

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 °С до плюс 25 °С.
- 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, 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 Клозиверм относится к веществам умеренно опасным (3 класс опасности по ГОСТ 12.1.007), в рекомендованных дозах не обладает мутагенным, сенсibiliзирующим, 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, 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. 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 ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

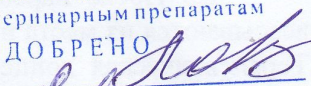
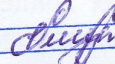

5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают, и потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которого он находится.

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 сотрудниками кафедры паразитологии УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (А.И. Ятусевич, С.И. Стасюкевич, 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	
Секретарь	
Эксперт	
20.10.2019 г. протокол № 104	