



## II. Фармакологические свойства

9. ЭПРИФОРТ® 2% относится к фармакотерапевтической группе – противопаразитарные лекарственные препараты класса макроциклических лактонов.

10. Эприномектин, входящий в состав препарата, обладает широким спектром противопаразитарного действия в отношении имагинальных и личиночных форм нематод желудочно-кишечного тракта и легких, саркоптоидных клещей, насекомых и личинок оводов, паразитирующих у животных.

Механизм противопаразитарной активности эприномектина заключается в селективном связывании с глутаматными рецепторами ионных каналов хлора, расположенных в клеточных мембранах нервных и мышечных клеток, в увеличении их проницаемости для ионов хлора и гиперполяризации мембран нервных и мышечных клеток, что приводит к нарушению проводимости нервных импульсов, параличу и гибели паразитов.

После подкожного введения препарата эприномектин резорбируется из места введения, длительно сохраняется в терапевтических концентрациях в организме животных, обеспечивая паразитоцидное действие и защиту от повторного заражения в течение длительного периода (до 21 дня). Препарат выводится из организма главным образом с фекалиями и мочой.

ЭПРИФОРТ® 2% по степени воздействия на организм относится к малоподопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007).

## III. Порядок применения

11. ЭПРИФОРТ® 2% применяют с лечебной и профилактической целью крупному рогатому скоту, овцам и козам при нематодозах желудочно-кишечного тракта и легких, включая стронгилятозы, протостронгилидозы, трихоцефалез, стронгилоидоз, диктиокаулез, телязиозе и арахноэнтомозах, включая псороптоз, хориоптоз, саркоптоз, демодекоз, сифункулятоз, бовиколез, вольфартиоз, мелофагоз, гиподерматоз и эстроз.

12. Противопоказанием к применению препарата является повышенная индивидуальная чувствительность животного к компонентам препарата (в том числе в анамнезе), выраженные нарушения функции почек и печени. Не подлежат обработке истощенные и больные инфекционными болезнями животные.

13. При работе с препаратом следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом ЭПРИФОРТ® 2%.

При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз их необходимо промыть большим количеством воды. 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. Применение лекарственного препарата самкам в период беременности и вскармливания молодняка определяет лечащий ветеринарный врач на основании оценки соотношения пользы к возможному риску его применения.

15. Препарат вводят подкожно однократно в дозе 1 мл на 100 кг веса животного, что соответствует 200 мкг/кг эприномектина.



Дегельминтизацию животным проводят перед постановкой на стойловое содержание и весной перед выводом на пастбище, а также в иные сроки по показаниям; против личинок оводов - сразу после окончания лета оводов и весной, за 2-3 недели до начала выпадения личинок оводов на окукливание, при появлении на спине капсул с личинками (март-май); против возбудителей арахноэнтомозов - по показаниям.

16. После применения препарата ЭПРИФОРТ® 2% возможно проявление нежелательных реакций: часто (более 1%, но менее 10%) – беспокойство, встряхивание головой, подергивание хвостом, вокализация, чесание места инъекции; редко (более 0,01%, но менее 0,1%) – возбуждение, усиление саливации, учащение дефекации и мочеиспускания, атаксия; очень редко (менее 0,01%) - мышечный тремор, атаксия и конвульсии. Эти симптомы проходят, как правило, спонтанно, не требуют применения лекарственных средств. При появлении аллергических реакций использование препарата прекращают и назначают животному антигистаминные препараты и средства симптоматической терапии.

В некоторых случаях через 24 часа после введения лекарственного препарата возможно образование отека и уплотнения в месте инъекции, которые обычно рассасываются самопроизвольно в течение 7 дней, однако уплотнение на месте инъекции может сохраниться более 21 дня. Отек может сопровождаться легкой или умеренной болью. Данная реакция проходит самостоятельно и не требует дополнительного лечения.

17. При передозировке лекарственного препарата у животного может наблюдаться анорексия, диарея, слюнотечение, моторная дискоординация, угнетенное состояние, мидриаз, тремор мышц, конвульсии. В этих случаях животному назначают средства симптоматической терапии. Специфический антидот отсутствует.

18. Не следует применять препарат одновременно с другими противопаразитарными средствами, содержащими макроциклические лактоны, пиперазином и препаратами, ингибирующими холинэстеразу. Сведения о несовместимости препарата с лекарственными средствами других фармакологических групп, кормами и известными кормовыми добавками отсутствуют. Препарат не следует смешивать в одном шприце с другими препаратами.

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

20. Следует избегать нарушений доз и кратности применения, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска повторного введения лекарственного препарата его следует применить как можно быстрее в дозе и по схеме, установленной настоящей инструкцией.

21. Убой на мясо крупного рогатого скота проводят не ранее, чем через 21 сутки, овец – 42 суток, коз – 31 сутки после последнего введения лекарственного препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления пушных зверей или для производства мясокостной муки. Молоко дойных животных разрешается использовать в пищевых целях без ограничений.

Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения.

ООО «АВЗ С-П», Россия, 141305, Московская область, г.о. Сергиево-Посадский, г. Сергиев Посад, ул. Центральная, д. 1/11

Наименование, адрес организации, уполномоченной держателем или владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя.

ООО «АВЗ С-П», Россия, 141305, Московская область, г.о. Сергиево-Посадский, г. Сергиев Посад, ул. Центральная, д. 1/11

Телефон круглосуточной «Горячей линии»: 8-800-700-19-93. Информация о лекарственном препарате размещена на сайте [www.avzvet.ru](http://www.avzvet.ru)