

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «Лазилид»

1 Общие сведения

1.1 Лазилид (Lazilidum).

1.2 Лекарственная форма: суспензия для приготовления раствора и для приема внутрь.

1.3 В 1 мл препарата в качестве действующего вещества содержится 2,5 мг диклазурила, в качестве вспомогательных веществ – карбоксиметилцеллюлоза, метилпарабен, пропилпарабен, полисорбат 20, лимонная кислота, натрия гидроокись и вода очищенная.

1.4 Препарат представляет собой суспензию от белого до желтого цвета.

1.5 Препарат выпускают в полимерных бутылках (флаконах) по 1 л.

1.6 Препарат хранят в защищенном от света месте при температуре от плюс 2 °С до плюс 25 °С.

1.7 Препарат следует хранить в недоступном для детей месте.

1.8 Срок годности препарата – 2 года от даты производства, после первого вскрытия бутылки (флакона) – 90 суток. Приготовленный раствор годен в течение 24 часов.

2 Фармакологические свойства

2.1 Препарат является синтетическим эймериостатиком группы бензенацетонитрилов.

Действующее вещество препарата (диклазурил) обладает широким спектром эймериоцидного действия, при эймериозах кур (*Eimeria necatrix*, *Eimeria tenella*, *Eimeria acervulina*, *Eimeria brunetti*, *Eimeria maxima*, *Eimeria mitis*), гусей и уток (*Eimeria anceris*, *Eimeria truncata*), индеек (*Eimeria adenoides*, *Eimeria meleagridis*), фазанов (*Eimeria phasiani*) и других видов эймерий, паразитирующих у птицы на стадиях внутриклеточного развития паразита, включая эймерий, устойчивых к другим противоэймериозным препаратам.

Диклазурил эффективен в отношении *Isoospora suis*, *Eimeria arloingi*, *Eimeria scabra*, *Eimeria guevarai*, *Eimeria bovis*, *Eimeria zuernii*, *Eimeria alabamensis* и других видов эймерий, паразитирующих у свиней, крупного и мелкого рогатого скота.

2.2 Механизм действия диклазурила направлен на эймерии, находящиеся в основном в слизистой оболочке и подслизистом слое желудочно-кишечного тракта. Диклазурил нарушает баланс гомеостаза в ооцисте эймерий и вызывает гибель паразитических простейших на стадии шизогонии.

2.3 Диклазурил не накапливается в тканях организма и выводится естественным путем в основном с фекалиями. Период полувыведения составляет около 30 часов.

2.4 В рекомендуемых дозах препарат хорошо переносится животными и птицей, не обладает мутагенным, канцерогенным, эмбриотоксическим и тератогенным действиями, не вызывает угнетения иммунитета к эймериозу.

3 Порядок применения препарата

3.1 Препарат применяют с лечебной и профилактической целями при эймериозе сельскохозяйственной птице (цыплятам-бройлерам, ремонтному молодняку кур, индейкам, гусям, уткам, фазанам), свиньям, молодняку крупного и мелкого рогатого скота.

3.2 Перед применением флакон с препаратом необходимо нагреть до комнатной температуры и перемешать встряхиванием.

3.3 Назначают препарат перорально индивидуально или групповым методом с питьевой водой или кормом. При необходимости препарат можно разводить питьевой водой в соотношении не менее 1 л препарата на 10 л питьевой воды и использовать приготовленный раствор для группового применения с использованием дозатора (медикатора). При приготовлении раствора необходимо препарат добавлять к воде, а не наоборот.

3.4 Препарат применяют согласно рекомендованным дозировкам и кратности:

- молодняку крупного рогатого скота в возрасте 4–6 недель жизни, козлятам и ягнятам в дозе 1 мл препарата на 2,5 кг массы тела животного (что соответствует 1 мг диклазурила на 1 кг массы тела животного), вводят индивидуально посредством шприца-дозатора. При высокой степени инвазии в неблагополучных хозяйствах по эймериозу рекомендуется повторная обработка животных спустя 3 недели после первого применения препарата в той же дозе;

- свиньям и поросятам с 3-го дня жизни в дозе 2 мл препарата на 1 кг массы тела животного (что соответствует 5 мг диклазурила на 1 кг массы тела животного). Поросятам препарат вводят однократно индивидуально посредством шприца-дозатора, взрослым свиньям препарат применяют групповым способом с питьевой водой в течение суток;

- птице (цыплятам-бройлерам, ремонтному молодняку кур, индейкам, гусям, уткам, фазанам) препарат назначают групповым методом с кормом или питьевой водой в дозе 0,4 мл препарата на 1 кг массы тела птицы (что соответствует 1 мг диклазурила на 1 кг массы тела птицы) в сутки. Курс лечения составляет 2 суток.

Приготовленный раствор следует использовать в течение 24 часов.

В неблагоприятной по эймериозу ситуации курс применения препарата повторяют (с интервалом 14–21 сутки).

В период применения препарата групповым способом приготовленный раствор должен быть единственным источником питьевой воды для животных и птицы.

3.5 При применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается.

3.6 Противопоказанием к применению препарата является повышенная индивидуальная чувствительность животных и птицы к диклазурилу.

3.7 В случае появления аллергических реакций (диарея, снижение аппетита, эритема) использование препарата прекращают и при необходимости назначают антигистаминные препараты и средства симптоматической терапии.

3.8 Препарат запрещено применять беременным и лактирующим животным, а также птице, чье яйцо используется в пищу людям.

3.9 Особенности взаимодействия с другими препаратами не выявлено. Не следует применять препарат одновременно с другими противэймериозными препаратами.

3.10 Убой животных и птицы на мясо разрешается не ранее чем через 5 суток после последнего применения препарата. Мясо вынужденно убитых животных и птицы до истечения указанного срока можно использовать в корм плотоядным животным.

4 Меры личной профилактики

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

4.2 Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом.

4.3 Запрещается использование пустых бутылок (флаконов) из-под препарата для бытовых целей. Пустые бутылки (флаконы) утилизируют в установленном порядке.

5 Порядок предъявления рекламаций

5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата его использование прекращают и потребитель обращается в государственное ветеринарное учреждение, которым он обслуживается.

Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил применения этого препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного ветеринарными специалистами отбираются образцы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора и образцы направляются в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (Республика Беларусь, 220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 Полное наименование производителя

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Научно-производственный центр БелАгроГен», Республика Беларусь, 213410, Могилевская область, г. Горки, ул. Мира, 67, к. 5.

Инструкция по применению разработана заместителем директора по науке и технологиям ООО «Научно-производственный центр БелАгроГен» Д.В. Шубенком и заведующим отделом патологии размножения и ветсанитарии РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С.Н. Вышелесского» И.И. Кузьминским.

| | |
|--|---|
| Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь | |
| Совет по ветеринарным препаратам | |
| ОДОБРЕНО | |
| Председатель |  |
| Секретарь |  |
| Эксперт |  |
| « 9 октября 2018 г. протокол № 97 | |