

ОДОБРЕНО
Совет по ветеринарным препаратам
протокол от «25» октября 2019 г. № 104

**ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата
«Клозиверм»**

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Клозиверм (Closivermum).

1.2 В 1 см³ препарата содержится 10 мг ивермектина, 125 мг клозантела натрия и вспомогательные вещества (1-метил-2-пирролидон, бензиловый спирт, пропиленгликоль, вода для инъекций).

1.3 По внешнему виду препарат представляет собой густую жидкость от светло-желтого до желтого цвета.

1.4 Препарат упаковывают в стерильные стеклянные флаконы вместимостью 50,0; 100,0 и 200,0 см³.

1.5 Препарат хранят в упаковке изготовителя в защищенном от света месте при температуре от плюс 4 °C до плюс 25 °C.

1.6 Срок годности препарата 2 года с даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортирования. После вскрытия флакона, хранить не более 14 суток.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Клозиверм обладает широким спектром противопаразитарного действия, активен в отношении нематод желудочно-кишечного тракта и легких, trematod, 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 Клозиверм относится к веществам умеренно опасным (3 класс опасности по ГОСТ 12.1.007), в рекомендованных дозах не обладает мугагенным, сенсибилизирующими, эмбриотоксическим и тератогенным действием.

2.5 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 см³ 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 Не применять препарат больным животным; стельным коровам, сухтям овцам

и козам менее чем за две недели до родов.

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

3.6. Запрещен к применению для продуктивных животных, 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 ПРЕДЬЯВЛЕНИЯ 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 сотрудниками кафедры паразитологии УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (А.И. Ятусевич, С.И. Стасюкович, В.В. Петрукович, Ю.А. Столярова, Д.С. Кузнецова) и специалистами ОАО «БелВитунифарм» (Е.В. Кальнина, В.В. Рыбаченко).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	<i>Лото</i>
Секретарь	<i>Лицер</i>
Эксперт	<i>Лицер</i>
25 10 2019 г. протокол № 104	