

ИНСТРУКЦИЯ
по применению препарата ветеринарного
«Ивермектин 1 % для инъекций»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Ивермектин 1 % для инъекций - Ivermectinum 1 % pro injectionibus.
1.2 Препарат выпускают в форме 1 % раствора, с содержанием в 1 см³ 10 мг ивермектина.
1.3 По внешнему виду препарат представляет собой прозрачную бесцветную или светло-желтого цвета жидкость.
1.4 Препарат выпускают упакованным в стеклянные флаконы вместимостью 10, 20, 50, 100 и 200 см³.
1.5 Препарат хранят с предосторожностью (список Б) при температуре от плюс 4 до плюс 25 °С в защищенном от света месте.
1.6 Срок годности препарата 2 года с даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортирования.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1 Ивермектин обладает широким спектром противопаразитарного действия, активен в отношении нематод, личинок оводов, а также эктопаразитов.
2.2 Ивермектин усиливает высвобождение гамма-аминомасляной кислоты (ГАМК), в пресинаптических нейронах. ГАМК – универсальный тормозной медиатор, блокирующий пост-синаптическую стимуляцию соседних нейронов у нематод или мышечных волокон у членистоногих. Путем стимуляции высвобождения ГАМК ивермектин вызывает паралич и гибель паразитов.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

- 3.1 Препарат применяют для лечения крупного рогатого скота диктиокаулезе, гемонхозе, телязиозе, стронгилоидозе, эзофагостомозе, буностомозе, хабертиозе, трихоцефалезе, сифункулятозе, гиподерматозе, саркоптозе и псороптозе; для лечения овец и коз при диктиокаулезе, протостронгилезе, мюллериозе, гемонхозе, остертагиозе, нематодирозе, коопериозе, хабертиозе, эзофагостомозе, буностомозе, стронгилоидозе, трихоцефалезе, псороптозе, хориоптозе, эстрозе и мелофагозе; для лечения свиней при аскариозе, эзофагостомозе, стронгилоидозе, трихоцефалезе, метастронгилезе, стефанурозе, гематолинозе и саркоптозе.
3.2 Препарат применяют:
- крупному и мелкому рогатому скоту - подкожно в области шеи в дозе 1,0 см³/50 кг массы тела однократно. При чесотках вводят двукратно с интервалом 7-10 суток.
- свиньям – внутримышечно, подкожно в область задней трети шеи в дозе 1,0 см³/ 33 кг массы тела однократно. При саркоптозе вводят двукратно с интервалом 10 - 14 суток.
3.3 При массовых обработках каждую серию препарата предварительно испытывают на небольшой группе (7-10 голов) животных. При отсутствии осложнений через 3 суток применяют остальным животным.
3.4 Препарат не применяют ослабленным, истощенным и больным инфекционными болезнями животным, а также беременным самкам менее чем за две недели до начала лактации.
3.5 Запрещен к применению для продуктивных животных, молоко от которых используется в пищу людям.

3.6 Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 28 суток после введения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано в корм плотоядным животным.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные для работы с ветеринарными лекарственными средствами.

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, г. Минск, ул. Красная, 19^а) для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 ОАО «БелВитунифарм»
211309, д. Должа, ул. Советская д. 26А, Витебский р-н и обл., Республика Беларусь.

Инструкция разработана специалистами ОАО «БелВитунифарм» (Шашкова Ю.А., Коновалова И.И.).

