



ИНСТРУКЦИЯ
по ветеринарному применению лекарственного препарата
Неомектин 1%

(организация-разработчик: ООО «АПИ-САН»,
119121, г. Москва, Смоленская-Сенная пл., д. 27, стр. 1А, кв. 74)

Номер регистрационного удостоверения: 77-3-1.22-4849№ПВР-3-13.15/03248

I. Общие сведения

1. Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения:

торговое наименование - Неомектин 1% (Neomectin 1%);
международное непатентованное наименование - ивермектин.

2. Лекарственная форма: раствор для инъекций.

Неомектин 1% в качестве действующего вещества в 1 мл содержит:
ивермектин – 10 мг и вспомогательные вещества: спирт этиловый,
бензиловый спирт, воду для инъекций, пропиленгликоль.

3. По внешнему виду препарат представляет собой прозрачную
бесцветную или желтоватого цвета жидкость.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий
хранения в закрытой упаковке производителя – 2 года со дня производства,
после вскрытия флакона – 28 суток.

Запрещается применение препарата Неомектин 1% по истечении срока
годности.

4. Выпускают Неомектин 1% расфасованным по 10, 20, 50, 100 и
500 мл во флаконах из темного стекла, укупоренных резиновыми пробками с
алюминиевыми или комбинированными колпачками. Флаконы
емкостью 10, 20, 50, 100 мл упаковывают поштучно в картонные пачки.
Флаконы емкостью 500 мл помещают в транспортную тару без
вторичной упаковки. Допускается упаковка флаконов по 100 мл в
транспортную тару без помещения в пачку. Каждую единицу
потребительской упаковки снабжают инструкцией по применению.

5. Хранят препарат в закрытой упаковке производителя, в защищенном
от прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов
при температуре от 0 °С до 25 °С.

6. Неомектин 1% следует хранить в местах, недоступных для детей.

7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

8. Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Неомектин 1% относится к группе противопаразитарных лекарственных средств.

10. Ивермектин, входящий в состав препарата – соединение класса макроциклических лактонов, обладает выраженным системным противопаразитарным действием на личиночные и половозрелые фазы развития нематод желудочно-кишечного тракта и легких, личинки подкожных, носоглоточных, желудочных оводов, вшей, кровососок и саркоптоидных клещей.

Основной мишенью действия ивермектина являются глутаматчувствительные хлорные каналы, а также рецепторы гамма-аминомасляной кислоты у нематод, личинок оводов и эктопаразитов. Изменение величины тока ионов хлора через мембраны нервных и мышечных клеток нарушает проведение импульсов, что приводит к параличу и гибели паразитов.

После парентерального введения препарата ивермектин быстро всасывается из места инъекции и распределяется в органах и тканях животного, обеспечивая длительное противопаразитарное действие. Выводится из организма с мочой и желчью, у лактирующих животных также с молоком.

По степени воздействия на организм, согласно ГОСТ 12.1.007-76, Неомектин 1% относится к умеренно опасным веществам (3 класс опасности). В рекомендуемых дозах препарат не обладает тератогенными, эмбриотоксическими и мутагенными свойствами. Во внешней среде быстро разрушается. Препарат токсичен для пчёл, а также рыб и других гидробионтов.

III. Порядок применения

11. Неомектин 1% назначают животным с лечебно-профилактической целью при арашно-энтомозах и нематодозах:

- *крупному рогатому скоту* при стронгилятозах, диктиокаулезе, трихоцефалезе, стронгилоидозе, телязиозе, сифункулятозах, гиподерматозе, псороптозе, саркоптозе и хориоптозе;

- *овцам* при диктиокаулезе, протостронгилезе, мюллериозе, гемонхозе, остертагиозе, нематодирозе, маршаллагииозе, коопериозе, хабертиозе, эзофагостомозе, буностомозе, трихоцефалезе, стронгилоидозе, малофагозе, эстрозе, псороптозе;

- *оленьям* при диктиокаулезе, остертагиозе, нематодирозе, стронгилоидозе, трихоцефалезе, эдемагенозе, цефеномиозе и саркоптозе;

- *свиньям* при трихоцефалезе, аскаридозе, метастронгилезе, эзофагостомозе, стронгилоидозе, стефанурозе, гематопинозе и саркоптозе.

12. Противопоказанием к применению препарата Неомектин 1% является индивидуальная повышенная чувствительность к компонентам лекарственного препарата, в том числе в анамнезе. Не допускается применение препарата больным инфекционными болезнями и истощенным животным.

В связи с выделением ивермектина с молоком, запрещается применение Неомектина 1% дойным, а также беременным самкам, молоко которых будет использоваться в пищевых целях, менее чем за 28 суток до начала лактации.

13. При работе с препаратом Неомектин 1% следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаза, их следует немедленно промыть большим количеством воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании препарата в организм человека, следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

Пустые флаконы из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, они подлежат утилизации с бытовыми отходами.

14. Не допускается применение препарата беременным самкам менее чем за 28 суток до предполагаемых родов.

15. Неомектин 1% вводят животным внутримышечно однократно с соблюдением правил асептики: свиньям в область шеи и внутренней поверхности бедра, жвачным животным – в область крупа или шеи в следующих дозах:

- *крупному рогатому скоту, овцам и оленям* – 1 мл Неомектина 1% на 50 кг массы животного (200 мкг ивермектина на 1 кг массы);

- *свиньям* – 1 мл Неомектина 1% на 33 кг массы животного (300 мкг ивермектина на 1 кг массы).

В тяжелых случаях заболевания животных саркоптоидами обработку проводят двукратно с интервалом 8 – 10 дней.

В случае если объем вводимого раствора составляет более 10 мл, его следует вводить животному в несколько мест.

Обработку животных при нематодозах проводят осенью перед постановкой на стойловое содержание и весной перед выводом на пастбище, против оводовых инвазий – сразу после окончания лёта оводов, против возбудителей арахно-энтомозов – по показаниям.

Каждую серию препарата предварительно испытывают на небольшой группе (7 – 10 голов) животных. При отсутствии осложнений в течение 3 дней приступают к обработке всего поголовья.

16. Побочных явлений и осложнений при применении препарата

Неомектин 1% в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдается. У некоторых животных возможны усиление саливации, учащение дефекации и мочеиспускания, атаксия. Указанные симптомы проходят, как правило, самопроизвольно без применения терапевтических средств. При повышенной индивидуальной чувствительности животного к компонентам лекарственного препарата и появлении побочных явлений и осложнений использование лекарственного препарата прекращают и проводят десенсибилизирующую терапию.

17. При передозировке препарата у животных могут наблюдаться угнетенное состояние, тремор, усиленная саливация, отказ от корма, жидкий стул. Специфические средства детоксикации отсутствуют, применяют общие меры, направленные на выведение лекарственного препарата из организма, и средства симптоматической терапии.

18. Неомектин 1% не следует применять одновременно с другими препаратами, содержащими макроциклические лактоны, вследствие возможного взаимного усиления токсического действия.

19. Особенности действия лекарственного препарата при его первом применении и отмене не выявлено.

20. Следует избегать нарушений схемы применения препарата, так как это может привести к снижению его эффективности.

21. Убой на мясо жвачных животных и свиней разрешается не ранее чем через 28 суток после последнего применения Неомектина 1%. В случае вынужденного убоя животных ранее установленного срока, мясо может быть использовано в корм пушным зверям.

Наименование производственной производителя препарата для применения.	и площадки лекарственного ветеринарного	адрес ООО «Апиценна», Московская область, 143985, г. Балашиха, Полтевское шоссе, владение 4.
---	--	---

Наименование, адрес организации, уполномоченной держателем или владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя.	ООО «Апиценна», Московская область, 143985, г. Балашиха, Полтевское шоссе, владение 4. + 7 (495) 580-77-13, www.apicenna.ru, info@apicenna.ru.
--	--

Генеральный директор
ООО «АПИ-САН»



А.А. Смирнов