

Одобрено Ветбиофармсоветом и
Главным управлением ветеринарии
Министерства сельского хозяйства
и продовольствия Республики Беларусь
19 июня 2009 года. Протокол № 42

ИНСТРУКЦИЯ по применению клозантела 10 % для инъекций

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Клозантел 10 % для инъекций - Closanteli 10% pro injectionibus

1.2 Активнодействующим веществом в растворе является N-(5-хлор-4-[(4-хлорфенил) цианметил]) – 2-гидрокси -3,5-дийодбензамид.

1.3 По внешнему виду раствор представляет собой прозрачную жидкость желтого цвета.

1.4 Раствор выпускают упакованным в стеклянные флаконы вместимостью 50 , 100 и 200 см³.

1.5 Срок годности раствора 3 года от даты изготовления. Хранят с предосторожностью (список Б) при температуре от плюс 4 до плюс 25 °С в сухом защищенном от света месте.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Клозантел – антигельминтик, активен в отношении широкого спектра наружных и внутренних паразитов (трематод, нематод и личинок оводов). Клозантел действует на личиночную стадию *Fasciola hepatica* и половозрелую стадию *Fasciola hepatica*, личиночные и половозрелые стадии *Bunostomum bovis*, *Haemonhus placei*, *Haemonhus contortus*, *Oesophagostomum radiatum*, *Chabertia ovis*, 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 10-11 сут. Клозантел не подвергается биотрансформации в организме и выделяется в неизменном виде с фекалиями, а у лактирующих животных – частично с молоком.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЕ ПРЕПАРАТА

3.1 Раствор применяют для лечения фасциоллеза, гемонхоза, буностомоза, эзофагостомоза, хабертиоза, гиподерматоза и эстроза животных.

3.2 Раствор назначают крупному рогатому скоту однократно внутримышечно или подкожно, мелкому рогатому скоту - подкожно. Для улучшения всасывания клозантела флакон с раствором целесообразно нагреть до 37 °С. Раствор вводят животным в дозах, указанных в таблице:

Таблица А.1

Вид животного	Гельминт	Доза по ДВ, мг/кг	Доза 10 % раствора, см ³ / 10 кг массы
Крупный рогатый скот	Bunostomum bovis	2,5	0,25
	Fasciola gigantica	2,5	0,25
	Fasciola hepatica	2,5	0,25
	Haemonhus place и Haemonhus contortus	2,5	0,25
	Oesophagostomum radiatum	2,5	0,25
	Hypoderma bovis	5,0	0,5
Мелкий рогатый скот	Chabertia ovis	5,0	0,5
	Fasciola gigantica	5,0	0,5
	Fasciola hepatica	5,0	0,5
	Oesophagostomum radiatum	2,5	0,25
	Haemonhus place и Haemonhus contortus	2,5	0,25
	Oestrus ovis	2,5	0,25

Рекомендуется вводить единичную дозу несколькими инъекциями в разные точки.

3.3 Не рекомендуется вводить раствор одновременно с антипаразитарными хлорорганическими и фосфорорганическими препаратами. Раствор не рекомендуется применять лактирующим животным и животным с индивидуальной чувствительностью к препарату.

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

3.5 Каждую партию раствора предварительно испытывают на небольшой группе (7-8 голов) животных. При отсутствии осложнений в течение 2-3 дней раствор применяют всему поголовью.

3.6 О проведении дегельминтизации составляют соответствующий акт.

3.7 Убой животных на мясо разрешается через 28 сут, использование молока через 14 сут. после последнего применения раствора. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления пушных животных или для производства мясокостной муки.

4 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

4.1 В случае несоответствия раствора указанным в настоящем наставлении требованиям, а также при выявлении осложнений, использование его прекращают, сообщают в Государственное учреждение “Белорусский государственный ветеринарный центр” (220005, г.Минск, ул.Красная, 19а), а также УП «Витебская биофабрика», изготовившему препарат. Одновременно в Государственное учреждение “Белорусский государственный ветеринарный центр” направляют невскрытые флаконы раствора в количестве, достаточном для проведения контроля.

Инструкция подготовлена специалистами УП «Витебская биофабрика».