

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного лекарственного препарата
«Ивермектин 2% ОР»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Ивермектин 2% ОР (Ivermectin 2% OR).

Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: ивермектин (ivermectinum).

Лекарственная форма: раствор для приема внутрь.

1.2 Ветеринарный препарат «Ивермектин 2% ОР» (далее по тексту – препарат) представляет собой прозрачную жидкость от бесцветного до желтого цвета.

1.3 В 1 мл препарата содержится 20 мг ивермектина и вспомогательные вещества: полиэтиленгликоль, спирт бензиловый.

1.4 Препарат фасуют в полимерную упаковку по 100 и 1000 мл.

1.5 Препарат хранят в упаковке производителя в защищенном от прямых солнечных лучей месте при температуре от 2 °С до 25 °С. Хранить в местах недоступных для детей.

1.6 Срок годности препарата – 2 (два) года от даты изготовления при соблюдении правил хранения и транспортирования. Не применять после окончания срока годности. Препарат уничтожают в соответствии с требованиями действующего законодательства.

1.7 Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 «Ивермектин 2% ОР» относится к противопаразитарным лекарственным препаратам системного действия класса макроциклических лактонов.

2.2 Ивермектин активен против личинок *Hypoderma bovis*, *Hypoderma lineatum* I, II и III стадий развития, *Oestrus ovis*, нематод желудочно-кишечного тракта, включая *Ostertagia spp.*, *Haemonchus placei*, *Trichostrongylus spp.*, *Heterakis gallinarum*, *Heterakis disparinfects*, *Capillaria caudinflata*, *Capillaria obsignata*, *Cooperia spp.*, *Oesophagostomum radiatum*, *Nematodirus spp.*, *Strongyloides papillosus*, *Bunostomum spp.*, *Mullerius capillaris*, *Marshallagia marshalli* и *M. mongolica*, *Chabertia ovina*, *Trichocephalus suis*, *Strongyloides spp.*, *Metastrongylus spp.*, *Hyostrongylus rubidus*, *Ascaris suum*, и легких (*Dictyocaulus viviparus*, *Dictyocaulus filaria*), а также насекомых, в том числе *Bovikola bovis* и *Haematopinus eurytarnus*, *Melophagus ovinus*, саркоптоидных клещей (*Psoroptes bovis*, *Sarcoptes bovis*, *Chorioptes bovis*) и иксодовых клещей (*Boophilus annulatus*, *Dermacentor marginatus*, *D. reticulatus*, *Ixodes ricinus*, *Hyalomma spp.*, *Haemaphysalis punctata*) и др., а также у сельскохозяйственной птицы при арахнозах и энтомозах *Dermanyssus gallinae*, *Knemidocoptes mutans*, *Dermatoryktes mutans*, *Aphaniptera spp.*, *Menacanthus stramineus*, *Ceratophyllus gallinae*, *Menopon gallinae*. и др. Эффективен против паразитов, находящихся как на личиночных, так и половозрелых стадиях развития.

Препарат усиливает образование нейромедиатора торможения – гамма-аминомасляной кислоты (ГАМК), что приводит к блокированию передачи нервных импульсов, вызывает паралич и гибель паразитов.

2.3 После перорального введения препарат хорошо всасывается в желудочно-кишечном тракте, поступает в системный кровоток, достигая максимальной концентрации в крови через 1 час, и равномерно распределяется в органах и тканях. Выводится ивермектин из организма с мочой и фекалиями.

В рекомендуемых дозах препарат не оказывает эмбриотоксического, тератогенного и мутагенного действия, во внешней среде быстро разрушается.

2.4 Препарат относится к веществам умеренно опасным (III класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют птице, крупному рогатому скоту, овцам и свиньям для профилактики и лечения при нематодозах и арахноэнтомозах.

3.2 Препарат задают перорально в дозах:

- птице (цыплятам-бройлерам, племенной птице, ремонтному молодняку и птице в период линьки) групповым способом, 200 мл на 1000 л воды (0,4 мг ивермектина на 1 кг массы тела животного) при нематодозах однократно, при арахноэнтомозах – трехкратно: два раза с интервалом 24 часа, а затем один раз через 14 суток.

- крупному рогатому скоту и овцам – индивидуально, в дозе 1 мл на 100 кг массы животного (0,2 мг ивермектина на 1 кг массы тела животного) при нематодозах и энтомозах два дня подряд, при арахнозах – семь дней подряд.

- свиньям – индивидуально или групповым способом в дозе 1,0 мл на 50 кг массы животного (0,4 мг ивермектина на 1 кг массы тела животного). В тяжелых случаях заболевания животных саркоптоидозами обработку проводят двукратно с интервалом 8-10 дней.

При групповой даче для приготовления лечебного раствора необходимую дозу препарата развести в 1/3 части суточной нормы воды, потребляемой животными.

3.3 Перед массовой обработкой каждую партию препарата проверяют на небольшом поголовье (10-20 голов) разного возраста и упитанности. При отсутствии признаков побочного действия, в течение трех суток после обработки, обрабатывают все поголовье.

3.4 В рекомендуемых дозах препарат не оказывает токсического действия и не вызывает побочных явлений. В редких случаях возможно усиление саливации, учащение дефекации и мочеиспускания, атаксия и аллергические реакции. При появлении аллергических реакций назначают антигистаминные препараты и средства симптоматической терапии.

3.5 Противопоказанием к применению препарата является индивидуальная повышенная чувствительность к ивермектину.

Не допускается применение одновременно с препаратами, содержащими макроциклические лактоны, вследствие возможного взаимного усиления токсического действия.

3.6 Запрещено применять препарат продуктивным животным, от которых молоко используется в пищу людям.

Запрещено применять препарат курам-несушкам, яйцо от которых используется в пищу людям.

Не применять ремонтному молодняку кур менее чем за 14 суток до начала яйцекладки в связи с накоплением ивермектина в яйцах.

3.7 Убой крупного и мелкого рогатого скота, свиней, птиц на мясо разрешается не ранее, чем через 28 суток после последнего применения препарата. В случае вынужденного убоя животных и птицы ранее указанного срока их мясо используют на корм плотоядным животным.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

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

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 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» (220005, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Красная, 19а) для подтверждения соответствия нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Производитель: Производственный кооператив «Биогель».

Юридический адрес: Республика Беларусь, 220035 г. Минск, ул. Тимирязева, 65, оф. 313.

Адрес производственной площадки: Республика Беларусь, 222680, Минская область, Столбцовский район, д. Деревное.

Произведено по заказу Частного производственно-торгового унитарного предприятия «Летуаль» Республика Беларусь, 220075, г. Минск, ул. Инженерная, д. 1Е.

Инструкция по применению препарата разработана ПК «Биогель» и Частного предприятия «Летуаль» (Л.Е. Янушевская, А.Н. Безбородкин).