

Dövlət qeydiyyatına alınmışdır:

Qeydiyyat şəhadətnaməsi

№ BP4073- 205- 20

Qida Təhlükəsizliyi Agentliyinin

Heyvan sağlamlığı şöbəsinin müdiri,

Baş dövlət baytarlıq müfəttişi

Q.Əbdülməliyev

2020-ci il

"Kloziverm"

baytarlıq preparatının istifadəsi üzrə

Təlimat

1. **Preparatın ticarət adı:** "Kloziverm"- Клозиверм (Closivermum).
2. **Preparatın patentləşdirilməmiş beynəlxalq adı:** İvermektin, Klozantel natrium.
3. **Preparatın təsviri:** Xarici görünüşcə açıq- sarı çaların rəngindən sarı rəngli, steril, özlü məhluldur.
4. **Dərman forması:** İnyeksiya üçün məhlul.
5. **Preparatın tərkibi, fəal maddə 1 ml-də:** İvermektin- 10 mq, Klozantel natrium- 125 mq.
6. **Farmako-terapevtik qrupu:** Kombinə edilmiş antiparazitar baytarlıq preparatı.
7. **Qablaşdırma forması:** Preparat 50,0; 100,0 və 200,0 ml miqdarında şüşə flakonlarda qablaşdırılır.
8. **Saxlanılma şəraiti və yararlılıq müddəti:** Preparat istehsalçı qablaşmasında, quru, qaranlıq və uşaqlar üçün əlçatmaz yerdə, (+4°-dən +25°C-dək) temperatur şəraitində saxlanılmalıdır. Yararlılıq müddəti 2 (iki) il.
9. **Təsiredici maddənin əsas fiziki-kimyəvi xassələri və farmakoloji xüsusiyyətləri:** Preparatın təsiredici maddələri İvermektin və Klozantel natrium sinergist təsir göstərən antiparazitar maddələrdir. İvermektin makrotsiklik laktonlar qrupuna aid antiparazitar maddədir. Onun təsir mexanizmi neyromediator tormozlayıcısı olan qammaamino yağ turşusunun əmələ gəlməsini gücləndirməklə və parazitlərdə sinir impulslarının ötürülməsini pozmaqla onların iflic və nəticədə məhv olmasına səbəb olur. Klozantel parazitlərdə mitoxondri membranlarına təsir göstərərək elektronların ötürülməsini pozaraq onu enerji mənbəyindən məhrum edir. Parenteral yeridilmiş preparat inyeksiya yerindən tez sorularaq orqanizmin orqan və toxumalarının çoxuna yayılır. Terapevtik konsentrasiya 10-12 sutka saxlanır. Arılar, balıqlar və sair hidrobiontlar üçün toksikidir.
10. **Tətbiqinə göstərişlər:** Preparat qaramal, qoyun və keçilərdə diktiokaulyo, hemonxoz, ostertaqioz, troxostrogilyoz, kooperioz, nematodiroz, bunostomoz, strongiloidoz, fassiolyoz, telyazioz, hipodermatoz, estroz və sarkoptoz zamanı tətbiq edilir.
11. **İstifadə və dozalaşdırma qaydaları:** Preparat əzələdaxili və ya dərialtına, bir dəfə, heyvanların, hər 50 kq diri kütləsinə 1,0 ml preparat hesabı ilə dozalaşdırılaraq inyeksiya edilir. Qoturluq zamanı preparat 7- 14 gün fasilə verilməklə iki dəfə inyeksiya edilir.
Qeyd: Kütləvi istifadə zamanı preparat əvvəlcə kiçik qrup (5- 10) heyvan üzərində sınaqdan keçirilir. Əgər 3 gün ərzində heyvanlarda heç bir fəsad müşahidə

edilməsə bütün sürü üzərində istifadə edilir. İstehsalçının istifadə təlimatında və qablaşma (tara) üzərində göstərilən istifadə və dozalaşdırma qaydaları üstün hesab edilməlidir. Verilmiş təlimat istehsalçı tərəfindən preparatın tərkibində hər hansı dəyişiklik edilmədiyi müddətdə etibarlıdır.

- 12. Əks göstərişlər:** Preparatın xəstə, zəif olan heyvanlarda, eləcə də doğuşa iki həftə qalmış boğaz heyvanlarda tətbiqi əks göstərişdir.
- 13. Başqa preparatlarla uyumsuzluğu:** Preparat xlor və fosforüzvü antiparazitar preparatlarla eyni zamanda tətbiq edilməməlidir.
- 14. Gözləmə vaxtı:** Preparat tətbiq edildiyi axırncı gündən 35 sutka sonra heyvanlar ətlik məqsədilə kəsilə bilərlər. Sağmal heyvanlarda tətbiqi əks göstərişdir.
- 15. Təhlükəsizlik qaydaları:** Preparatla işləyərkən şəxsi mühafizə vasitələrindən (xalat, əlcək, maska, respirator və s.) istifadə edilməli, gigiyena və təhlükəsizlik qaydalarına əməl edilməlidir.
- İstehsalçı:** ОАО "БелВитунифарм", Belarus Respublikası.

Təlimatı işləmişdir: Qida Təhlükəsizliyi İnstitutunun Analitik Ekspertiza Mərkəzi, Kompleks Tədqiqatlar Laboratoriyası Normativ Texniki Sənədlər bölməsinin rəhbəri, baytarlıq üzrə fəlsəfə doktoru Mirfazil Qafar oğlu Abdullayev.

Kompleks Tədqiqatlar
Laboratoriyasının müdiri



Fuad Ağayev

Normativ Texniki Sənədlər
bölməsinin rəhbəri



Mirfazil Abdullayev