

ИНСТРУКЦИЯ
по применению Ивермек[®]-спрея для лечения акарозов собак, кошек,
пушных зверей, декоративных грызунов и птиц

(организация-разработчик: ООО «НИТА-ФАРМ», 410010, г. Саратов,
ул. им. Осипова В.И., д. 1)

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата. Ивермек[®]-спрей (Ivermek-sprey).

Международное непатентованное наименование: ивермектин, лидокаин, хлоргексидин, пантенол.

2. Лекарственная форма: раствор для наружного применения.

В 1 мл лекарственного препарата в качестве действующих веществ содержится ивермектин – 2,5 мг, лидокаина гидрохлорид - 20 мг, хлоргексидина биглюконат – 0,5 мг, декс-пантенол – 5,0 мг, а также вспомогательные вещества кремофор RH 410 и вода очищенная.

3. По внешнему виду препарат представляет собой прозрачную от бесцветного до светло-желтого цвета жидкость. Срок годности препарата при соблюдении условий хранения – 36 месяцев со дня производства.

Запрещается применение Ивермек[®]-спрея по истечении срока годности.

4. Ивермек[®]-спрей выпускают расфасованным по 25, 50, 100, 125, 150, 200, 250, 300 и 350 мл в полимерные флаконы соответствующей вместимости или по 30,0, 50,0 и 100,0 мл во флаконы из темного стекла с навинчивающимися крышками, оснащенными спрей-насадками. Флаконы объемом 30 мл упаковывают поштучно в картонную пачку. Каждую потребительскую упаковку снабжают инструкцией по применению препарата.

5. Хранят лекарственный препарат в закрытой упаковке производителя, в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов при температуре от 0°C до 25°C.

6. Ивермек[®]-спрей следует хранить в местах, недоступных для детей.

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

8. Ивермек[®]-спрей отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Ивермек[®]-спрей относится к противопаразитальным лекарственным препаратам.

10. Ивермек[®]-спрей обладает выраженной акарицидной активностью в отношении преимагинальных и имагинальных фаз развития саркоптоидных

(*Sarcoptes spp.*, *Psoroptes spp.*, *Otodectes cynotis*, *Notoedres cati*), демодекозных (*Demodex canis*) клещей, паразитирующих у собак, кошек, пушных зверей и грызунов, а также кнемидокоптозных клещей (*Knemidocoptes spp.*), паразитирующих у декоративных птиц.

Механизм действия ивермектина, входящего в состав лекарственного препарата, заключается в его воздействии на величину тока ионов хлора через мембранны нервных и мышечных клеток паразита. Основной мишенью являются глутаматчувствительные хлорные каналы, а также рецепторы гамма-аминомасляной кислоты. Изменение тока ионов хлора нарушает проведение импульсов, что приводит к параличу и гибели паразитов.

Ивермектин практически не всасывается через кожу и оказывает контактное акарицидное действие в местах локализации эктопаразитов (на коже, в волосяных луковицах и сальных железах) в течение 5-7 дней.

Хлоргексидина биглюконат, входящий в состав препарата является дихлорсодержащим производным бигуанида, обладает выраженным противомикробным действием, активен в отношении вегетативных форм грамотрицательных и грамположительных бактерий, а также дрожжей, дерматофитов и липофильных вирусов.

Декс-пантенол - производное пантотеновой кислоты обладает регенеративными свойствами, стимулирует эпителизацию и заживление кожных покровов, оказывает умеренно выраженное противовоспалительное действие.

Лидокаина гидрохлорид – амидный мембраностабилизирующий местный анестетик, подавляет активность чувствительных нервных окончаний кожи, обратимо тормозит проведение нервных импульсов в нейронах, аксонах и синапсах, угнетает тактильную чувствительность, болевую реакцию и устраняет зуд.

Ивермек®-спрей по степени воздействия на организм относится к малоопасным веществам (4 класс опасности согласно ГОСТ 12.1.007-76), в рекомендуемых дозах не оказывает кожно-раздражающего и резорбтивно-токсического действия, при попадании в глаза вызывает слабое раздражение. Препарат токсичен для пчел, а также рыб и других гидробионтов.

III. Порядок применения

11. Ивермек®-спрей применяют для лечения собак, кошек, пушных зверей и декоративных грызунов при саркоптозе, отодектозе, нотоэдрозе, псороптозе и демодекозе, декоративных птиц – при кнемидокоптозе.

12. Противопоказанием к применению является индивидуальная повышенная чувствительность животного к компонентам препарата (в том числе в анамнезе). Не подлежат обработке больные инфекционными болезнями и выздоравливающие животные, беременные и кормящие самки, а также животные моложе 12-недельного возраста.

13. Обработку животных проводят на открытом воздухе или в хорошо проветриваемом помещении при открытых окнах (форточках), предварительно удалив из помещения клетки с декоративными птицами и накрыв аквариумы с рыбами.

Для предотвращения слизыивания препарата животному надевают намордник, шейный воротник или фиксируют челюсти петлей из тесьмы, которые снимают после полного высыхания кожно-волосяного покрова.

Ивермек®-спрей наносят на предварительно очищенные от струпьев и корок пораженные участки тела животного до их визуального покрытия лекарственным

препаратором, но не более 0,2 мл/кг массы животного. Пораженные участки в области глаз и носа обрабатывают кончиками пальцев (в перчатке), смоченными препаратом, слегка втирая в кожу.

При обработке флакон с препаратом держат вертикально и, нажимая на спрей-насадку, направляют факел аэрозоля на поражённые участки с расстояния 10-20 см с захватом 1-2 см пограничной здоровой кожи. Одно нажатие на спрей-насадку - 0,125 мл.

При поражении собак, кошек и пушных зверей демодекозом, собак и пушных зверей саркоптозом и кошек нотоэдрозом обработку проводят 2-4 раза с интервалом 3-5 дней до клинического выздоровления животного, которое подтверждают двумя отрицательными результатами акарологических исследований.

Животных с обширными участками поражения обрабатывают в два приема с интервалом один день, нанося Ивермек®-спрей на пораженные места сначала одной, а затем другой половины туловища.

При отодектозе плотоядных и псороптозе декоративных грызунов препарат наносят на предварительно очищенную от струпьев и корок внутреннюю поверхность ушной раковины и кожу наружного слухового прохода в зависимости от массы животного и размера ушной раковины в дозе 0,5-1,0 мл (4-9 нажатий на спрей-насадку).

Обработку проводят двукратно с интервалом 3 – 5 дней. При необходимости курс лечения повторяют. Лекарственный препарат обязательно вводят в оба уха, даже в случаях поражения отодектозом только одной ушной раковины. При отодектозе, осложненном отитом, назначают антибактериальные и противовоспалительные средства. При необходимости курс лечения повторяют.

Обработку больных кнемидокоптозом декоративных птиц проводят 2-4 раза с интервалом 3-5 дней до клинического выздоровления, которое подтверждают двумя отрицательными результатами акарологических исследований.

До полного высыхания шерсти после обработки не следует позволять животным слизывать препарат.

14. При значительной передозировке у животного может наблюдаться угнетенное состояние, избыточное слюноотделение, рвота. В этом случае препарат смывают водой с моющим средством, животному назначают антигистаминные препараты и средства симптоматической терапии.

15. Особенностей действия лекарственного препарата при первом его применении и при его отмене не выявлено.

16. Не следует применять Ивермек®-спрей животным моложе 12-недельного возраста. Беременным и кормящим самкам препарат применяют в случае необходимости под контролем лечащего ветеринарного врача. Кормление щенков и котят материнским молоком в этом случае рекомендуется прервать.

17. В случае пропуска очередной обработки, ее необходимо провести как можно скорее в той же дозе, далее интервал между обработками не изменяется. Не следует применять двойную дозу препарата для компенсации пропущенной.

18. Побочных явлений и осложнений при применении Ивермек®-спрея в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдается. При повышенной индивидуальной чувствительности животного к компонентам препарата и развитии аллергических реакций, обработку животного прекращают,

препарат смывают водой с моющим средством и при необходимости проводят десенсибилизирующую терапию.

19. Не следует применять Ивермек[®]-спрей одновременно с другими инсекто-акарицидными средствами для местного применения, а также противопаразитарными препаратами, содержащими макроциклические лактоны, в связи с возможным взаимным повышением токсичности.

20. Ивермек[®]- спрей не предназначен для применения продуктивным животным.

IV. Меры личной профилактики

21. При работе с Ивермек[®] - спреем следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами.

22. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с Ивермек[®]-спреем. В течение 48 часов после обработки животное не следует гладить и подпускать к маленьким детям. При проведении лечебно-профилактических мероприятий с использованием препарата следует использовать спецодежду, резиновые перчатки и респиратор (марлевую повязку). Во время работы запрещается курить, пить и принимать пищу. По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом.

Пустые упаковки из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, они подлежат утилизации с бытовыми отходами.

23. 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 лекарственного препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

С утверждением настоящей инструкции утрачивает силу инструкция по применению Ивермек[®]-спрея, утвержденная Россельхознадзором 26 августа 2014 года.

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

ООО «НИТА-ФАРМ»; 410010,
г. Саратов, ул.им. Осипова В.И., д. 1.

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

ООО «НИТА-ФАРМ»; 410010,
г. Саратов, ул. им. Осипова В.И., д. 1.

Номер регистрационного удостоверения: 44-3-614-3139 АМВР-3-5. 9102416