

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам
протокол от «19» июня 2019 года № 102

ИНСТРУКЦИЯ

по применению ветеринарного препарата «Летальбент-П»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Ветеринарный препарат «Летальбент-П» (Letalbentum-P).

1.2 Ветеринарный препарат «Летальбент-П» (далее по тексту – препарат) по внешнему виду представляет собой однородный сыпучий порошок светло-серого цвета, допускается коричневый оттенок.

1.3 В 1,0 г препарата содержится в качестве основного действующего вещества альбендазол – 200 мг и в качестве вспомогательного вещества декстроза – до 1,0 г.

1.4 Препарат выпускают расфасованным в пакеты из металлизированной полиэтиленовой пленки по 100, 500 и 1000 г.

1.5 Препарат хранят в упаковке изготовителя по списку Б в сухом, защищенном от света месте, при температуре от плюс 5°С до плюс 25°С.

1.6 Срок годности препарата – 3 года от даты изготовления при соблюдении правил хранения.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Альбендазол является производным бензимидазола, эффективен против взрослых и неполовозрелых нематод родов *Haemonchus*, *Bunostomum*, *Oesophagostomum*, *Nematodirus*, *Ostertagia*, *Chabertia*, *Cooperia*, *Strongyloides*, *Ascaris*, *Parascaris*, *Trichostrongylus*, *Heterakis*, *Trichocephalus*, *Dictyocephalus*, *Protostrongylus*, *Mullerius*, *Metastrongylus*, цестод рода *Moniezia*, а также половозрелых трематод семейства *Fasciolidae* и *Dicrocoelidae*. Обладает овоцидным действием, в связи с чем снижает зараженность пастбищ яйцами гельминтов.

2.2 Механизм действия препарата основан на угнетении процессов освобождения энергии из митохондрий и, таким образом, нарушении метаболизма глюкозы, что приводит к гибели паразита.

2.3 При пероральном применении препарата альбендазол всасывается из желудочно-кишечного тракта, проникает в органы и ткани и выводится из организма, преимущественно с мочой и желчью, в неизменном виде и в виде метаболитов.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют для дегельминтизации крупного рогатого скота, овец, коз, свиней и сельскохозяйственной птицы (бройлеры, индейки, ремонтный молодняк кур-несушек, родительское стадо) при следующих заболеваниях: желудочно-кишечные нематодозы (гемонхоз, буностомоз, эзофагостомоз, нематодироз, остертагиоз, хабертиоз, коопериоз, стронгилоидоз, аскариоз, параскариоз, трихостронгилез, гетеракидоз (гетеракоз), трихоцефалез), легочные нематодозы (диктиокаулез, простостронгилез, мюллерриоз, метастронгилез), цестодозы (мониезиоз), трематодозы (фасциолез, дикроцелиоз).

3.2 Препарат назначают животным перорально, однократно, без предварительной голодной диеты, индивидуально или групповым методом в смеси с концентрированными кормами, птице двукратно.

3.3 Крупному рогатому скоту препарат задают индивидуально в дозе 3,75 г/100 кг массы животного для лечения и профилактики мониезиоза, легочных и желудочно-кишечных нематодозов. При хроническом фасциолезе применяют из расчета 5,0 г/100 кг массы животного.

Свиньям для лечения и профилактики аскариоза и эзофагостомоза назначают в утреннее кормление групповым способом с концентрированными кормами. Препарат отве-

шивают на группу не более 50 голов из расчета 5,0 г/100 кг массы животного, смешивают с половиной нормы и помещают в кормушки, обеспечивая свободный доступ.

Птице против аскаридий, гетеракисов и смешанной аскаридиозно-гетеракидозной инвазии препарат назначают групповым способом в смеси с комбикормом в дозе 0,5 г/10 кг массы тела два дня подряд в утреннее кормление.

3.4 Перед массовыми обработками каждую партию препарата испытывают на небольших группах животных (5–15) различной упитанности и возраста. Если у животных в течение 2 суток после обработки не отмечены признаки токсикоза, приступают к массовой обработке.

3.5 Не разрешается применять самкам в период беременности, а также ослабленным, истощенным и больным инфекционными болезнями животным.

3.6 Запрещено применять птице, чье яйцо используется в пищу людям.

3.6. Убой свиней, птицы, крупного и мелкого рогатого скота на мясо разрешается через 20 дней после назначения препарата. При вынужденном убое ранее указанных сроков мясо может быть использовано для кормления плотоядных животных. Молоко от дойных животных после дегельминтизации запрещается использовать для пищевых целей в течение 14 дней

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1. При работе с препаратом необходимо соблюдать общепринятые меры личной гигиены и техники безопасности.

4.2. При попадании составных компонентов или препарата на кожу или слизистые оболочки необходимо смыть их водой.

5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИИ

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, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, не менее 3-х невскрытых упаковок препарата из серии вызвавшей осложнение, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» для подтверждения на соответствие нормативных документов г. Минск, ул. Красная 19А, тел 290-42-75.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Производственный кооператив «Биогель», Республика Беларусь, 220035, г. Минск, ул. Тимирязева, 65, офис 313 по заказу Частного производственно-торгового унитарного предприятия «Летуаль», Республика Беларусь, 220075, г. Минск, ул. Инженерная 1-Е.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С.Н. Вышелеского» (А.Э. Высоцкий, М.А. Ананчиков), ПК «Биогель» (Л.Е. Янушевская) и ЧП «Летуаль» (Безбородкин А.Н.).

