

ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата АЛЕЗАН®

(Организация-разработчик ООО «НВЦ Агроветзащита», 129329,

г. Москва, Игарский проезд, д. 4, стр. 2)

Номер регистрационного удостоверения: 77-3-2.02-4044/17ВР-3-3.6/01649

I. Общие сведения

1. Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения: торговое наименование - АЛЕЗАН® (ALEZAN); международные непатентованные наименования действующих веществ - празиквантел, ивермектин.

2. Лекарственная форма: паста для орального применения.

АЛЕЗАН® содержит в качестве действующих веществ празиквантел – 100 мг/г, ивермектин – 20 мг/г и вспомогательные вещества: лактозу, твин-80, сорбитол, поливинилпирролидон, желатин и воду дистиллированную.

3. По внешнему виду препарат представляет собой однородную пастообразную массу от белого до розово-серого цвета.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения – 2 года со дня производства. Запрещается применять АЛЕЗАН® по истечении срока годности.

4. Лекарственный препарат выпускают расфасованным по 6 г в полимерные шприцы-дозаторы, упакованные поштучно в картонные пачки вместе с инструкцией по применению.

5. Хранят лекарственный препарат в закрытой упаковке производителя, в защищенном от прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов при температуре от 0°C до 20°C.

6. АЛЕЗАН® следует хранить в недоступном для детей месте.

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

8. Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. АЛЕЗАН® относится к комбинированным противопаразитарным препаратам.

10. АЛЕЗАН® обладает выраженным нематодоцидным и цестодоцидным действием на все фазы развития нематод, в том числе *Delafondia vulgaris*,

Alfortia edentatus, *Dictyocaulus arnfieldi*, *Parascaris equorum*, *Strongylus equinus*, *Strongyloides westeri*, *Setaria equine*, и цестод, в том числе *Anoplocephala magna*, *Anoplocephala perfoliata* и *Paranoplocephala mamillana*, а также ларвицидным действием на личинки желудочных оводов (*Gastrophilus spp.*), паразитирующих у лошадей.

Входящий в состав препарата празиквантел – соединение группы пиразиноизохинолина, механизм действия которого заключается в повышении проницаемости клеточных мембран нематод и цестод для ионов кальция, что вызывает генерализованное сокращение мускулатуры, переходящее в стойкий паралич, ведущий к гибели гельминтов.

Ивермектин относится к макроциклическим лактонам, обладает широким спектром противопаразитарного действия, в том числе на нематод и личинки оводов. Механизм действия ивермектина, заключается в его влиянии на величину тока ионов хлора через мембраны нервных и мышечных клеток паразита. Основной мишенью являются глутаматчувствительные хлорные каналы, а также рецепторы гамма-аминомасляной кислоты. Изменение тока ионов хлора нарушает проведение нервных импульсов, что приводит к параличу и гибели паразита.

После перорального введения лекарственного препарата АЛЕЗАН® его активные компоненты всасываются в желудочно-кишечном тракте и поступают в органы и ткани. Максимальные концентрации ивермектина и празиквантела в плазме крови лошадей отмечаются через 3-6 часов; выводятся из организма главным образом с мочой и фекалиями, у лактирующих животных – также частично с молоком.

АЛЕЗАН® по степени воздействия на организм относится к умеренно опасным веществам (3 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76), в рекомендуемых дозах не оказывает эмбриотоксического, тератогенного и сенсibiliзирующего действия. Хорошо переносится лошадьми разных пород и возраста. Препарат токсичен для пчел, а также рыб и других гидробионтов.

III. Порядок применения

11. АЛЕЗАН® применяют для дегельминтизации лошадей при нематодозах, включая делафондиоз, альфортиоз, трихонематозы, параскаридоз, оксиуроз, стронгилез, стронгилоидоз, парафиляриоз, сетариоз, габронематоз, драйшиоз, цестодозах (аноцефалидозах), а также при ассоциативных инвазиях (полиинвазиях), вызванных нематодами, цестодами и личинками оводов.

12. Противопоказанием к применению препарата АЛЕЗАН® является индивидуальная повышенная чувствительность животного к его компонентам. Не допускается применение препарата АЛЕЗАН® дойным кобылам, молоко которых используют в пищевых целях, лошадям массой менее 100 кг, а также истощенным, больным инфекционными болезнями и выздоравливающим животным.

13. При проведении лечебных мероприятий с использованием препарата АЛЕЗАН® следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. При

случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз их необходимо немедленно промыть большим количеством проточной воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с лекарственным препаратом АЛЕЗАН®. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

14. Возможность применения лекарственного препарата кобылам в период беременности и вскармливания определяет лечащий ветеринарный врач на основании оценки соотношения пользы к возможному риску его применения. Не допускается применение препарата АЛЕЗАН® жеребятм массой менее 100 кг.

15. АЛЕЗАН® применяют лошадям индивидуально перорально (внутри) однократно в дозе 1 г препарата на 100 кг массы животного. Пасту выдавливают на корень языка из шприца-дозатора, который вводят в межзубное пространство ротовой полости и затем на несколько секунд приподнимают голову животного, либо скармливают лошади с хлебом. Рассчитанное на массу лошади количество пасты устанавливают перемещением фиксатора по штоку и фиксацией соответствующей дозы. Каждое деление шприца соответствует 1 г пасты.

Лечебно-профилактические обработки лошадей проводят два-четыре раза в год, в зависимости от вида заболевания и степени инвазированности внешней среды (под контролем ово- и ларвоскопии) согласно рекомендациям, представленным в таблице.

Таблица

Показания	Сроки обработки лошадей
стронгилоидоз, делафондиоз, альфортиоз, стронгилез	В пастбищный период не реже 1 раза в 2 месяца
трихонематозы	В пастбищный период 2 раза (весной и осенью)
параскаридоз, оксиуроз	В стойловый период 1 раз в 2 месяца
габронематоз, драйшиоз	По показаниям весной, летом и осенью
парафиляриоз, сетариоз, онхоцеркоз	В неблагополучных хозяйствах 1 раз в месяц в период лета насекомых
аноцефалидозы	По показаниям весной, летом и осенью
гастрофилезы	По показаниям в сентябре-ноябре

Перед массовой обработкой каждую серию препарата испытывают на небольшой группе животных (5–7 голов). При отсутствии осложнений в течение 3 дней приступают к обработке всего поголовья.

16. При применении лекарственного препарата АЛЕЗАН® в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается. При повышенной индивидуальной чувствительности животного к

компонентам препарата и возникновении аллергических реакций его использование прекращают, животному назначают антигистаминные препараты и симптоматическую терапию.

17. При передозировке препарата у животного может наблюдаться усиление саливации, учащение дефекации и мочеиспускания, нарушение координации движений. Специфические средства детоксикации отсутствуют. Применяют общие меры, направленные на выведение препарата из организма.

18. АЛЕЗАН[®] не следует применять одновременно с другими противопаразитарными препаратами.

19. Особенности действия лекарственного препарата при его первом применении и отмене не выявлено.

20. При проведении дегельминтизации лошадей следует придерживаться рекомендуемых инструкцией сроков. При пропуске очередной обработки ее необходимо провести как можно скорее в предусмотренной дозе.

21. Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 20 суток после применения препарата АЛЕЗАН[®]. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано в корм пушным зверям.

Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения	ООО «АВЗ С-П», Россия, 141305, Московская область, г. Сергиев Посад, ул. Центральная, д. 1.
--	---

Наименование и адрес организаци уполномоченной держателем или владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий потребителя	ООО «АВЗ С-П», Россия, 141305, Московская область, г. Сергиев Посад, ул. Центральная, д. 1.
---	---

С вступлением в действие настоящей инструкции утрачивает силу инструкция по применению Алезана, утвержденная Россельхознадзором 17 апреля 2012 года.