

СОГЛАСОВАНО

«Белорусский государственный  
ветеринарный центр»

(Приказ Департамента ветеринарного  
и продовольственного надзора)

№ 24 от 02.04.2025

## ИНСТРУКЦИЯ

### по применению ветеринарного лекарственного препарата «Клозиверм»

#### 1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Клозиверм (Closivermum).  
Международное непатентованное наименование: ивермектин, клозантел.
- 1.2 Лекарственная форма: раствор для внутримышечного и подкожного введения.
- 1.3 В 1 см<sup>3</sup> препарата содержится 10 мг ивермектина, 125 мг клозантела натрия и вспомогательные вещества (1-метил-2-пирролидон, бензиловый спирт, пропиленгликоль, вода для инъекций).
- 1.4 По внешнему виду препарат представляет собой густую жидкость от светло-желтого до желтого цвета.
- 1.5 Препарат упаковывают в стерильные стеклянные флаконы вместимостью 50,0; 100,0 и 200,0 см<sup>3</sup>.
- 1.6 Препарат хранят и транспортируют в упаковке изготовителя в защищенном от света месте при температуре от 4 °С до 25 °С.
- 1.7 Препарат следует хранить в недоступном для детей месте.
- 1.8 Препарат уничтожают в соответствии с требованиями законодательства.
- 1.9 Срок годности препарата 2 года с даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортирования. После вскрытия флакона хранить не более 21 суток при температуре от 2 °С до 8 °С.
- 1.10 Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

#### 2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1 Клозиверм обладает широким спектром противопаразитарного действия, активен в отношении нематод желудочно-кишечного тракта и легких, трематод, личинок оводов, возбудителей саркоптоидозов животных.
- 2.2 Ивермектин усиливает выработку нейромедиатора торможения гамма-аминомасляной кислоты, которая служит для передачи сигналов от нервной клетки к клетке мышечной ткани, тем самым блокирует прохождение нервных импульсов, что вызывает паралич и гибель паразита.
- 2.3 Механизм действия клозантела заключается в изменении процессов фосфорилирования и переноса электронов, что приводит к нарушению энергетического обмена и к гибели паразита.
- 2.4 После парентерального введения действующие вещества препарата хорошо всасываются из места инъекции и проникают в большинство органов и тканей организма. Терапевтическая концентрация сохраняется на протяжении 10-12 суток. Действующие вещества препарата выводятся из организма с мочой и фекалиями, у лактирующих животных с молоком.

#### 3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

- 3.1 Препарат применяют для лечения крупного рогатого скота, овец, коз при диктиокаулезе, гемонхозе, остертагиозе, трихостронгилезе, коопериозе, нематодирозе, буностомозе, стронгилоидозе, фасциолезе, телязиозе, гиподерматозе, эстрозе, саркоптоидозах.

3.2 Препарат вводят подкожно или внутримышечно в подлопаточную область однократно в дозе 1,0 см<sup>3</sup> препарата на 50 кг массы тела животного. При чесотках животных препарат вводят двукратно с интервалом 7-14 суток.

3.3 При массовых обработках каждую партию препарата предварительно испытывают на небольшой группе (5-10 голов) животных. При отсутствии осложнений через 3 суток препарат применяют остальным животным.

3.4 Препарат запрещен к применению больным животным; стельным коровам, суягным овцам и козам менее чем за две недели до родов.

3.5 Препарат запрещено вводить совместно с антипаразитарными хлорорганическими и фосфорорганическими препаратами.

3.6 Препарат запрещен к применению продуктивным животным, молоко от которых используется в пищу людям.

3.7 Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 35 суток после последнего применения препарата. В случае вынужденного убоя ранее указанного срока, мясо используют на корм зверям или для производства мясокостной муки.

#### 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, 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 сотрудниками кафедры паразитологии УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Ятусевич А.И., Стасюкевич С.И., Столярова Ю.А., Кузнецова Д.С.), специалистами учреждения «Пинская районная ветеринарная станция» (Петрукович В.В.) и специалистами ОАО «БелВитунифарм» (Шашкова Ю.А., Колядко О.С.).

**СОГЛАСОВАНО**

«Белорусский государственный  
ветеринарный центр»

(Приказ Департамента ветеринарного  
и продовольственного надзора)

№ 24 от 02.04.2025