

ОДОБРЕНО
Совет по ветеринарным препаратам
протокол от «12» июня 2024 г. № 136

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

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Тетрамизол-ВБФ 20 % (Tetramizolum-VBF 20 %).

Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: тетрамизол.

1.2 Лекарственная форма: порошок для приема внутрь.

1.3 В 1,0 г препарата содержится 200 мг тетрамизола гидрохлорида и вспомогательные вещества (глюкоза моногидрат).

1.4 По внешнему виду препарат представляет собой порошок от белого до светло-желтого цвета.

1.5 Препарат упаковывают в двойные пакеты из полиэтиленовой пленки по 100,0; 500,0 и 1000,0 г.

1.6 Препарат транспортируют и хранят с предосторожностью в закрытой упаковке производителя, отдельно от продуктов питания и кормов, в защищенном от прямых солнечных лучей месте, при температуре от 2 °C до 25 °C.

1.7 Препарат следует хранить в недоступном для детей месте.

1.8 Неиспользованный препарат уничтожают в соответствии с требованиями законодательства.

1.9 Срок годности препарата – 3 года с даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортирования.

1.10 Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Препарат относится к фармакотерапевтической группе: антигельминтные средства.

2.2 Тетрамизол, входящий в состав препарата, является антигельминтиком нематоцидного действия, активен в отношении личиночных и половозрелых стадий нематод желудочно-кишечного тракта и внешишечной локализации (*Haemonchus spp.*, *Ostertagia spp.*, *Trichostrongylus spp.*, *Nematodirus spp.*, *Bunostomum spp.*, *Oesophagostomum spp.*, *Dictyocaulus spp.*, *Thelazia spp.*, *Strongyloides papillatus*, *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 leonina*, *Ancylostoma caninum*, *Uncinaria stenocephala* - паразитирующих у собак и кошек; *Philometroides lusiana* – паразитирующих у рыб).

2.3 Механизм действия тетрамизола заключается в воздействии на нервно-мышечную систему паразита и блокировании активности его ферментных систем (фумарат и сукцинатредуктазы), повышении холиномимической активности ганглиев и центральной части нервной системы нематод, что приводит к параличу и гибели паразита.

2.4 После перорального применения тетрамизол быстро реабсорбируется, максимальная концентрация препарата достигается в органах и тканях через 30 минут и сохраняется на терапевтическом уровне в течение 6-9 часов. Выводится препарат из организма преимущественно с мочой.

2.5 Препарат по степени воздействия относится к веществам умеренно опасным (3 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют с лечебно-профилактической целью:

- крупному рогатому скоту и мелкому рогатому скоту при стронгилязах желудочно-кишечного тракта, диктиокаулезе, гемонхозе, тельзиозе, стронгилоидозе, коопериозе, нематодирозе, буностомозе, эзофагостомозе, трихоцефалезе;
- свиньям при аскариозе, стронгилоидозе, метастронгиллезе, трихоцефалезе, эзофагостомозе и других желудочно-кишечных нематодозах;
- птице при аскаридиозе, капилляриозе, гетеракидозе, амидостомозе и сингамозе;
- собакам и кошкам при токсокарозе, токсаскаридозе, анкилостомозе и унцинариозе;
- рыбам семейства карповых при филометроидозе.

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

Таблица – Дозы применения препарата.

Вид животных	Доза препарата, мг/кг массы тела животного
Крупный рогатый скот	40
Мелкий рогатый скот (овцы, козы)	37,5
Свиньи	50
Птица	100
Собаки и кошки	0,037

3.3 Рыbam препарат применяют в дозе 4,0 кг на 1000 кг кормовой смеси. Смесь корма с препаратом скармливают рыбам из расчета 2,5 кг на 100 кг массы рыбы 1 раз в сутки. Курс лечения – 2 суток. При необходимости можно проводить дегельминтизацию рыб во вторую - третью декаду августа перед посадкой на зимовку или за месяц до реализации.

3.4 Перед массовыми обработками каждую партию препарата испытывают на небольшой группе (10-15) животных или рыб за 2 дня до основной обработки. При отсутствии осложнений приступают к обработке всего поголовья.

3.5 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 действующему веществу) в зависимости от степени выраженности побочных эффектов.

3.6 Не рекомендуется применение препарата животным с повышенной чувствительностью к тетрамизолу, самцам-производителям (быки, бараны, козлы и хряки), истощенным животным, а также совместно с фосфорорганическими соединениями.

3.7 Убой животных и птицы 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.

3.8 Молоко и яйцо для пищевых целей используют через 4 суток после дегельминтизации. 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, птицы, рыбы,

ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения на соответствие нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Открытое акционерное общество «БелВитунифарм»

Юридический адрес: 210034, г. Витебск, ул. Транспортная, д.9, каб. 5, Витебская область, Республика Беларусь.

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

Инструкция разработана специалистами ОАО «БелВитунифарм» (Шашкова Ю.А., Колядко О.С.) и 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 _____
«12» окт 2007 г. протокол № 136