

Инструкция рассмотрена и одобрена на
Совете по ветеринарным препаратам
«20» декабря 2017 г.
Протокол № 93.

ИНСТРУКЦИЯ
по применению препарата ветеринарного
суспензия «Альбазен 2,5%»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Суспензия «Альбазен 2,5%» (Suspensio «Albazenum 2,5%»).

Международное непатентованное наименование: альбендазол.

1.2 Препарат представляет собой слегка расслаивающуюся жидкость от белого до кремового цвета, возможно наличие осадка.

1.3 В 1,0 мл препарата содержится 0,025 г альбендазола и наполнители - до 1,0 мл.

1.4 Препарат расфасовывают в полимерную тару по 10, 20, 30, 40, 50 и 100 мл; 1, 5 и 10 л.

1.5 Препарат хранят по списку Б в защищенном от света и влаги месте при температуре от 0 °C до плюс 25 °C.

1.6 Срок годности препарата 3 (три) года от даты изготовления при условии соблюдения правил хранения.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Препарат – антигельминтик из группы бензимидазов, широкого спектра действия, обладает выраженным антигельминтным действием против нематод (как половозрелых, так и молодых форм), цестод и trematod (только половозрелых).

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

2.3 Препарат в терапевтических дозах не оказывает видимого побочного действия. Обладает эмбриотоксическим и тератогенным действием.

2.4 По классификации ГОСТ 12.1.007 препарат относится к 4 классу опасности (вещества малоопасные).

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Препарат применяют для дегельминтизации крупного рогатого скота, овец, коз и диких жвачных животных при фасциолезе, мониезиозе, гемонхозе, трихостронгилезе, буностомозе, стронгилоидозе, нематодирозе, хабертиозе, коопериозе, диктиокаулезе, хиостронгилезе, цистохаулезе, мюллериозе, трихоцефалезе (трихурозе) и капилляриозе; лошадей при паракариозе, оксиурозе, стронгилятозах и стронгилоидозе, свиней при аскариозе, метастронгилезе, эзофагостомозе; птиц при аскаридиозе, гетеракидозе.

3.2 Перед применением препарат взвешивают и задают внутрь индивидуально или групповым методом, однократно, вместе с кормом, без предварительного голодания.

3.3 Свиньям препарат применяют в дозе 0,2 – 0,4 мл/кг массы животного, лошадям в дозе 0,3 мл/кг массы животного.

3.4 Овцам, козам препарат назначают в дозе 0,2 мл/кг массы животного, при фасциолезе, дикроцелиозе (половозрелые формы) в дозе 0,3 мл/кг массы животного.

3.5 Крупному рогатому скоту и диким жвачным животным при нематодозах препарат назначают в дозе 0,3 мл/кг массы животного; при фасциолезе и дикроцелиозе в дозе 0,4 мл/кг массы животного.

3.6 Птице препарат назначают в дозе 0,2 мл/кг массы.

3.7 При групповом способе применения 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.

3.8 Перед массовой дегельминтизацией каждую партию препарата предварительно испытывают на небольшой группе (5-10 животных, 50-100 птиц). При отсутствии осложнений в течение трех суток приступают к обработке всего поголовья.

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

3.10 Препарат не разрешается применять при остром фасциолезе, во время случного периода, самкам в первую треть беременности, дойным и истощенным животным.

3.11 Убой крупного рогатого скота, овец и коз на мясо разрешается через 14 дней, лошадей, свиней и птицы – через 7 дней после дегельминтизации. Молоко от дойных животных и яйца от кур несушек в течение четырех дней после дегельминтизации запрещается использовать для пищевых целей. Они могут быть использованы после термической обработки на корм животным. В случае вынужденного убоя ранее этого срока, мясо может быть использовано на корм плотоядным животным.

4 МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

4.1 При работе с препаратом необходимо соблюдать технику безопасности и правила личной гигиены.

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 которой 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 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 ООО «Рубикон», 210002, Республика Беларусь, г. Витебск, ул. М. Горького, 62Б

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины»: кафедры фармакологии и токсикологии доцентом Петровым В.В. и профессором Ятусевичем И.А., старшим преподавателем кафедры паразитологии Петруковичем В.В., зав. кафедрой зоологии, доцентом Олехновичем Н.И.. доцентом кафедры паразитологии Ковалевской Е.О., заведующей кафедрой радиологии и биофизики, доцентом Братушкиной Е.Л.

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь
Совет по ветеринарным препаратам
ОДОБРЕНО
Председатель
Секретарь
Эксперт
20 12 2017 г. протокол № 93