

**ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ
«АПИ-САН»**

СОГЛАСОВАНО
Зар. председатель
Комитет ветеринарного контроля
и надзора Республики Казахстан
Решение с согласованием
«27» 05 2019 г.

УТВЕРЖДЕНО
Генеральный директор
ООО «Апиденна»

О.М. Бардадым
«16» 03 2019 г.

**Наставление (инструкция)
по применению (использованию) ветеринарного препарата
Эпримек® (раствор для инъекций)**

Глава 1. Общие положения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Эпримек® (Eprimec).
2. Международное непатентованное наименование: эприномектин.
3. Лекарственная форма: раствор для инъекций.
4. Эпримек® в 1 мл содержит в качестве действующего вещества эприномектин – 10 мг, в качестве вспомогательных веществ диметилацетамид, бензиловый спирт и триглицериды средней цепи (MCTs).

5. По внешнему виду препарат представляет прозрачный раствор желтоватого цвета. Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке – 3 года со дня производства, после вскрытия флакона – не более 28 суток.

Запрещается применение Эпримека® по истечении срока годности.

6. Эпримек® расфасован в стеклянные флаконы по 10, 100 и 500 мл, закрытые резиновыми пробками и закатанные алюминиевыми колпачками. Каждый флакон упаковывают в картонную пачку. На каждый флакон по 10 и 100 мл наклеивают этикетку самоклеящуюся с указанием: наименование организации-производителя, наименование (международное непатентованное или торговое) и лекарственную форму препарата, наименование и содержание действующего вещества, объём препарата во флаконе, номер серии, срок годности, годен до (месяц, год), условия хранения, дату производства (последние четыре цифры номера серии соответствуют дате производства), способ применения, надпись «Для ветеринарного применения», надпись «Стерильно». Картонные пачки на флаконы объемом 10 и 100 мл, этикетки флаконов по 500 мл маркируют с указанием: наименования организации-производителя, ее адреса, торгового и международного непатентованного наименований препарата, лекарственной формы препарата, наименования и содержания действующего вещества, объема препарата во флаконе, номера серии, номера регистрационного удостоверения, срока годности, даты производства (последние 4 цифры номера серии соответствуют дате производства), способа применения, условий отпуска, условий хранения, знака соответствия,

ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ «АПИ-САН»

предупредительных надписей: «хранить в местах, недоступных для детей!», «не применять по истечении срока годности!», «перед применением ознакомиться с инструкцией!», обозначения стандарта, надписи: «Для ветеринарного применения», надписи: «Стерильно» и штрихового кода.

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

Эпримек® следует хранить в местах, недоступных для детей.

8. Неиспользованный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

Глава 2. Порядок применения ветеринарного препарата

1. Перед применением препарата рекомендуется проконсультироваться с ветеринарным врачом.

Эпримек® вводят животным с соблюдением правил асептики и антисептики. Каждую партию препарата при применении его сельскохозяйственным животным предварительно испытывают на небольшой группе (7-10 голов) животных. При отсутствии осложнений в течение 3 дней приступают к обработке всего поголовья.

Противопоказанием к применению препарата является индивидуальная повышенная чувствительность животных к авермектинам и возраст до 4 месяцев. Запрещено применение Эпримека® собакам пород: колли, шелти, бобтейлы и их метисам.

Применение препарата беременным и кормящим самкам возможно после консультации с ветеринарным врачом.

Эпримек® не следует смешивать в одном шприце с другими фармакологическими препаратами.

2. Крупному и мелкому рогатому скоту, лошадям, оленям и верблюдам - подкожно или внутримышечно 1 мл Эпримека® на 50 кг веса животного (200 мкг действующего вещества на 1 кг веса), свиньям - внутримышечно 1 мл Эпримека® на 33 кг массы животного (300 мкг действующего вещества на 1 кг массы) однократно. В случае если объем вводимого раствора составляет более 10 мл, его следует вводить животному в несколько мест. Против нематод препарат применяют животным перед постановкой на стойловое содержание и весной перед выводом на пастбище, против личинок оводов - сразу после окончания лета оводов, против возбудителей арахноэнтомозов - по показаниям. Собакам, кошкам, песцам и лисицам Эпримек® вводят подкожно или внутримышечно из расчета 0,2 мл препарата на 10 кг массы животного (200 мкг действующего вещества на 1 кг веса).

ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ «АПИ-САН»

Применяется однократно, при необходимости возможно повторное введение, но не ранее 14 дней после последней инъекции Эпримека®.

3. Эпримек® назначают крупному рогатому скоту, овцам, козам, оленям и верблюдам - при нематодозах: диктиокаулез, трихостронтгиллятозы, стронгилоидоз, аскаридозы, буностомоз, телязиоз; при гиподерматозе, эстрозе, псороптозе, саркоптозе, сифункулятозе, маллофагозе, а также для борьбы с падальными и мясными мухами. Лошадям - при стронгилятозах, параскаридозе, оксиурозе, саркоптозе и гастрофилезе. Свиньям - при аскаридозе, эзофагостомозе, трихоцефалезе, стронгилоидозе, стефанурозе, метастронгиллезе и других нематодозах; при саркоптозе и вшивости. Собакам, кошкам, песцам и лисицам - при токсокарозе, токсаскаридозе, анкилостомозе и унцинариозе, саркоптозе и отодектозе, нотоэдрозе, демодекозе и поражении блохами, а также для профилактики дирофилиариоза.

4. Особые условия содержания и ухода за животными после применения препарата не требуются.

5. При повышенной индивидуальной чувствительности к Эпримеку® у некоторых животных наблюдается возбуждение, усиление саливации (у собак рвота), учащение дефекации и мочеиспускания, атаксия. Указанные симптомы проходят, как правило, самопроизвольно без применения терапевтических средств. При передозировке наблюдается саливация, возбуждение, учащение дефекации. Указанные симптомы проходят, как правило, самопроизвольно без применения терапевтических средств.

6. В случае появления аллергических реакций использование препарата прекращают и назначают антигистаминные средства, адреналин, кортикоステроиды или другое симптоматическое лечение.

7. Убой на мясо крупного рогатого скота проводят не ранее чем через 8 суток, свиней – не ранее чем через 28 суток после последнего введения лекарственного препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления пушных зверей или для производства мясокостной муки.

Молоко можно использовать в пищевых целях без ограничений.

8. В соответствии с инструкцией по ветеринарному учету и ветеринарной отчетности применение Эпримека® регистрируют в журнале для записей противоэпизоотических мероприятий соответствующей формы. Ветеринарную отчетность представляют по единым утвержденным формам, в сроки, предусмотренные соответствующей формой отчета.

9. Наименование, адрес организации, уполномоченной держателем или владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие

**ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ
«АПИ-САН»**

претензий от потребителя: ООО «Апиценна», Московская область, г. Балашиха, Полтевское шоссе, владение 4. При установлении нежелательной реакции на ветеринарный препарат, или установлении его неэффективности, выясняют возможные причины их возникновения, и при подтверждении несоответствия препарата показателям качества составляют акт соответствующей формы и сообщают об этом в Комитет ветеринарного контроля и надзора Министерства сельского хозяйства Республики Казахстан. Совместно с рекламацией направляют 2-3 флакона с некачественным препаратом.

Наставление разработано: компанией ООО «АПИ-САН» 117437, Российской Федерации, г. Москва, ул. Академика Арцимовича д.3, корп.1, кв. 222, тел. +7 (495) 580-7713, info@api-san.ru.

Рекомендовано к регистрации в Республике Казахстан КВКиН МСХ РК.