

## ИНСТРУКЦИЯ

по применению Сантомектина<sup>®</sup> для лечения крупного рогатого скота, овец, коз и оленей при паразитарных болезнях

(организация-разработчик ООО «ВИК – здоровье животных»,  
Россия, 140051, Московская обл., Люберецкий р-н, пос. Красково,  
Егорьевское шоссе, д. 3А)

### I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Сантомектин<sup>®</sup> (Santomectin).

Международное непатентованное наименование: клозантел, ивермектин.

2. Лекарственная форма: раствор для инъекций.

Сантомектин<sup>®</sup> содержит в 1 мл в качестве действующих веществ 5 мг ивермектина и 125 мг клозантела в виде натриевой соли, а также вспомогательные вещества: диметилацетамид, триэтаноламин, бензиловый спирт, глицерол формаль и пропиленгликоль.

3. Сантомектин<sup>®</sup> по внешнему виду представляет собой прозрачный раствор желтого цвета.

Срок годности Сантомектина<sup>®</sup> при соблюдении условий хранения – 1 год со дня производства.

Запрещается применять Сантомектин<sup>®</sup> по истечении срока годности.

4. Сантомектин<sup>®</sup> выпускают расфасованным по 5, 10, 50 и 100 мл во флаконы темного стекла и по 500 мл в бутылки темного стекла или пластиковые соответствующей вместимости, герметично закупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками. Флаконы объемом 5 и 10 мл упаковывают по 10 штук в коробки из картона. Флаконы объемом 50, 100 и 500 мл упаковывают индивидуально в коробки из картона. Каждая потребительская упаковка препарата сопровождается инструкцией по применению.

5. Сантомектин<sup>®</sup> хранят в закрытой упаковке производителя, отдельно от продуктов питания и кормов, в защищенном от прямых солнечных лучей месте, при температуре от 5 °С до 25 °С.

6. Сантомектин<sup>®</sup> следует хранить в местах, недоступных для детей.

7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

8. Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

## II. Фармакологические свойства

9. Сантомектин<sup>®</sup> – комбинированный противопаразитарный лекарственный препарат.

10. Клозантел относится к классу салициланилидов, обладает широким спектром противопаразитарного действия, активен в отношении трематод, некоторых нематод и личинок оводов. Клозантел оказывает действие на мембраны митохондрий, нарушая перенос электронов, участвующих в процессе фосфорилирования, что лишает клетку паразита источника энергии и приводит к его гибели.

Ивермектин относится к классу макроциклических лактонов, обладает выраженным противопаразитарным действием на личиночные и половозрелые стадии нематод желудочно-кишечного тракта и легких, личинки подкожных, носоглоточных, желудочных оводов, вшей, кровососок и саркоптосидных клещей. Ивермектин, усиливая выработку нейромедиатора торможения – гамма-аминомасляной кислоты, нарушает передачу нервных импульсов у паразитов, что приводит к их параличу и гибели.

После парентерального введения Сантомектина<sup>®</sup> компоненты препарата хорошо всасываются из места инъекции и проникают в большинство органов и тканей организма. Терапевтическая концентрация ивермектина и клозантела сохраняется в организме животных на протяжении 10-12 суток после введения.

Действующие вещества Сантомектина<sup>®</sup> выводятся из организма животных с мочой, желчью, фекалиями, у лактирующих животных – также с молоком.

Сантомектин<sup>®</sup> по степени воздействия на организм относится к веществам умеренно опасным (3 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76). В рекомендуемых дозах Сантомектин<sup>®</sup> не обладает мутагенным, сенсibiliзирующим, эмбриотоксическим и тератогенным действием. Токсичен для пчел, рыб, а также для других гидробионтов.

## III. Порядок применения

11. Сантомектин<sup>®</sup> применяют крупному рогатому скоту, овцам, козам и оленям для лечения диктиокаулеза, гемонхоза, остертагиоза, трихостронгилаза, коопериоза, нематодироза, буностомоза, стронгилоидоза, фасциолеза, телязиоза, гиподерматоза, эдемагеноза и эстроза.

12. Противопоказанием к применению Сантомектина<sup>®</sup> является индивидуальная повышенная чувствительность животного к компонентам лекарственного препарата.

Не следует применять Сантомектин® ослабленным и истощенным животным.

13. Сантомектин® вводят животным однократно с соблюдением правил асептики подкожно или внутримышечно в дозе 1 мл на 50 кг массы животного, что соответствует 0,1 мг ивермектина и 2,5 мг клозантела на 1 кг массы животного.

Если объем вводимого препарата превышает 10 мл, во избежание болевой реакции, его следует вводить животному в два-три места.

Перед применением Сантомектин® предварительно испытывают на небольшой группе (7-8 голов) животных. При отсутствии осложнений через 3 дня препарат применяют всему поголовью.

14. При передозировке препарата у животного может наблюдаться тремор, саливация, учащение дефекации и мочеиспускания, атаксия. В этом случае проводят симптоматическую терапию.

15. Особенности действия при первом применении и при отмене лекарственного препарата не выявлено.

16. Запрещается применять Сантомектин® животным в период лактации, а также беременным самкам в первую треть беременности и менее чем за две недели до родов.

17. Препарат применяется однократно. Следует избегать нарушения режима дозирования лекарственного препарата.

18. Побочных явлений и осложнений при применении Сантомектина® в соответствии с инструкцией, как правило, не наблюдается. При повышенной индивидуальной чувствительности к компонентам препарата у животного может наблюдаться возбужденное состояние, избыточное слюноотделение, учащение мочеиспускания, расстройство желудочно-кишечного тракта. В этих случаях животному назначают антигистаминные препараты.

19. Не допускается одновременное применение Сантомектина® с другими антипаразитарными лекарственными препаратами. Сведения о взаимодействии Сантомектина® с лекарственными средствами других фармакологических групп отсутствуют.

20. Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 35 суток после введения Сантомектина®. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано в корм пушным зверям.

#### IV. Меры личной профилактики

21. При работе с Сантомектином® следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами.

22. Во время работы с препаратом не разрешается курить, пить и принимать пищу. По окончании работы следует вымыть руки с мылом. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с Сантомектином®.

23. При случайном контакте препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз их необходимо промыть большим количеством проточной воды.

В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании лекарственного препарата в организм человека необходимо немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению или этикетку).

Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата	Иностранное унитарное предприятие «ВИК – здоровье животных», Беларусь, 210040, г. Витебск, ул. 1-я Журжевская, д. 29.
---	---

Наименование и адрес организации, уполномоченной держателем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя	ООО «ВИК – здоровье животных», Россия, 140051, Московская область, Люберецкий район, пос. Красково, Егорьевское шоссе, д. 3А.
--	---

С утверждением настоящей инструкции утрачивает силу инструкция по применению Сантомектин<sup>®</sup>, утвержденная Россельхознадзором 20 января 2015 года.

Номер регистрационного удостоверения 323-14.14-2823 № ПВР-3-4.3/01324