

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам
протокол от « 12 » июня 2024 года № 136

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата Таблетки «Альбенел 360»

1 Общие сведения

- 1.1 Таблетки «Альбенел 360» (Tabulettae «Albenelum 360»).
- Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: албендазол (albendazole).
- 1.2 Лекарственная форма: таблетки.
- 1.3 В одной таблетке препарата массой 1 г в качестве действующего вещества содержится 360 мг албендазола, вспомогательные вещества: кремния диоксид коллоидный безводный, магния стеарат, кросповидон, повидон, декстроза моногидрат.
- 1.4 По внешнему виду препарат представляет собой таблетки плоскоцилиндрической формы от белого до серого цвета, допускается наличие вкраплений.
- 1.5 Препарат выпускают в полимерной упаковке по 100 таблеток (шт) и стрип-упаковке либо блистере по 10 таблеток (шт).
- 1.6 Препарат хранят и транспортируют в упаковке предприятия-производителя, в защищенном от света и влаги месте при температуре не выше 30 °С. Хранить в местах, недоступных для детей!
- 1.7 Срок годности препарата – три года от даты производства при соблюдении условий хранения и транспортирования. Не применять по истечении срока годности препарата. Неиспользованный препарат уничтожают в соответствии с требованиями законодательства.
- 1.8 Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

2 Фармакологические свойства

- 2.1 Препарат относится к фармакотерапевтической группе: антигельминтные средства.
- 2.2 Албендазол, входящий в состав препарата – антигельминтик из группы бензимидазолов широкого спектра действия, обладает выраженным антигельминтным действием в отношении половозрелых и незрелых форм нематод (*Bunostomum spp.*, *Cooperia spp.*, *Dictyocaulus spp.*, *Haemonchus spp.*, *Nematodirus spp.*, *Strongyloides spp.*, *Trichostrongylus spp.*, *Protostrongylus spp.*, *Chabertia spp.*, *Oesophagostomum spp.*, *Parascaris equorum*, *Ascaris suum*, *Oxyuris equi*, *Metastrongylus spp.* и др.), цестод (*Moniezia spp.*) и половозрелых форм трематод (*Fasciola spp.*).
- 2.3 Механизм действия заключается в нарушении углеводного обмена и микротубулярной функции гельминтов, что приводит к их гибели и выделению из организма животного.
- 2.4 При пероральном введении препарат частично всасывается из желудочно-кишечного тракта и проникает в органы и ткани. Из организма выводится преимущественно с калом, мочой и желчью в неизмененном виде, а также в виде метаболитов.
- 2.5 Препарат по степени воздействия на организм относится к веществам малоопасным (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

3 Порядок применения

3.1 Препарат применяют с профилактической и лечебной целью крупному и мелкому рогатому скоту при фасциолезе, мониезиозе, стронгилятозах пищеварительной системы (гемонхозе, трихостронгилезе, буностомозе, нематодирозе, хабертиозе, коопериозе и др.), стронгилоидозе, диктиокаулезе, протостронгилидозах (мюллерииозе и др.); лошадям при параскариозе, оксиуриозе, стронгилятозах пищеварительной системы, стронгилоидозе; свиньям при аскариозе, метастронгилезе, эзофагостомозе; плотоядным животным при описторхозе, токсокариозе, токсаскаридозе, унцинариозе и тениозах.

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

3.2 Препарат задают перорально индивидуально или групповым методом, однократно, вместе с кормом без предварительного голодания, специальной диеты и применения слабительных средств перед дегельминтизацией не требуется.

Препарат применяют индивидуально в следующих дозах:

- свиньям – 1 таблетка на 36 кг массы тела животного;
- плотоядным животным – 1 таблетка на 20 кг массы тела животного;
- лошадям – 1 таблетка на 45 кг массы тела животного;
- овцам и козам при нематодозах – 1 таблетка на 72 кг массы тела животного, при фасциолезе, дикроцелиозе (половозрелые формы) – 1 таблетка на 45 кг массы тела животного;
- крупному рогатому скоту при нематодозах – 1 таблетка на 45 кг массы тела животного; при фасциолезе и дикроцелиозе – 1 таблетка на 36 кг массы тела животного.

При групповом способе применения рассчитывают необходимое количество таблеток, исходя из индивидуальной дозировки и количества животных в группе. Таблетки предварительно измельчают и смешивают с концентрированным кормом из расчета лошадям и крупному рогатому скоту по 0,5-1 кг корма на одно животное; овцам, козам и свиньям по 150-200 г корма на одно животное.

Полученную смесь корма с препаратом засыпают в кормушки на группу 10-100 животных, обеспечив свободный подход.

Перед массовой дегельминтизацией партию препарата предварительно испытывают на небольшой группе (5-10 животных). При отсутствии осложнений в течение трех суток приступают к обработке всего поголовья.

3.3 Противопоказанием к применению препарата является повышенная индивидуальная чувствительность животных к компонентам препарата. Препарат запрещается применять при остром фасциолезе, истощенным и больным инфекционными болезнями животным.

3.4 Особенности действия препарата при его первом применении не установлено.

3.5 Основные 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, при необходимости, антигистаминные средства и симптоматическое лечение.

3.6 Препарат запрещается применять во время случного периода, самкам в первую треть беременности, дойным истощенным животным.

3.7 Побочных явлений и осложнений у животных при применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдается. У животных с повышенной индивидуальной чувствительностью к компонентам препарата возможно проявление аллергических реакций. В этом случае применение препарата прекращают, при необходимости назначают антигистаминные средства, проводят симптоматическое лечение. Препарат малотоксичен для теплокровных животных. Токсические отравления возможны лишь в сильно завышенных дозах.

3.8 Совместное применение препарата с дексаметазоном и цимитидином приводит к увеличению концентрации албендазола в крови животного.

3.9 Убой крупного рогатого скота, лошадей, свиней, овец и коз на мясо разрешается не ранее чем через 20 суток после применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых ранее установленного срока, может быть использовано для кормления плотоядных животных.

Молоко в пищу людям используют не ранее чем через 7 суток после применения препарата. До истечения указанного срока молоко может быть использовано после термической обработки для кормления непродуктивных животных.

4 Меры профилактики

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать меры личной гигиены и правила техники безопасности, предусмотренные при работе с ветеринарными препаратами.

4.2 Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом. В случае проявления аллергической реакции или при случайном попадании препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

4.3 При работе с препаратом запрещается пить, курить, принимать пищу. По окончании работы необходимо тщательно вымыть руки с мылом. При случайном контакте препарата с кожей или слизистыми оболочками, их необходимо промыть большим количеством воды.

4.4 Пустую упаковку из-под препарата запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

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 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 «БЕЛЭКОТЕХНИКА», пер. Промышленный, 9, 222823, г.п. Свислочь, Пуховичский район, Минская область, Республика Беларусь.

Адрес производственной площадки: пер. Промышленный, 9/3, г.п. Свислочь.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Н.С. Мотузко, В.В. Петровым, В.В. Петруковичем) и ООО «БЕЛЭКОТЕХНИКА» (А.Г. Бородиной).

Полномочия ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь
Совет по ветеринарным препаратам

ОДОБРЕНО

Председатель _____
Секретарь _____
Эксперт _____

«12» 06 20__ г. протокол № 156