

Рассмотрено и одобрено  
Ветбиофармсоветом  
Главного управления ветеринарии  
Минсельхозпрода РБ  
\_\_\_\_\_ протокол №

**ИНСТРУКЦИЯ**  
по применению препарата  
**«Клозальбендазол ВБФ 5 % и 10 %»**  
в ветеринарии

**1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ**

1.1 Клозальбендазол ВБФ 5 % и 10 % (Klozalbendazol VBF 5 % et 10 %) – лекарственный препарат, содержащий в качестве активнoдействующих веществ антигельминтики клoзантел и альбендазол.

1.2 Препарат по внешнему виду представляет собой порошок от светло-серого до коричневого цвета, нерастворимый в воде.

1.3 Препарат выпускают расфасованным в полиэтиленовые или ламинированные пакеты, или в пластиковые банки по 10,0; 50,0; 100,0; 200,0; 500,0 и 1000,0 г.

Выпускают препарат в двух модификациях: клозальбендазол ВБФ 5 %, содержащий 50 мг альбендазола, 50 мг клoзантела и наполнитель до 1 г; и клозальбендазол ВБФ 10 %, содержащий 100 мг альбендазола, 100 мг клoзантела и наполнитель до 1 г.

Хранят препарат с предосторожностью (список Б), при температуре от 0 до плюс 25 °С, в сухом, защищенном от света месте. Срок годности при указанных условиях хранения 3 года со дня изготовления.

**2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА**

2.1 Входящие в состав клозальбендазола ВБФ активные компоненты, усиливая действие друг друга, вызывают гибель широкого спектра эндо- и эктопаразитов жвачных животных, включая трематод, нематод, цестод, в т.ч. устойчивых к бензимидазолам, а также личинок оводов и саркоптоидных клещей.

Препарат нарушает процессы окислительного фосфорилирования и снижает активность ферментов паразитов, что приводит к их параличу и гибели.

2.2 При оральном введении препарат хорошо всасывается из желудочно-кишечного тракта и проникает практически во все органы и ткани организма. Наиболее высокий уровень клoзантела достигается в белках плазмы крови, альбендазола - в печени. Терапевтическая концентрация препарата после однократного применения сохраняется в организме в течение 48 часов.

2.3 Препарат выделяется из организма в основном с калом (клозантел), с желчью (альбендазол), в меньших количествах – с мочой.

Минимально допустимый уровень содержания препарата сохраняется в молоке в течение 48 часов, в мясе - 15 суток.

2.3 При применении в указанных инструкцией дозах препарат безвреден и не вызывает аллергических реакций.

### **3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА**

3.1 Препарат применяют крупному рогатому скоту, овцам, козам при фасциолезе, дикроцелиозе, мониезиозе, диктиокаулезе, остертагиозе, гемонхозе, трихостронгилезе, коопериозе, эзофагостомозе, а также при гиподерматозе, эстрозе и псороптозе.

3.2 При гельминтозах и оводовых инвазиях клозальбендазол ВБФ 10 % применяют в дозе 40 мг/кг массы животного, а клозальбендазол ВБФ 5 % – в дозе 80 мг/кг массы животного однократно, индивидуально или групповым способом в смеси с кормом или выпаивают принудительно из бутылки в форме водной суспензии.

При псороптозе овец препарат применяют двукратно с интервалом 7 суток, а с профилактической целью в хозяйствах неблагополучных по псороптозу однократно в дозах: клозальбендазол ВБФ 10 % – 100 мг/кг массы тела, а клозальбендазол ВБФ 5 % – 200 мг/кг массы тела.

3.3 Дегельминтизацию животных целесообразно проводить два раза в год: за две недели до выгона на пастбище и перед постановкой на стойловое содержание.

Обработку животных против гиподерматоза и эстроза проводят после окончания лёта овода.

Лечение овец при псороптозе проводят по показаниям в любой период года.

3.4 Запрещается применение препарата дойным животным.

3.5 Убой на мясо животных и птиц, которым применяли препарат, разрешается не ранее, чем через 20 дней после последнего введения препарата.

Молоко, полученное от животных, которым применяли препарат, используют в пищу людям не ранее, чем через 5 суток после последнего введения препарата.

При вынужденном убое животных ранее установленного срока, мясо и мясопродукты могут быть использованы для приготовления мясокостной муки.

### **4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ**

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

### **5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ**

5.1 В случае несоответствия препарата указанным в настоящем наставлении требованиям, а также при выявлении осложнений, использование препарата прекращают, сообщают в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр», а также изготовителю. Одновременно в ГУ «Белорусский государственный ветеринарный центр» направляют невскрытые упаковки препарата в количестве, достаточном для контроля.

Инструкция разработана УП «Витебская биофабрика».

Изготовитель препарата – Частное производственное унитарное предприятие «Витебская биофабрика».