

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 °C. 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: антigelминтные средства.

2.2 Албендазол, входящий в состав препарата – антигельминтик из группыベンジミダゾロフタロイドの広範な作用スペクトラムを有する。その作用は、主に成虫と幼虫の吸虫類に対する抗寄生虫作用である。また、成虫と幼虫の吸虫類に対する抗寄生虫作用である。また、成虫と幼虫の吸虫類に対する抗寄生虫作用である。

2.3 Механизм действия заключается в нарушении углеводного обмена и микротрубуллярной 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, стронгилязах пищеварительной системы (гемонхозе, трихостронтозе, буностомозе, нематодирозе, хабертиозе, кооперозе и др.), стронгилоидозе, диктиоакаузеле, протостронтозах (мюллерозе и др.); лошадям при паракардиозе, оксиурозе, стронгилязах пищеварительной системы, стронгилоидозе; свиньям при аскариозе, метастронтиозе, эзофагостомозе; плотоядным животным при описторхозе, токсокарозе, токсаскаридозе, унциариозе 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 Особеностей 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. Препарата малотоксичен для теплокровных животных. Токсические отравления возможны лишь в сильно завышенных дозах.

3.8 Совместное применение препарата с дексаметазоном и цимидидином 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).

Министерство ветеринарного и продовольственного
надзора Министерства здравоохранения и социального
развития Республики Беларусь
Совет по ветеринарным препаратам

ОДОБРЕНО

Председатель _____
Секретарь _____
Эксперт _____
« 12 » 06.06.2011 г. протокол № 136

М.Брт