

Рассмотрена и одобрена  
Ветбиофармсоветом  
"29" января 2016 г. Протокол №82.

## **Инструкция по применению препарата ветеринарного «Клозамектим»**

### **1 Общие сведения**

1.1 Клозамектим (Closamectinum).

1.2 Препарат представляет собой прозрачную жидкость от бесцветного до желтого цвета, без видимых механических включений.

1.3 В 1 мл препарата содержится 0,2 мг ивермектина и 2,5 мг клозантела.

1.4 Препарат выпускают по 50,0; 100,0; 200,0 и 400,0 мл в стеклянных бутылках, по 10,0; 50,0; 100,0 мл в стеклянных флаконах. Хранят препарат в сухом, защищенном от света месте, при температуре от плюс 4°C до плюс 25°C.

1.5 Срок годности препарата - 3 года от даты изготовления при условии соблюдения правил хранения.

### **2 Фармакологические свойства**

2.1 Ивермектин у насекомых блокирует передачу нервных импульсов между нервными окончаниями и клетками мышечной ткани, что приводит к параличу и гибели паразита. Практически весь ивермектин выводится из организма животных с фекальными массами и около 2% препарата выводится с мочой.

2.2 Клозантел нарушает процессы фосфорилирования и переноса электронов в организме насекомых, что приводит к нарушению энергетического обмена и гибели их. Клозантел не подвергается биотрансформации в организме животных и выделяется преимущественно в неизменном виде.

2.3 Препарат не обладает эмбриотоксическим, тератогенным, сенсibiliзирующим и алергизирующим действием. Препарат относится к четвертому классу опасности.

### **3 Порядок применения препарата**

3.1 Препарат применяют крупному рогатому скоту для профилактики и терапии гиподерматоза.

3.2 Препарат вводят подкожно однократно животным массой до 150 кг в дозе 2 мл, животным массой 150 кг и более - 3 мл.

3.3 Нельзя применять препарат коровам, от которых молоко используется в пищу людям.

3.4 Мясо от животных, которым применяли препарат, используется без ограничений.

3.5 При применении препарата в указанных дозах побочных явлений не наблюдается.

#### 4 Меры личной профилактики

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать меры личной гигиены и правила техники безопасности.

4.2 После окончания работы с препаратом следует тщательно вымыть руки и лицо теплой водой с мылом.

4.3 Неиспользованные остатки препарата закапывают в землю, не допуская попадания их в открытые водоемы.

#### 5 Порядок предъявления рекламаций


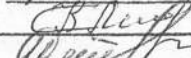
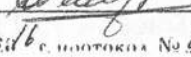
5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают, и потребитель обращается в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр», г. Минск, ул. Красная 19а.

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 или несоответствии препарата по внешнему виду ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (г. Минск, ул. Красная 19а) для подтверждения соответствия нормативной документации.

#### 6 Полное наименование производителя

6.1 Общество с ограниченной ответственностью "ТМ" (Республика Беларусь). 220000, г. Минск, ул. Скрыганова, д.6, к.1016 а.

Инструкция по применению разработана научными сотрудниками отдела паразитологии РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С.Н.Вышелесского Национальной академии наук Беларуси» профессором М.В. Якубовским М.В., кандидатом ветеринарных наук Т.Я. Мясцовой Т.Я. и Степановой Е.А..

Ветбиофармсовет при Департаменте ветеринарного и продовольственного надзора МСХиП РБ	
<b>О Д О Б Р Е Н О</b>	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
№ 01 от 22.06.2004 г. протокол № 82	