

Инструкция по применению ветеринарного препарата «Альбендазол 10 % БТ»

1 Общие сведения

1.1 Альбендазол 10 % БТ (Albendazolum 10 % БТ).

Международное непатентованное наименование: альбендазол.

1.2 Препарат представляет собой порошок от беловато-кремового до серого цвета
Лекарственная форма: порошок для орального применения.

1.3 В 1 г препарата содержится 100 мг альбендазола, вспомогательные вещества (диоксид кремния, сахара).

1.4 Препарат упаковывают в пакеты из металлизированной полиэтиленовой пленки номинальной массой 50, 100, 500 г и в мешки с полиэтиленовым вкладышем бумажные многослойные или полипропиленовые по 20 кг.

1.5 Препарат хранят в упаковке предприятия-производителя по списку Б, в сухом, защищенном от света месте при температуре не выше плюс 25 °С. Хранить в местах, недоступных для детей!

1.6 Срок годности – три года от даты производства при соблюдении условий хранения и транспортирования. После первого вскрытия мешков с полиэтиленовым вкладышем бумажных многослойных – 3 месяца при указанных условиях хранения. Не применять по истечении срока годности препарата.

1.7 Отпускается без рецепта врача.

2 Фармакологические свойства

2.1 Альбендазол – антигельминтик из группы бензимидазолов, широкого спектра действия, обладает выраженным антигельминтным действием против половозрелых и неполовозрелых нематод (*Bunostomum spp.*, *Cooperia spp.*, *Dictyocaulus spp.*, *Haemonchus contortus*, *Nematodirus spp.*, *Strongyloides spp.*, *Trichostrongylus spp.*, *Protostrongylus spp.*, *Chabertia spp.*, *Oesophagostomum spp.*, *Parascaris equorum*, *Ascaris spp.*, *Heterakis gallinarum*, *Oxyuris equi*, *Metastrongylus spp.* и другие), цестод и половозрелых форм трематод (*Moniezia spp.*, *Fasciola spp.*), а также *Ligula intestinalis*, *Khawia sinensis*, *Bothriocephalus acheilognathi*.

2.2 Механизм действия заключается в нарушении углеводного обмена и микротубулярной функции гельминтов, что приводит к их гибели и выделению из организма животного.

2.3 При пероральном введении альбендазол 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.

2.4 По степени воздействия на организм препарат в соответствии с ГОСТ 12.1.007-76 относится к веществам малоопасным – четвертому классу опасности.

3 Порядок применения

3.1 Препарат применяют с лечебно-профилактической целью крупному и мелкому рогатому скоту, лошадям, свиньям, сельскохозяйственной птице (цыплятам-бройлерам, ремонтному молодняку, индюшатам, утятам), а также рыбе при гельминтозах.

Препарат эффективен при фасциолезе, мониезиозе, гемонхозе, трихостронгилезе, буностомозе, стронгилоидозе, нематодирозе, хабертиозе, коопериозе, диктиокаулезе, хиостронгилезе, цистокаулезе, мюллериозе жвачных животных; при параскариозе, оксиурозе, стронгилятозах и стронгилоидозе лошадей; при аскариозе, метастронгилезе, эзофагостомозе свиней; при аскаридозе, гетеракидозе птиц; при лигулезе, кавиозе и ботриоцефалезе рыб.

3.2 Препарат задают внутрь индивидуальным или групповым способами, однократно, вместе с небольшим количеством корма, без предварительного голодания, в следующих дозах:

- крупному рогатому скоту и диким жвачным животным при нематодозах – 0,075 г на 1 кг массы тела животного; при фасциолезе и дикроцелиозе в дозе 0,1 г на 1 кг массы тела животного;

- овцам, козам – 0,05 г на 1 кг массы тела животного; при фасциолезе, дикроцелиозе (половозрелые формы) в дозе 0,075 г на 1 кг массы тела животного;

- лошадям – 0,075 г на 1 кг массы тела животного;
- свиньям – 0,1 г на 1 кг массы тела животного;
- сельскохозяйственной птице (цыплятам-бройлерам, ремонтному молодняку, индюшатам, утятам) – 0,05 г на 1 кг массы тела птицы, два дня подряд в утреннее кормление;
- рыбе – в смеси с комбикормом из расчета 5 кг на 1 тонну комбикорма. Скармливают лечебный комбикорм один раз в день два дня подряд из расчета 5 % лечебного корма от массы рыбы.

3.3 При групповом способе применения порошка, рассчитанную дозу препарата смешивают с концентрированным кормом (из расчета корма на одно животное): для лошадей и крупного рогатого скота – 0,5-1,0 кг; для овец, коз и свиней – 150-200 г; для птиц – 50 г. Полученную лекарственную смесь засыпают в кормушки на группу 10-100 животных, обеспечив к ним свободный подход.

3.4 Перед массовой дегельминтизацией каждую партию препарата предварительно испытывают на небольшой группе животных или птицы (10 голов). При отсутствии осложнений в течение трех суток приступают к обработке всего поголовья.

3.5 В случае проявления побочных действий (угнетение, рвота, диарея) и аллергических реакций назначают антигистаминные препараты, препараты кальция и симптоматические средства.

3.6 Ветеринарный препарат запрещается применять при остром фасциолезе, во время случного периода, а также самкам в первую треть беременности и истощенным животным.

3.7 Убой крупного рогатого скота, овец, коз, лошадей и свиней на мясо разрешается не ранее чем через 20 суток, птицы через 10 суток после дегельминтизации. Реализация товарной рыбы разрешается не ранее чем через 14 суток после последнего применения препарата.

В случае вынужденного убоя животных и птицы, отлова рыбы ранее указанных сроков, мясо и рыба могут быть использованы для кормления плотоядных животных.

Молоко от дойных животных и яйца от кур-несушек в пищу людям разрешается использовать не ранее чем через 14 суток после дегельминтизации, и могут быть использованы только после термической обработки для кормления животных.

4 Меры профилактики

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

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 соответствия нормативным документам.

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» (Егоровым В.М., Мотузко Н.С., Олехновичем Н.И., Петровым В.В., Петруковичем В.В.) ООО «БЕЛЭКОТЕХНИКА» (Ломако Ю.В., Шего Е.А.).

Департамент ветеринарии (Государственное учреждение
надзора Министерства сельского хозяйства и
животноводства Республики Беларусь)

Совет по ветеринарным препаратам

ОДОБРЕНО

Председатель _____

Секретарь _____

Эксперт _____

«___» _____ 20__ г. протокол № _____