



СОГЛАСОВАНО
Заместитель Руководителя
Россельхознадзора

К.А.САВЕНКОВ

15 МАР 2022

ИНСТРУКЦИЯ
по ветеринарному применению лекарственного препарата
Клозантин® инъекционный

(организация-разработчик: ООО НБЦ «Фармбиомед»,
117192, г. Москва, Мичуринский пр-т, д.12, к.1, к.п.)

Номер регистрационного удостоверения:
77-3-7.12-0740№ПВР-3-3.6/01706

I. Общие сведения

1. Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения:
торговое наименование: Клозантин® инъекционный (Closantin pro inectionibus).
международное непатентованное наименование: клозантел.
2. Лекарственная форма: раствор для инъекций.
Клозантин® инъекционный выпускается в трех дозировках 5%, 10% или 20%.
Лекарственный препарат содержит в 1 мл в качестве действующего вещества клозантел – 50 мг, 100 мг или 200 мг соответственно, а также вспомогательные вещества: спирт этиловый, спирт бензиловый, воду для инъекций, новокаин, повидон К17 и полиэтиленоксид-400.
3. По внешнему виду препарат представляет собой прозрачную жидкость от желтого до коричневого цвета.
Срок годности препарата Клозантин® инъекционный 5% и 10% при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке – 3 года; Клозантин® инъекционный 20% – 2 года со дня производства; после вскрытия флакона – не более 24 суток при соблюдении правил асептики.
Запрещается применение препарата Клозантин® инъекционный по истечении срока годности.
4. Выпускают Клозантин® инъекционный расфасованным по 50 и 100 мл в стерильные флаконы из темного стекла соответствующей вместимости, укупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками. Каждая потребительская упаковка препарата сопровождается инструкцией по применению.
5. Хранят Клозантин® инъекционный в закрытой упаковке производителя в защищенном от прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре от 5°C до 25°C.
6. Клозантин® инъекционный 5%, 10% и 20% следует хранить в местах, недоступных для детей.
7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.
8. Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Клозантин® инъекционный относится к фармакотерапевтической группе - противопаразитарные средства.

10. Входящий в состав препарата клозантел, активен в отношении личиночных и половозрелых фаз развития нематод, включая *Haemonchus spp.*, *Nematodirus spp.*, *Trichostrongylus spp.*, *Ostertagia spp.*, *Oesophagostomum radiatum*, *Bunostomum spp.*, *Chabertia ovis*, и трематод – *Fasciola hepatica*, *Fasciola gigantica*, а также личинок оводов *Hypoderma bovis*, *Hypoderma lineatum* и *Oestrus ovis*, паразитирующих у крупного и мелкого рогатого скота.

Клозантел, входящий в состав препарата, – соединение класса галогенированных салициланилидов. Механизм действия клозантела заключается в изменении процессов фосфорилирования и переноса электронов, что приводит к нарушению обменных процессов и гибели паразита.

После парентерального введения лекарственного препарата клозантел быстро всасывается с места введения и проникает в органы и ткани. Максимальная концентрация клозантела в крови достигается через 12 часов после применения препарата. Из организма клозантел выделяется преимущественно с фекалиями в основном в неизмененном виде, у лактирующих животных – частично с молоком.

Клозантин® инъекционный по степени воздействия на организм относится к умеренно опасным веществам (3 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76); в рекомендуемых дозах не оказывает местно-раздражающего, эмбриотоксического, тератогенного, мутагенного и sensibiliziruyushchego действия.

III. Порядок применения

11. Клозантин® инъекционный применяют с лечебной и профилактической целью:
- крупному рогатому скоту при гемонхозе, эзофагостомозе, буностомозе, трихостронгилезе, остертагиозе и гиподерматозе;
 - овцам – при гемонхозе, нематодирозе, трихостронгилезе, хабертиозе, буностомозе, эзофагостомозе и эстрозе.

12. Противопоказанием к применению препарата Клозантин® инъекционный является индивидуальная повышенная чувствительность животного к компонентам препарата. Клозантин® инъекционный не следует применять дойным, ослабленным, истощенным и больным инфекционными болезнями животным.

13. При работе с препаратом Клозантин® инъекционный следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. Во время работы с лекарственным препаратом запрещается курить, пить и принимать пищу. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом Клозантин® инъекционный. Обработку животных следует проводить в резиновых перчатках. По окончании работы следует тщательно вымыть руки теплой водой с мылом.

При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз, необходимо немедленно промыть большим количеством воды.

В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании лекарственного препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

Запрещается использовать пустые флаконы из-под лекарственного препарата для бытовых целей. Их помещают в полиэтиленовый пакет и утилизируют с бытовыми отходами.

14. Не подлежат обработке дойные животные, а также нетели, стельные коровы и суягные овцы, менее чем за 30 суток до отела (окота).

15. Клозантин® инъекционный вводят животным с соблюдением правил асептики однократно: крупному рогатому скоту внутримышечно или подкожно, овцам – подкожно, в дозах, указанных в таблицах 1 и 2.

Таблица 1

Показания к применению крупному рогатому скоту и дозы препарата Клозантин® инъекционный в форме 5%, 10% и 20% раствора

Заболевание	Доза Клозантин® инъекционный, мл на 50 кг массы животного			Доза ДВ, мг/кг
	5%	10%	20%	
Фасциолез	2,5-5,0	1,15-2,5	0,65-1,25	2,5-5,0
Желудочно-кишечные нематодозы: гемонхоз, эзофагостомоз, буностомоз, трихостронгилез, остертагиоз	5,0	2,5	1,25	5,0
Гиподерматоз	5,0	2,5	1,25	5,0

Таблица 2

Показания к применению овцам и дозы препарата Клозантин® инъекционный в форме 5%, 10% и 20% раствора

Заболевание	Доза Клозантин® инъекционный, мл на 10 кг массы животного			Доза ДВ, мг/кг
	5%	10%	20%	
Фасциолез	1,0-1,5	0,5-0,75	0,25-0,40	5,0-7,5
Желудочно-кишечные нематодозы: гемонхоз, нематодироз, трихостронгилез, хабертиоз, буностомоз, эзофагостомоз	1,5	0,75	0,40	7,5
Эстроз	1,5	0,75	0,4	7,5

В связи с возможной болевой реакцией при введении лекарственного препарата в объеме, превышающем 10 мл, инъекции следует проводить в несколько мест.

Обработку животных против желудочно-кишечных нематод с лечебной целью проводят по показаниям, с профилактической – перед постановкой на стойловое содержание и весной перед выгоном на пастбище, против оводовых инвазий – сразу после окончания лета оводов.

Перед массовой обработкой каждую серию лекарственного препарата испытывают на небольшой группе (5–7 голов) малоценных животных. При отсутствии в течение 3 дней осложнений препарат применяют всему поголовью.

16. Побочных явлений и осложнений при применении лекарственного препарата в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдается. При подкожном введении в редких случаях в месте инъекции возможно появление припухлости, которая самопроизвольно исчезает в течение 2-3 суток. При повышенной индивидуальной чувствительности животного к компонентам препарата и появлении аллергических реакций

его дальнейшее использование прекращают и назначают животному десенсибилизирующую терапию.

17. При значительной передозировке препарата Клозантин® инъекционный у животных может наблюдаться: колики, повышенное слюноотделение, кашель, возбуждение, гипервентиляция (гиперпноэ), слёзотечение, спазмы, потоотделение и тошнота. Специфические средства детоксикации отсутствуют, применяют общие меры, направленные на выведение лекарственного препарата из организма.

18. Клозантин® инъекционный не следует применять совместно с хлорорганическими и фосфорорганическими инсектоакарицидными лекарственными препаратами, а также смешивать в одном шприце с другими лекарственными средствами.

19. Особенности действия лекарственного препарата при его первом применении или отмене не выявлено.

20. Следует избегать нарушений схемы применения лекарственного препарата, так как это может привести к снижению его эффективности. В случае пропуска очередной обработки ее следует провести как можно скорее в той же дозе.

21. Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 28 суток после применения препарата Клозантин® инъекционный. В случае вынужденного убоя животных ранее установленного срока, мясо может быть использовано в корм пушным зверям.

Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения.

ООО «Фармбиомедсервис», 129226, г. Москва, ул. Сельскохозяйственная, дом 12а, к.4.

Наименование, адрес организации, уполномоченной держателем или владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя.

ООО «Фармбиомедсервис», 129226, г. Москва, ул. Сельскохозяйственная, дом 12а, к.4

Генеральный директор
ООО НБЦ «Фармбиомед»



Тихомирова О.И.