

# ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата Эприномектин 1 %

(Организация-разработчик: ООО «Биовектор», 117405, г. Москва,  
ул. Кирпичные Выемки, д. 2, корп. 1, пом. XII, комната 48)

Номер регистрационного удостоверения: РК-ВП-4-4563-21

## I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Эприномектин 1 % (Eprinomectin 1 %).

Международное непатентованное наименование: эприномектин.

2. Лекарственная форма: раствор для инъекций.

В 1 см<sup>3</sup> препарата в качестве действующего вещества содержится эприномектин – 10 мг и вспомогательные вещества: диметилацетамид, бензиловый спирт и среднецепочечные триглицериды.

3. По внешнему виду препарат представляет собой прозрачный раствор от бесцветного до светло-коричневого цвета.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения – 2 года с даты производства, после вскрытия флакона – 28 суток.

Запрещается применение препарата по истечении срока годности.

4. Выпускают препарат расфасованным по 10, 50, 100 см<sup>3</sup> в потребительскую упаковку: темные стеклянные флаконы соответствующей вместимости, закупоренные резиновыми пробками с колпачками алюминиевыми или комбинированными с пластмассовыми крышками, жестко закрепленными в дне алюминиевых колпачков. Допускается также вторичная потребительская упаковка для флаконов объемом 10 см<sup>3</sup> в картонную пачку по 10 штук или в коробку по 50 штук; объемом по 50 и 100 см<sup>3</sup> – в коробки по 50 штук. Каждую потребительскую упаковку снабжают инструкцией по применению.

На упаковке препарата указывается следующая информация: наименование препарата, МНН, товарный знак держателя РУ, наименование и адрес производителя лекарственного препарата, номер серии, срок годности (Годен до), наименование и содержание действующего вещества, количество препарата в единице фасовки, условия хранения, условия отпуска, надписи: «Стерильно», «Подкожно, внутримышечно», «Для ветеринарного применения», «Режим дозирования: см. инструкцию по применению», предупредительные надписи, срок годности после вскрытия, номер регистрационного удостоверения, штриховой код, при необходимости – количество упаковок, манипуляционные знаки, наименование и адрес держателя РУ, дата производства (месяц, год), условия перевозки.

5. Хранят препарат в закрытой упаковке производителя, в защищенном от прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре от 2 °С до 25 °С. После вскрытия флакона препарат хранят при температуре от 2 °С до 25 °С. Перевозка осуществляется в соответствии с правилами перевозки грузов и багажа, действующими на каждом из указанных видов транспорта.

6. Препарат следует хранить в местах, недоступных для детей.

7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

8. Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

## Фармакологические свойства

9. Эприномектин относится к противопаразитарным препаратам широкого спектра действия.

10. Эприномектин – соединение класса макроциклических лактонов, селективно связывает глутаматзависимые каналы ионов хлора нервных и мышечных клеток беспозвоночных, что приводит к гиперполяризации клеток, параличу и гибели паразита. Оказывает воздействие на имагинальные и личиночные фазы развития нематод ЖКТ и легких, саркоптоидных клещей, вшей, насекомых и личинок оводов, паразитирующих у крупного рогатого скота. Выводится из организма в основном с фекалиями и мочой.

Препарат по степени воздействия на организм относится к умеренно опасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76), в рекомендуемых дозах не оказывает сенсибилизирующего, эмбриотоксического, тератогенного действия.

## II. Порядок применения ветеринарного препарата

11. Препарат назначают крупному рогатому скоту, овцам, козам, оленям и верблюдам:

– при нематодозах: диктиокаулезе, трихостронгилятозе, стронгилоидозе, аскаридозе, буностомозе, телязиозе;

- при гиподерматозе, эстрозе, псороптозе, саркоптозе, сифункулятозе, маллофагозе;
- для борьбы с падальными и мясными мухами.

Лошадям:

- при стронгилятозах, параскаридозе, оксиурозе, саркоптозе и гастрофилезе.

Свиньям:

- при аскаридозе, эзофагостомозе, трихоцефалезе, стронгилоидозе, стефанурозе, метастронгилезе и других нематодозах;

- при саркоптозе и вшивости.

Собакам и кошкам:

- при токсокарозе и токскардиозе, анкилостомозе и унцинариозе, саркоптозе и отодектозе, демодектозе и поражении блохами.

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

13. Следует соблюдать общие правила гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. При работе с препаратом запрещается курить, пить и принимать пищу. При попадании препарата на кожу или слизистые оболочки необходимо немедленно промыть их большим количеством воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с ним. В случае появления аллергических реакций и/или при случайном попадании препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению или этикетку). По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом. К работе с препаратом не допускаются лица с признаками аллергических, респираторных, желудочно-кишечных заболеваний или кожных поражений.

14. Данных по использованию препарата беременным животным нет. Применение препарата беременным и кормящим самкам, возможно после консультации с ветеринарным врачом.

15. Препарат вводят крупному и мелкому рогатому скоту, лошадям, оленям и верблюдам подкожно или внутримышечно 1 см<sup>3</sup> на 50 кг веса животного (200 мкг действующего вещества на 1 кг веса), свиньям – внутримышечно 1 см<sup>3</sup> на 33 кг массы животного (300 мкг действующего вещества на 1 кг массы) однократно. В случае если объем вводимого раствора составляет более 10 см<sup>3</sup>, его следует вводить животному в несколько мест. Препарат применяют против нематод животным перед постановкой на стойловое содержание и весной перед выведением на пастбище, против личинок оводов – сразу после окончания лета оводов, против возбудителей арахно-энтомозов – по показаниям. Каждую партию препарата (при применении его с/х животным) предварительно испытывают на небольшой группе (7–10 голов) животных. При отсутствии осложнений в течение 3 дней приступают к обработке всего поголовья.

Собакам и кошкам препарат вводят из расчета 0,2 см<sup>3</sup> препарата на 10 кг массы животного (200 мкг действующего вещества на 1 кг веса).

16. При повышенной индивидуальной чувствительности к препарату 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.

17. При передозировке у животного может наблюдаться саливация, возбуждение, учащение дефекации. Указанные симптомы проходят, как правило, самопроизвольно без применения терапевтических средств.

18. Препарат совместим с другими лекарственными средствами и кормовыми добавками, применяемыми в животноводстве. Препарат не следует смешивать в одном шприце с другими препаратами.

19. Особенностей действия препарата при первом применении или при его отмене не выявлено.

20. Препарат применяется однократно, при необходимости возможно повторное введение, но не ранее 14 дней после последней инъекции.

21. Убой на мясо крупного и мелкого рогатого скота, оленей и верблюдов, проводят не ранее чем через 8 суток, свиней – не ранее чем через 28 суток после последнего введения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано в корм пушным зверям или для производства мясокостной муки.

Молоко можно использовать в пищевых целях без ограничений.

*Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения: ООО «НПК «Асконт+», 142279, Московская область, г. Серпухов, пл. Оболенск, ул. Строителей, строение 2.*

*Наименование, адрес организации, уполномоченной держателем или владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителей: ООО «БИОВЕКТОР», 117405, г. Москва, ул. Кирпичные Выемки, д. 2, корп. 1, пом. XII, комната 48.*