

Инструкция рассмотрена и одобрена на
Совете по ветеринарным препаратам
14 июля 2017 г. Протокол № 91.

ИНСТРУКЦИЯ по применению препарата ветеринарного «КЛАВЕР»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Клавер (Claverum).

Международное непатентованное наименование активных фармацевтических субстанций: триклабендазол, ивермектин.

1.2 Препарат представляет собой прозрачную жидкость от желтого до светло-коричневого цвета.

В 1,0 см³ препарата содержится 360 мг триклабендазола, 6 мг ивермектина, вспомогательные и формообразующие вещества.

1.3 Препарат выпускают в стеклянных флаконах по 10 см³, 50 см³, 100 см³, 250 см³ и 450 см³ и полимерных флаконах по 500 см³.

1.4 Препарат хранят с предосторожностью (список Б) в упаковке изготовителя при температуре от плюс 2 °C до плюс 30 °C, в защищенном от прямых солнечных лучей месте.

Срок годности - 2 (два) года от даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортирования.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Клавер – комплексный противопаразитарный лекарственный препарат.

2.2 Триклабендазол относится к соединениям бензимидаэльной группы, обладает выраженным трематодоцидным действием, губительно действуют на половозрелых и неполовозрелых (включая юные формы) гельминтов *Fasciola hepatica* и *Fasciola gigantica*, паразитирующих у животных. Триклабендазол ингибитирует связывание колхицина с микротубулярным протеином фасциол и, тем самым, нарушает структуру и функцию микротубул, что приводит к параличу и гибели трематод.

Ивермектин относится к классу макроциклических лактонов. Обладает выраженным противопаразитарным действием на личиночные и половозрелые стадии нематод желудочно-кишечного тракта и легких, личинки подкожных, носоглоточных, желудочных оводов, вшей, кровососок и саркоптоидных клещей. Ивермектин, усиливая выработку нейромедиатора торможения – гамма-аминомасляной кислоты, которая служит для передачи сигналов от нервной клетки к клетке мышечной ткани, блокирует передачу нервных импульсов, что вызывает паралич и гибель паразита.

2.3 После парентерального введения компоненты препарата хорошо всасываются из места инъекции и проникают в большинство органов и тканей организма. Терапевтическая концентрация триклабендазола и ивермектина сохраняется в организме животных на протяжении 10-12 суток после введения.

2.4 Метаболизируясь в организме животных, триклабендазол окисляется до сульфона и сульфоксида. Выводится из организма животных в виде метаболитов в основном с фекалиями. Ивермектин выводится из организма животных с мочой и желчью, у лактирующих животных – с молоком.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Клавер применяют лечебной и лечебно-профилактической целью крупному рогатому скоту, овцам и козам при диктиокаулезе, гемонхозе, остротрагиозе, трихостронгилезе, коопериозе, нематодирозе, буностомозе, стронгилоидозе, фасциолезе, гиподерматозе, эстрозе и других паразитозах.

3.2 Клавер вводят животным однократно с соблюдением правил асептики и антисептики подкожно или внутримышечно в дозе 1 см³ на 30 кг массы животного. В случае если объем вводимого препарата превышает 10 см³, во избежание болевой реакции, его следует вводить животному в два-три места.

При необходимости препарат подогревают до температуры 36-38 °C.

3.3 В периоды высокой зараженности или в районах с высоким уровнем заболеваемости рекомендуется применение препарата каждые 8-10 недель. В случаях острого и подострого фасциолеза рекомендуется применять клавер каждые 5-6 недель.

3.4 Перед массовыми обработками каждую партию препарата предварительно испытывают на небольшой группе (7-8 голов) животных. При отсутствии токсических явлений в течение 3 суток приступают к обработке всего поголовья.

3.5 Противопоказанием к применению клавера является индивидуальная повышенная чувствительность животного к компонентам лекарственного препарата.

3.6 Запрещается применение препарата ослабленным, истощенным животным, в период лактации, стельным коровам в первую треть беременности, сухим овцам и козам менее чем за две недели до родов.

Клавер не следует применять одновременно с антипаразитарными хлороганическими и фосфороганическими лекарственными препаратами.

Препарат запрещен к применению для продуктивных животных, от которых молоко используется в пищу людям.

3.7 Побочных явлений и осложнений при применении клавера в соответствии с инструкцией, как правило, не наблюдается. В редких случаях на месте введение препарата возможно образование припухлости.

При повышенной индивидуальной чувствительности к компонентам препарата у животного может наблюдаться возбужденное состояние, избыточное слюноотделение, учащение мочеиспускания, расстройство функции желудочно-кишечного тракта. В этих случаях использование клавера прекращают и назначают антигистаминные препараты и симптоматические средства.

3.8 Убой на мясо животных разрешается не ранее, чем через 35 суток после последнего применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, используют для кормления плотоядных животных.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

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

4.2 Упаковку из-под препарата запрещено использовать для бытовых целей.

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

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Иностранное производственное унитарное предприятие «ВИК – здоровье животных»
210040, РБ, г. Витебск, ул. 1-я Журжевская, 29

Инструкция подготовлена сотрудниками кафедры фармакологии и токсикологии (И.А. Ятуевич) УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» и иностранного унитарного предприятия «ВИК – здоровье животных» (А.В. Балай) на основании документов, предоставленных ООО «ВИК – здоровье животных» (Россия, 140051, Московская обл., Люберецкий р-н, пос. Красково, Егорьевское шоссе, д. 3А).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь
Совет по ветеринарным препаратам
ОДОБРЕНО
Председатель
Секретарь
Эксперт
«14» 2017 г. протокол № 91