

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам
протокол от 24 апреля 2019 г. № 101

**ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата
«Альбендазол 10 %»**

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Альбендазол 10 % (Albendazolum 10 %).
- 1.2 В 100 г препарата содержится 10,0 г альбендазола и наполнитель (глюкоза).
- 1.3 По внешнему виду препарат представляет собой однородный сыпучий порошок от белого до серого с кремовым оттенком цвета.
- 1.4 Препарат упаковывают в двойные полиэтиленовые пакеты по 100; 500 и 1000 г.
- 1.5 Препарат хранят с предосторожностью (список Б) в упаковке изготовителя в защищенном от света месте при температуре от 0 °C до плюс 25 °C.
- 1.6 Срок годности препарата 2 года с даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортирования.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1 Альбендазол относится к группе бензимидазолов и обладает широким спектром противопаразитарного действия, эффективен против эндопаразитов животных (нематод, цестод и trematod).
- 2.2 Механизм действия заключается в нарушение метаболизма, угнетении активности фумарат-редуктазы и синтеза АТФ паразита, что приводит к гибели гельминтов.
- 2.3 При пероральном применении альбендазол всасывается в желудочно-кишечном тракте и проникает в органы и ткани; максимальная концентрация в сыворотке крови отмечается через 18-25 часов после применения. Выводится из организма преимущественно с мочой и желчью в неизменном виде и в виде метаболитов.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

- 3.1 Препарат применяют для дегельминтизации сельскохозяйственных животных при фасциолезе, дикроцелиозе, мониезиозе, диктиокаулезе, гемонхозе, остертагиозе, коопериозе, стронгилоидозе, аскариозе, эзофагостомозе и др.
- 3.2 Препарат назначают орально с кормом, индивидуально или групповым способом.

Вид животного и наименование заболевания	Доза препарата, мг/кг
<i>Крупный рогатый скот:</i> - хронический фасциолез	100
- мониезиоз, легочные и желудочно-кишечные нематодозы	75
<i>Овцы:</i> - мониезиоз, легочные и желудочно-кишечные нематодозы	50
- хронический фасциолез	75
- хронический дикроцелиоз	100
<i>Свиньи*:</i> - аскариоз, эзофагостомоз, трихоцефалез	100
<i>Лошади:</i> - параскариоз, стронгилязы	70
<i>Пушные звери, кошки и собаки*</i>	150

Примечание*: - свиньям препарат отвешивают на группу не более 50 голов;
- кошкам и собакам в случае отказа от корма с антигельминтиком препарат вводят принудительно в виде водной суспензии.

3.3 Предварительной голодной диеты и применения слабительных средств не требуется.

Лечебные обработки животных проводят по показаниям, профилактические ежеквартально в терапевтической дозе.

3.4 Препарат противопоказан самкам в первой трети беременности, щенкам и котятам до 3-недельного возраста, а также больным инфекционными болезнями, ослабленным и истощенным животным.

3.5 Перед массовыми обработками каждую партию препарата испытывают на небольших группах животных (5-15) различной упитанности и возраста. Если у животных в течение 2 суток после обработки не отмечены признаки токсикоза, приступают к массовой обработке.

3.6 Молоко после применения препарата запрещается применять для пищевых целей в течение 4 суток, может быть использовано на корм животным после термической обработки.

3.7 Убой животных на мясо разрешается через 20 суток после дегельминтизации. В случае вынужденного убоя ранее указанного срока, мясо может быть использовано в корм плотоядным животным.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

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

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, 19А) для подтверждения на соответствие нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 ОАО «БелВитунифарм»
211309, д. Должа, ул. Советская, д. 26А, Витебский район, Витебская область, Республика Беларусь.

Инструкция разработана сотрудниками кафедры паразитологии (В.В.Петрукович), фармакологии и токсикологии (И. А. Ятусевич) УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины».

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь
Совет по ветеринарным препаратам
ОДОБРЕННО
Председатель _____ Секретарь _____ Эксперт _____
14 апреля 2019 г. протокол № 101