ препарата содержится 10 г клозантела натрия, вспомогательные вещества (изопропиловый спирт, диметилформамид, 1,2 – пропиленгликоль).
- 1.3 По внешнему виду препарат представляет собой прозрачную жидкость от светло-желтого до темно-желтого цвета.
- 1.4 Препарат упаковывают в стерильные стеклянные флаконы по 50; 100 и 200 см³. Флаконы с препаратом укупоривают резиновыми пробками и обкатывают металлическими колпачками.
- 1.5 Препарат хранят с предосторожностью (список Б) в упаковке изготовителя в защищенном от света месте при температуре от плюс 4 °C до плюс 25 °C.
- 1.6 Срок годности препарата - 3 года с даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортирования. После вскрытия флакона, хранить не более 28 суток при соблюдении правил асептики, при температуре от плюс 2 °C до плюс 8 °C.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Клозантел - противопаразитарный препарат, активен в отношении широкого спектра экто- и эндопаразитов (трематод, нематод и личинок оводов). Клозантел действует на личиночную стадию *Fasciola hepatica* и половозрелую стадию *Fasciola hepatica*, личиночные и половозрелые стадии *Bunostomum bovis*, *Haemonchus placei*, *Haemonchus contortus*, *Oesophagostomum radiatum*, *Chabertia ovina*, а также личинок оводов *Hypoderma bovis* и *Oestrus ovis*. Механизм действия заключается в изменении процессов фосфорилирования и переноса электронов, что приводит к нарушению энергетического обмена и гибели паразита.

2.2 При внутримышечном введении клозантел быстро всасывается и проникает в большинство органов и тканей организма. Терапевтическая концентрация антигельминтика после однократного применения сохраняется в организме в течение 10-31 суток. Клозантел не подвергается биотрансформации в организме и выделяется в неизмененном виде с фекалиями, а у лактирующих животных - частично с молоком.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

- 3.1 Препарат применяют для лечения крупного и мелкого рогатого скота при фасциолезе, гемонхозе, эзофагостомозе, хабертиозе, гиподерматозе и эстрозе.
- 3.2 Препарат применяют крупному рогатому скоту однократно внутримышечно или подкожно, мелкому рогатому скоту – подкожно. Препарат вводят животным в дозах, указанных в таблице.

Таблица. – Дозы применения препарата.

Вид животного	Гельминт	Доза по ДВ, мг/кг массы тела животного	Доза 10 % раствора, см ³ /10 кг массы тела животного
Крупный рогатый скот	<i>Bunostomum bovis</i>	2,5	0,25
	<i>Fasciola gigantica</i>	2,5	0,25
	<i>Fasciola hepatica</i>	2,5	0,25
	<i>Haemonchus placei</i>	2,5	0,25
	<i>Haemonchus contortus</i>		
	<i>Oesophagostomum radiatum</i>	2,5	0,25
	<i>Hypoderma bovis</i>	5,0	0,5

Продолжение таблицы.

Мелкий рогатый скот	Chabertia ovina	5,0	0,5
	Fasciola gigantica	5,0	0,5
	Fasciola hepatica	5,0	0,5
	Oesophagostomum radiatum	2,5	0,25
	Haemonchus placei	2,5	0,25
	Haemonchus contortus		
	Oestrus ovis	2,5	0,25

Рекомендуется вводить единичную дозу несколькими инъекциями в разные точки.

3.3 Не применять одновременно с противопаразитарными, хлорограническими и фосфорограническими препаратами. Препарат не рекомендуется применять животным с индивидуальной чувствительностью к клозантелу.

3.4 Побочные эффекты практически исключены. В редких случаях может возникать раздражение в месте введения препарата, которое исчезает самостоятельно в течение 2-3 суток.

3.5 Запрещен к применению для продуктивных животных, молоко от которых используется в пищу людям.

3.6 Убой животных на мясо разрешается через 28 суток после последнего применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления пушных животных.

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 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 ОАО «БелВитунифарм»

211309, д. Должа, ул. Советская д. 26А, Витебский р-н и обл., Республика Беларусь.

Инструкция разработана специалистами ОАО «БелВитунифарм» (Шашкова Ю.А., Коновалова И.И.).

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

ОДОБРЕНО *Лото*

Председатель *Лото*
Секретарь *Лото*
Эксперт *Лото*

«14» *июня* 2010 г. протокол № 100