

Инструкция рассмотрена и одобрена
на Ветбиофармсовете
«07» июля 2011 г.
Протокол № 59.

ИНСТРУКЦИЯ по применению препарата «РОЛЕНОЛ»

1. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1. Роленол (Rolenol).
- 1.2. Роленол – инъекционный противопаразитарный препарат, представляющий собой прозрачный, желтый раствор, без механических включений.
В 1,0 см³ препарата содержится 50,0 мг клозантела.
- 1.3. Препарат выпускается в стеклянных флаконах по 100,0 и 250,0 см³.
- 1.4. Роленол хранят с предосторожностью (список Б) в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 5°С до плюс 25°С.
Срок годности составляет 5 (пять) лет от даты изготовления препарата при условии соблюдения правил хранения.

2. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1. Роленол – противопаразитарный препарат широкого спектра действия. Активен в отношении трематод *Fasciola hepatica*, *Fasciola gigantica*; нематод *Haemonchus placei*, *Oesophagostomum radiatum*, *Chabertia ovis*, *Bunostomum spp.*; личинок оводов *Hypoderma bovis*, *Hypoderma lineatum*, *Oestrus ovis*. Роленол действует как на зрелые, так и на личиночные стадии паразитов.
- 2.2. Механизм действия препарата обусловлен торможением процессов окислительного фосфорилирования и нарушением энергетического обмена паразита, что в конечном итоге приводит к его гибели.
- 2.3. Клозантел хорошо абсорбируется из места инъекции и проникает во все органы и ткани организма животного, при этом максимальная концентрация достигается через 8 часов после подкожной инъекции. Выводится из организма в неизменном виде, преимущественно с мочой и в незначительном количестве с фекалиями. Период полувыведения составляет 12 дней.

3. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

- 3.1. Крупный рогатый скот: препарат применяют для профилактики и лечения фасциолеза, вызванного взрослыми и личиночными формами паразита, при желудочно-кишечных нематодозах, вызванных взрослыми и личиночными формами паразитов, таких как *Bunostomum spp.*, *Haemonchus contortus*, *Haemonchus placei* and *Oesophagostomum radiatum*, гиподерматозе, вызванном личинками подкожного овода.
Мелкий рогатый скот: для профилактики и лечения фасциолеза, вызванного взрослыми и личиночными формами паразита, при желудочно-кишечных нематодозах, вызванных взрослыми и личиночными формами паразитов, таких как *Bunostomum spp.*, *Haemonchus contortus*, *Haemonchus placei*, *Oesophagostomum radiatum* и *Chabertia ovina*; при лечении эстроза на личиночном этапе развития.
- 3.2. Крупному рогатому скоту препарат вводят подкожно или внутримышечно: при фасциолезе и желудочно-кишечных нематодозах в дозе 0,5 см³ на 10,0 кг массы тела (2,5 мг клозантела на 1,0 кг массы тела); при гиподерматозе – 1,0 см³ мл на 10,0 кг массы тела (5 мг клозантела кг массы тела).
Мелкому рогатому скоту препарат вводят подкожно при фасциолезе в дозе 1,0 см³ мл

на 10,0 кг массы тела, однократно (5 мг клозантела / кг массы тела); при эстрозе и желудочно-кишечных нематодозах – 0,5 см³ на 10,0 кг массы тела (2,5 мг клозантела/на кг массы тела).

3.3. Побочные действия: в некоторых случаях может появиться воспаление в месте инъекции, которое проходит на второй-третий день после прекращения введения препарата. Некоторые породы коров (как правило, Шароле и их гибриды) особенно чувствительны к препарату, приблизительно у 2% может наблюдаться реакция близкая к анафилактической. Симптомы передозировки могут проявиться при превышении терапевтической дозы в пять раз (при дозах в 5,0 см³ роленола на 10 кг массы тела). Передозировка вызывает мидриаз, экзофтальмию, сонливость, животное склонно ложиться, затем эти симптомы самопроизвольно исчезают. Можно назначить симптоматическое лечение. При приеме больших дозировок, животному следует применять гепатопротекторы и антигистаминные препараты.

3.4. Взаимодействие: не вводить совместно с противопаразитарными хлороорганическими соединениями.

3.5. Противопоказания: не описаны. Назначение роленола в период беременности не имеет противопоказаний.

3.6. Сроки ожидания: убой животных на мясо разрешается не ранее чем через 28 дней после последнего введения препарата, использование молока для пищевых целей разрешается не ранее чем через 14 дней после последнего введения препарата. В случае вынужденного убоя мясо может быть использовано для кормления пушных зверей.

4. МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

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

5. ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

5.1. В случае возникновения осложнений, после применения препарата, его использование прекращают. Потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которого 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, 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, 19^а) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6. ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

«Industrial Veterinaria, S.A. INVESA»; C/Esmeralda,19, 08950 Esplugues de Llobregat, Barcelona, Spain.