

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам  
протокол от «30» октября 2020 г. № 111

**ИНСТРУКЦИЯ**  
**по применению ветеринарного препарата**  
**«Альбендазол 20 %»**

**1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ**

1.1 Альбендазол 20 % (Albendazolium 20 %).

Международное непатентованное наименование: альбендазол.

1.2 Лекарственная форма: порошок. В 100 г препарата содержится 20,0 г альбендазола и вспомогательные вещества (глюкоза).

1.3 По внешнему виду препарат представляет собой однородный сыпучий порошок от белого до серого с кремовым оттенком цвета.

1.4 Препарат упаковывают в двойные полиэтиленовые пакеты или пакеты из металлизированной полиэтиленовой пленки по 100,0; 500,0 и 1000,0 г.

1.5 Препарат хранят с предосторожностью (список Б) в упаковке изготовителя в защищенном от света месте при температуре от 0 °С до плюс 25 °С.

1.6 Срок годности препарата 2 года с даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортирования.

**2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА**

2.1 Альбендазол относится к группе бензимидазолов и обладает широким спектром противопаразитарного действия, губительно действует на гельминтов, паразитирующих у крупного рогатого скота и овец (*Haemonchus* spp., *Ostertagia* spp., *Trichostrongylus* spp., *Cooperia* spp., *Nematodirus* spp., *Strongyloides* spp., *Oesophagostomum* spp., *Trichuris* spp., *Dictyocaulus* spp., *Moniezia* spp.), лошадей (*Strongylus* spp., *Ascaris* spp., *Strongyloides* spp., *Oxyuris* spp.), свиней (*Hyostromylus* spp., *Oesophagostomum* spp., *Ascaris suis*, *Trichuris* spp.), собак и кошек (*Toxocara canis*, *Toxascaris leonine*, *Toxocara mystax*, *Ancylostoma* spp., *Uncinaria* spp., *Trichuris* spp., *Taenia* spp.), птиц (*Ascaridia galli*, *Heterakis gallinarum*, *Capillaria* spp.), рыб (*Philometroides lusiana*, *Khawia sinensis*, *Bothriocephalus gowkongensis*).

2.2 Механизм действия заключается в нарушение метаболизма, угнетении активности фумарат-редуктазы и синтеза АТФ паразита, что приводит к гибели гельминтов.

2.3 При пероральном применении альбендазол всасывается в желудочно-кишечном тракте и проникает в органы и ткани; максимальная концентрация в сыворотке крови отмечается через 18-25 часов после применения. Выводится из организма преимущественно с мочой и желчью в неизменном виде и в виде метаболитов.

**3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ**

3.1 Препарат применяют для дегельминтизации сельскохозяйственных животных при фасциолезе, дикроцелиозе, мониезиозе, диктиокаулезе, гемонхозе, остертагиозе, коопериозе, стронгилоидозе, аскариозе, эзофагостомозе и др.; рыб при лигулезе, кавиозе, ботриоцефалезе и смешанных цестодозах.

3.2 Препарат назначают орально с кормом, индивидуально или групповым способом.

Вид животного и наименование заболевания	Доза препарата, мг/кг
<i>Крупный рогатый скот:</i>	
- хронический фасциолез	50
- мониезиоз, легочные и желудочно-кишечные нематодозы	37,5
<i>Овцы:</i>	
- мониезиоз, легочные и желудочно-кишечные нематодозы	25
- хронический фасциолез	75
- хронический дикроцелиоз	75
<i>Свиньи*:</i>	
-аскариоз, эзофагостомоз, трихоцефалез	50
<i>Лошади:</i>	
- параскариоз, стронгилятозы	37,5
<i>Пушные звери, кошки и собаки*</i>	75



Примечание\*: - свиньям препарат отweighивают на группу не более 50 голов;  
- кошкам и собакам в случае отказа от корма с антигельминтиком препарат вводят принудительно в виде водной суспензии.

3.3 Рыбам препарат задают в виде лечебного гранулированного комбикорма из расчета 0,75 кг на 1 тонну комбикорма. Лечебный комбикорм с препаратом применяют согласно рыболовным нормативам 1 раз в сутки в течение 2 суток, из расчета 5 % лечебного корма от массы рыбы методом группового скармливания. Дегельминтизация рыб проводится в течение третьей декады июня – первой декады июля. При необходимости можно проводить дегельминтизацию рыб во вторую - третью декаду августа перед посадкой на зимовку или за месяц до реализации.

3.4 Предварительной голодной диеты и применения слабительных средств не требуется. Лечебные обработки животных проводят по показаниям, профилактические ежеквартально в терапевтической дозе.

3.5 Препарат противопоказан самкам в первой трети беременности, щенкам и котятм до 3-недельного возраста, а также больным инфекционными болезнями, ослабленным и истощенным животным.

3.6 Перед массовыми обработками каждую партию препарата испытывают на небольших группах животных или рыб (5-15) различной упитанности и возраста. Если у животных или рыб в течение 2 суток после обработки не отмечены признаки токсикоза, приступают к массовой обработке.

3.7 Молоко после применения препарата запрещается применять для пищевых целей в течение 4 суток, может быть использовано на корм животным после термической обработки.

3.8 Убой животных на мясо разрешается через 20 суток после дегельминтизации. В случае вынужденного убоя ранее указанного срока, мясо может быть использовано в корм плотоядным животным.

3.9 Реализация товарной рыбы разрешается не ранее, чем через 10 суток после применения препарата.

#### 4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные для работы с ветеринарными препаратами.

#### 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.

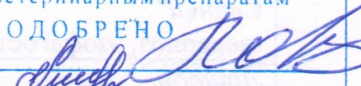
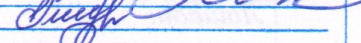
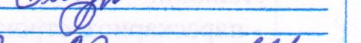
Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил по применению препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве 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 на соответствие нормативным документам.

#### 6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 ОАО «БелВитунифарм»

211309, д. Должа, ул. Советская, д. 26А, Витебский район, Витебская область, Республика Беларусь.

Инструкция разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Петрукович В.В., Ятусевич И.А., Герасимчик В.А.).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
« 30 10 2020 »	протокол № 111