

ИНСТРУКЦИЯ
по применению лекарственного препарата Риказол® для профилактики и лечения
гельминтозов крупного рогатого скота, овец и коз

(организация-разработчик: ООО «НИТА-ФАРМ», 410010, г. Саратов,
ул. им. Осипова В.И., д. 1)

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Риказол® (Ricazol).
Международное непатентованное наименование: рикобендазол.
2. Лекарственная форма: раствор для инъекций.
Риказол® в 1 мл в качестве действующего вещества содержит рикобендазол - 100 мг, а в качестве вспомогательных веществ - диэтиленгликоль моноэтилового эфира и пропиленгликоль – до 1 мл.
3. По внешнему виду препарат представляет собой прозрачную жидкость от розово-желтого до коричнево-желтого цвета.
Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке – 2 года со дня производства, после первого вскрытия – не более 30 суток.
Запрещается применение лекарственного препарата Риказол® по истечении срока годности.
4. Риказол® выпускают расфасованным по 20, 50, 100 мл в стеклянные флаконы, по 250 и 500 мл в стеклянные бутылки соответствующей вместимости, закупоренные резиновыми пробками, закатанными алюминиевыми колпачками.
Каждую потребительскую упаковку снабжают инструкцией по применению.
5. Риказол® хранят в закрытой упаковке производителя, отдельно от продуктов питания и кормов, в сухом, защищенном от света месте, при температуре от 5°C до 25°C.
6. Риказол® следует хранить в местах, недоступных для детей.
7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями действующего законодательства.
8. Риказол® отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Риказол® относится к группе антигельминтных препаратов группыベンзимидаゾロ.
10. Рикобендазол обладает широким спектром антигельминтного действия, активен в отношении половозрелых и неполовозрелых нематод (в том числе *Dictyocaulus*, *Haemonchus*, *Ostertagia*, *Thelazia*, *Trichostrongylus*, *Nematodirus*, *Cooperia*, *Oesophagostomum*, *Bunostomum*, *Chabertia*) цестод (в том числе *Moniezia*, *Avitellinae*, *Thysaniezia*), а также половозрелых трематод (в том числе *Fasciola*, *Paramphistomum*, *Dicrocoelium*); обладая овоцидным действием, снижает зараженность пастищ яйцами гельминтов.

Механизм действия рикобендазола, обеспечивающий его антигельминтную активность, связан с избирательным подавлением полимеризации бета-тубулина, что ведет к деструкции цитоплазматических микроканальцев клеток кишечного тракта гельминтов; подавляет процессы транспорта и утилизацию глюкозы и тормозит синтез АТФ, блокирует

передвижение секреторных гранул и других органелл в мышечных клетках паразитов, нарушая проницаемость клеточных мембран и мышечной иннервации, что вызывает паралич и гибель паразитов.

После парентерального введения лекарственный препарат хорошо всасывается и распределяется во всех органах и тканях организма. Максимальная концентрация в крови достигается через 8 часов. Рикобендазол в печени превращается в альбендазол сульфон и другие продукты метаболизма. Метаболиты выводятся преимущественно с желчью, и только небольшое их количество выводится с мочой, у лактирующих животных – частично с молоком.

Риказол[®] по степени воздействия на организм относится к умеренно опасным веществам (3 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

III. Порядок применения

11. Риказол[®] применяют крупному рогатому скоту, овцам и козам с лечебной и профилактической целью при нематодозах, цестодозах и trematodозах.

12. Противопоказанием к применению лекарственного препарата является повышенная чувствительность животного к рикобендазолу. Запрещается применение лекарственного препарата при остром фасциолезе, во время случного периода, истощенным и больным животным.

13. Дегельминтизацию животных проводят по показаниям, с профилактической целью – весной перед выгоном на пастбище и осенью перед постановкой на стойловое содержание.

Препарат применяют однократно, индивидуально, внутримышечно.

Крупному рогатому скоту Риказол[®] применяют при мониезиозе, легочных и желудочно-кишечных нематодозах - в дозе 1 мл на 25 кг массы животного (4 мг рикобендазола /кг массы животного), при трихоцефалезе - в дозе 1 мл на 20 кг массы животного (5 мг рикобендазола /кг массы животного), при хроническом фасциолезе, парамфистоматозе, дикроцелиозе - в дозе 1 мл на 12,5 кг массы животного (8 мг рикобендазола /кг массы животного).

Овцам и козам Риказол[®] применяют при мониезиозе, тизанизиозе, авителлиозе, легочных и желудочно-кишечных нематодозах - в дозе 1 мл на 25 кг массы животного (4 мг рикобендазола /кг массы животного), при хроническом фасциолезе, дикроцелиозе, парамфистоматозе, трихоцефалезе - в дозе 1 мл на 12,5 кг массы животного (8 мг рикобендазола /кг массы животного).

При введении препарата в объеме, превышающем 5 мл для овец и коз, 15 мл для крупного рогатого скота, инъекции следует проводить в несколько мест. В холодное время года лекарственный препарат перед введением необходимо подогреть до температуры 20-25°C.

Перед массовыми обработками каждую серию препарата предварительно испытывают на небольшой группе животных (10-15 голов), за которыми ведут наблюдение в течение 3 суток. При отсутствии осложнений препарат применяют всему поголовью.

14. Симптомы при передозировке связаны с действием препарата на органы кроветворения (лейкопения, гранулоцитопения, агранулоцитоз, тромбоцитопения) и функцию печени (повышение активности печеночных трансаминаз). У животного может наблюдаться анорексия, моторная дискоординация, вялость. В этом случае применение препарата прекращают и назначают симптоматические лекарственные средства.

15. Особеностей действия при первом применении препарата и при его отмене не выявлено.

16. Запрещается применение лекарственного препарата стельным коровам в первую треть, сухным овцам в первую половину беременности. Препарата разрешен к применению лактирующим животным. Применение молодняку - с осторожностью, под наблюдением ветеринарного врача.

17. Следует избегать нарушений рекомендуемых сроков дегельминтизации животных, так как это может привести к снижению эффективности.

18. При применении лекарственного препарата Риказол[®] в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений у животных не наблюдается. При повышенной

индивидуальной чувствительности животного к производным группы бензимидазолов и возникновении аллергических реакций использование лекарственного препарата прекращают и назначают симптоматические лекарственные средства.

19. Риказол[®] запрещается смешивать в одном шприце с другими лекарственными препаратами. Запрещается совместное применение лекарственного препарата с празиквантелем, дексаметазоном, так как это приводит к увеличению концентрации рикобендиндола в крови животного.

20. Убийство животных на мясо разрешается не ранее, чем через 30 суток после применения лекарственного препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанных сроков, может быть использовано в корм пушным зверям.

Молоко дойных животных запрещается использовать в пищевых целях в течение 5 суток после дегельминтизации. Молоко, полученное ранее установленного срока, может быть использовано после термической обработки в корм животных.

IV. Меры личной профилактики

21. При работе с лекарственным препаратом Риказол[®] следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами.

22. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с лекарственным препаратом Риказол[®]. Во время работы запрещается курить, пить и принимать пищу. По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом. Пустые флаконы и бутылки из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, они подлежат утилизации с бытовыми отходами.

23. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз, их необходимо промыть большим количеством воды. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании лекарственного препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения.

ООО «НИТА-ФАРМ»; 410010,
г. Саратов, ул. им. Осипова В.И., д. 1.

Наименование, адрес организации, уполномоченной владельцем или держателем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя.

ООО «НИТА-ФАРМ»; 410010,
г. Саратов, ул. им. Осипова В.И., д. 1.

Номер регистрационного удостоверения: 44-3-15.14-3239 N ПВР-3-15.14/03096

С утверждением настоящей инструкции утрачивает силу инструкция по применению Риказола, утвержденная Россельхознадзором 16 января 2015 года.