



AZƏRBAYCAN QIDA TƏHLÜKƏSİZLİYİ AGENTLIYI

Azərbaycan, Bakı şəhəri Heydər Əliyev pr. 185B, info@afsa.gov.az; Telefon: 1003, http://afsa.gov.az/home

Dövlət qeydiyyatına alınmışdır:

QEYDİYYAT ŞƏHADƏTNAMƏSİ

№ BP-Q-01250104

Heyvan sağlamlığı şöbəsinin müdiri QALIB ƏBDÜLƏLİYEV



КЛОЗАНТЕЛЬ 10% ДЛЯ ИНЪЕКЦИЙ BAYTARLIQ PREPARATLARININ İSTİFADƏSİ ÜZRƏ TƏLİMAT

19/06/2025-cü il

1. “Preparatın ticarət adı”nın “Preparatın Azərbaycan dilində adı”: КЛОЗАНТЕЛЬ 10% ДЛЯ ИНЪЕКЦИЙ
2. Preparatın beynəlxalq adı: CLOSANTEL SODIUM
3. Preparatın təsviri: Preparat xarici görünüşcə açıq-sarıdan tünd sarıya qədər şəffaf mayedir.
4. Dərman forması: İNYEKSIYA ÜÇÜN MAYE
5. Preparatın tərkibi fəal maddə: CLOSANTEL NATRIUM - 10 qr
6. Farmako-terapevtik qrupu: ANTIPARAZITAR
7. Preparatın təyinatı: HEYVANLARDA PARAZITAR XƏSTƏLİKLƏRİN MÜALİCƏ VƏ PROFİLAKTIKASI MƏQSƏDİ İLƏ
8. Qablaşdırma forması: Şüşə flakon
9. Saxlanılma şəraiti və yararlılıq müddəti: 36 (otuz altı) ay.
10. Təsiredici maddənin əsas fiziki-kimyəvi xassələri və farmakoloji xüsusiyyətləri: Klozantel geniş spektrli ekto- və endoparazitlərə (trematodlar, nematodlar və botfly sürfələri) qarşı aktiv olan antiparazitar preparatdır. Klozantel məhz Fasciola hepatica sürfə mərhələsində və Fasciola hepaticanın cinsi yetkinlik mərhələsində, Bunostomum bovis, Haemonchus placei, Haemonchus contortus, Oesophagostomum radiatum, Chaberta ovina, həmçinin Hypoderma bovis və Oestrus ovis sürfə və yetkin mərhələlərində fəaliyyət göstərir. Təsir mexanizmi enerji mübadiləsinin pozulmasına və parazitlərin ölümünə səbəb olan fosforlaşma və elektron köçürmə proseslərini dəyişdirməkdən ibarətdir. Əzələdaxili yeridildikdə klozantel tez sorulur və bədənin əksər orqan və toxumalarına nüfuz edir. Tək tətbiqdən sonra anthelmintikin terapevtik konsentrasiyası 10-31 gün ərzində bədəndə qalır. Klozantel bədəndə biotransformasiyaya məruz qalmır və dəyişməmiş şəkildə nəcislə, laktasiya edən heyvanlarda isə qismən südlə xaric olur.
11. Tətbiqinə göstərişlər: Dərman iribuynuzlu və xırda buynuzlu qaramalın fassioloz, hemonxoz, ezofaqostomoz, habertioz, hipodermatoz və estroz ilə müalicəsində istifadə olunur.



Azərbaycan Respublikasının Qida Təhlükəsizliyi Agentliyi
Avtomatlaşdırılmış Qida Təhlükəsizliyi İnformasiya sistemi – AQTIS

İmzalayan şəxs:

QEYD: “Elektron imza və elektron sənəd” haqqında Azərbaycan Respublikası Qanununun 3-cü maddəsinə əsasən elektron imza əl imzası ilə bərabər hüquqi qüvvəyə malikdir. Elektron imza şəxsin kağız daşıyıcı üzərindəki möhürlə təsdiq edilmiş əl imzasına bərabər tutulur.



12. İstifadə və dozalaşdırma qaydaları: Dərman iri və xırdabuynuzlu qaramala bir dəfə əzələdaxili və ya dərialtı, xırdabuynuzlu heyvanlara isə dərialtı yeridilir. Preparat heyvanlara aşağıdakı cədvəldə göstərilən dozalarda verilir.

Heyvanın növü	Helmint	Heyvan bədən çəkisi üçün DV dozası, mq/kq	Heyvanın 10 kq bədən çəkisi üçün məhlulun 10% dozası
İribuynuzlu qaramal	Bunostomum bovis	2,5	0,25
	Fasciola gigantica	2,5	0,25
	Fasciola hepatica	2,5	0,25
	Haemonchus placei	2,5	0,25
	Haemonchus contortus	2,5	0,25
	Oesophagostomum radiatum	2,5	0,25
	Hypoderma bovis	5,0	0,5
Xırda buynuzlu qaramal	Chabertia ovina	5,0	0,5
	Fasciola gigantica	5,0	0,5
	Fasciola hepatica	5,0	0,5
	Oesophagostomum	2,5	0,25
	Haemonchus placei	2,5	0,25
	Haemonchus	2,5	0,25
	Oestrus ovis	2,5	0,25

Fərqli nöqtələrdə bir neçə inyeksiyada bir dozanın tətbiqi tövsiyə olunur.

Qeyd: 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.

13. Yanası mənfi təsirləri: Yan təsirlər praktiki olaraq aradan qaldırılır. Nadir hallarda, inyeksiya yerində qıcıqlanma baş verə bilər ki, bu da 2-3 gün ərzində öz-özünə yox olur.

14. Artıq doza fəsadları: Məlumat yoxdur.

15. Əks göstərişlər: Parazit əleyhinə, xlor orqanik və fosfor üzvi preparatlarla eyni vaxtda istifadə etməyin. Dərmanı klozantelə fərdi həssaslığı olan heyvanlarda istifadə etmək tövsiyə edilmir. Sütü insan qidası üçün istifadə edilən heyvanlarda istifadəsi qadağandır.

16. Preparat tətbiq edilmiş heyvan məhsullarının qida kimi istifadə edilməsi üçün gözləmə

vaxtı: Heyvanların ət üçün kəsilməsinə preparatın son istifadəsindən 28 gün sonra icazə verilir. Göstərilən müddət bitmədən məcburi şəkildə öldürülən heyvanların əti xəzli heyvanların qidalanması üçün istifadə edilə bilər.

17. Təhlükəsizlik tədbirləri: Preparatla işləyən zaman ümumi qəbul edilmiş şəxsi gigiyena qaydalarına və baytarlıq dərmanları ilə işləmək üçün nəzərdə tutulmuş təhlükəsizlik tədbirlərinə əməl etməlisiniz. Preparatı tətbiq edərkən siqaret çəkmək, içmək və yemək qadağandır. Preparatla işləyərkən fərdi mühafizə vasitələrindən (xalat, əlcək, maska, respirator və s.) istifadə edilməlidir. Bitirdikdən sonra əllərinizi ilıq su və sabunla yaxşıca yuyun.

18. Zərərçəkənə ilk yardım göstərilməsi qaydaları: Preparat təsadüfən gözlərlə və dəri ilə təmasda olduqda, onlar bol axan su ilə yuyulmalıdır. Allergik reaksiyalar baş verərsə və ya preparat təsadüfən insan orqanizminə daxil olarsa, preparatın istifadəsinə dair təlimat və ya etiketi yanınızda saxlayaraq dərhal tibb müəssisəsinə müraciət etməlisiniz.

19. Preparatın nəqləmə qaydası: Preparat ehtiyatla istehsalçının qablaşdırmasında işıqdan qorunan yerdə +4°C-dən +25°C-dək temperaturda saxlanılır. Şüşəni açıqdan sonra 28 gündən çox olmayaraq, aseptik qaydalara riayət etməklə, +2 °C ilə +8 °C arasında olan temperaturda saxlayın.

İstehsalçı: OAO "БелВитунифарм", Belarus Respublikası



Azərbaycan Respublikasının Qida Təhlükəsizliyi Agentliyi
Avtomatlaşdırılmış Qida Təhlükəsizliyi İnformasiya sistemi – AQTIŞ

İmzalayan şəxs:

QEYD: "Elektron imza və elektron sənəd" haqqında Azərbaycan Respublikası Qanununun 3-cü maddəsinə əsasən elektron imza əl imzası ilə bərabər hüquqi qüvvəyə malikdir. Elektron imza şəxsin kağız daşıyıcı üzərindəki möhürlə təsdiq edilmiş əl imzasına bərabər tutulur.



**Baytarlıq preparatları üzrə normativ-texniki sənədlərin
ekspertizası sektoru, Sektor müdiri:**

FİDAN BABAKİŞİYEVA



Azərbaycan Respublikasının Qida Təhlükəsizliyi Agentliyi
Avtomatlaşdırılmış Qida Təhlükəsizliyi İnformasiya sistemi – AQTİS

İmzalayan şəxs:

QEYD: "Elektron imza və elektron sənəd" haqqında Azərbaycan Respublikası Qanununun 3-cü maddəsinə əsasən elektron imza əl imzası ilə bərabər hüquqi qüvvəyə malikdir. Elektron imza şəxsin kağız daşıyıcı üzərindəki möhürlə təsdiq edilmiş əl imzasına bərabər tutulur.

