

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам
протокол от «10» января 2020 г. № 106

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «Тетрамизол - ВБФ 20 %»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Тетрамизол-ВБФ 20 % (Tetramizolum-VBF 20 %).
- 1.2 В 100 г препарата содержится 20,0 г тетраамизола гидрохлорида и вспомогательные вещества (глюкоза моногидрат).
- 1.3 По внешнему виду препарат представляет собой порошок от белого до светло-желтого цвета.
- 1.4 Препарат упаковывают в двойные пакеты из полиэтиленовой пленки по 100,0; 500,0; 1000,0 и 25000,0 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 3 года с даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортирования.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Тетрамизола гидрохлорид обладает широким спектром антигельминтного действия, активен в отношении нематод кишечной и внекишечной локализации (*Haemonchus* spp., *Ostertagia* spp., *Trichostrongylus* spp., *Nematodirus* spp., *Bunostomum* spp., *Oesophagostomum* spp., *Dictyocaulus* spp., *Thelazia* spp., *Strongyloides papillosus*, *Cooperia* spp., паразитирующих у жвачных животных; *Ascaris suum*, *Strongyloides ransomi*, *Metastrongylus* spp., *Trichocephalus suis*, *Oesophagostomum* spp., паразитирующих у свиней; *Ascaridia galli*, *Capillaria* spp., *Heterakis gallinarum*, *Amidostomum anseris*, *Syngamus trachea*, паразитирующих у птиц; *Toxocara* spp., *Toxascaris leonine*, *Ancylostoma caninum*, *Uncinaria stenocephala* - паразитирующих у собак и кошек; *Philometroides lusiana* – паразитирующих у рыб).

2.2 Механизм действия препарата заключается в усилении холиномиметической активности ганглиев в нервной системе паразитов, блокировании действия фумарат редуктазы и сукцинат редуктазы, что приводит к параличу и гибели нематод.

2.3 Тетрамизол выводится из организма преимущественно с мочой и фекалиями. В терапевтической дозе не обладает эмбриотоксическим и мутагенным действием.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют для лечения крупного рогатого скота при стронгилятозах желудочно-кишечного тракта, диктиокаулезе, телязиозе, стронгилоидозе, коопериозе; овец и коз при гемонхозе, стронгилоидозе и нематодирозе; свиней при аскариозе, стронгилоидозе, метастронгилезе, трихоцефалезе (трихурозе), эзофагостомозе и других желудочно-кишечных нематодозах; птицы при аскариозе, капилляриозе, гетеракидозе, амидостомозе и сингамозе; собак и кошек при токсокарозе, токсаскаридозе, анкилостомозе и унцинариозе; прудовых рыб при филометроидозе.

3.2 Препарат назначают однократно в смеси с кормом или водой индивидуально или групповым способом в дозах, указанных в таблице.

Таблица – Дозы применения препарата.

Вид животных	Доза (мг/кг массы тела животного)	
	по действующему веществу	по препарату
Крупный рогатый скот	8	40
Овцы, козы	7,5	37,5
Свиньи	10	50
Птица	20	100

3.3 Собакам и кошкам препарат назначают в дозе 0,075 г на 2 кг массы тела животного однократно.

3.4 При филометридозе рыб препарат применяют в виде лечебного гранулированного корма в дозе 15 мг АДВ/кг массы рыбы (4,0 кг препарата на тонну комбикорма). Лечебный гранулированный корм с препаратом применяют из расчета 2,5 % от массы рыбы 1 раз в сутки в течение 2 суток.

3.5 При применении препарата в соответствии с инструкцией побочных явлений и осложнений не установлено.

3.6 Перед массовыми обработками каждую партию препарата предварительно испытывают на небольшой группе животных, птиц или рыб. При отсутствии токсических явлений в течение 2 суток приступают к обработке всего поголовья.

3.7 У истощенных и ослабленных животных возможно возникновение тремора мышц, слюнотечения, рвоты и диареи. При возникновении побочных явлений необходимо применить атропина сульфат в дозе 0,1 - 0,5 мг/кг массы (по ДВ) в зависимости от степени выраженности побочных эффектов.

3.8 Не рекомендуется применять препарат быкам, баранам и хрякам-производителям, истощенным животным, а также совместно с фосфорорганическими соединениями.

3.9 Убой животных на мясо разрешается не ранее чем через 10 суток после последнего применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления плотоядных животных. Молоко и яйца для пищевых целей используют через 4 суток после дегельминтизации.

3.10 Реализация товарной рыбы разрешается не ранее, чем через 14 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 нормативных документов.

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.) и специалистами ОАО «БелВитунифарм» (Шашкова Ю.А., Рыбаченко В.В.).

