

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам  
протокол от 12 сентября 2019 г. № 103

**Инструкция по применению  
ветеринарного препарата «Ивермектин 1 % для инъекций»**

**1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ**

- 1.1 Ивермектин 1 % для инъекций (Ivermectinum 1 % pro injectionibus).
- 1.2 В 100 см<sup>3</sup> препарата содержится 1 г ивермектина и вспомогательные вещества (пропиленгликоль, спирт бензиловый, 1-метил-2-пирролидон).
- 1.3 По внешнему виду препарат представляет собой прозрачную жидкость от бесцветного до светло-желтого цвета.
- 1.4 Препарат упаковывают в стерильные стеклянные флаконы по 50,0; 100,0 и 200,0 см<sup>3</sup>.
- 1.5 Препарат хранят с предосторожностью (список Б) в упаковке изготовителя в защищенном от света месте при температуре от плюс 4 °С до плюс 25 °С.
- 1.6 Срок годности препарата 2 года с даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортирования. После вскрытия флакона хранить не более 24 суток.

**2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА**

2.1 Ивермектин обладает широким спектром противопаразитарного действия, активен в отношении Dictyocaulus spp., Haemonchus spp., Thelazia spp., Strongyloides spp., Oesophagostomum spp., Bunostomum spp., Chabertia ovina, Trichocephalus spp., Protostrongylus spp., Muellerius spp., Ostertagia spp., Cooperia spp., Nematodirus spp., Ascaris suum, Metastrongylus spp., Haematopinus spp., Linognathus spp., Hypoderma spp., Sarcoptes spp., Psoroptes spp., Chorioptes spp., Oestrus ovis, Melophagus spp. и др.

2.2 Ивермектин усиливает высвобождение гамма-аминомасляной кислоты (ГАМК), в пресинаптических нейронах. ГАМК – универсальный тормозной медиатор, блокирующий пост-синаптическую стимуляцию соседних нейронов у нематод или мышечных волокон у членистоногих. Путем стимуляции высвобождения ГАМК ивермектин вызывает паралич и гибель паразитов.

**3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ**

3.1 Препарат применяют для лечения крупного рогатого скота при диктиокаулезе, гемонхозе, телязиозе, стронгилоидозе, эзофагостомозе, буностомозе, хабертиозе, трихоцефалезе, сифункулятозе, гиподерматозе, саркоптозе и псороптозе; для лечения овец и коз при диктиокаулезе, протостронгилезе, мюллерииозе, гемонхозе, остертагиозе, нематодирозе, коопериозе, хабертиозе, эзофагостомозе, буностомозе, стронгилоидозе, трихоцефалезе, псороптозе, хориоптозе, эстроозе и мелофагозе; для лечения свиней при аскариозе, эзофагостомозе, стронгилоидозе, трихоцефалезе, метастронгилезе, гематопинозе и саркоптозе.

3.2 Препарат применяют:

- *крупному и мелкому рогатому скоту* - подкожно в область шеи в дозе 1,0 см<sup>3</sup>/50 кг массы тела животного однократно. При чесотках вводят двукратно с интервалом 7-10 суток.

- *свиньям* – внутримышечно, подкожно в область задней трети шеи в дозе 1,0 см<sup>3</sup>/33 кг массы тела животного однократно. При саркоптозе вводят двукратно с интервалом 10 - 14 суток.

3.3 При массовых обработках каждую серию препарата предварительно испытывают на небольшой группе (7-10 голов) животных. При отсутствии осложнений через 3 суток применяют остальным животным.

3.4 Препарат не применяют ослабленным, истощенным и больным инфекционными болезнями животным, а также беременным самкам менее чем за две недели до начала лактации.



3.5 Запрещен к применению для продуктивных животных, молоко от которых используется в пищу людям.

3.6 Убой животных на мясо разрешается через 28 суток после последнего применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано в корм плотоядным животным.

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

#### 6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 ОАО «БелВитунифарм»  
211309, д. Должа, ул. Советская, д.26А, Витебский район, Витебская область, Республика Беларусь.

Инструкция разработана специалистами ОАО «БелВитунифарм» (Шашкова Ю.А.).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
<b>ОДОБРЕНО</b>	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
« 09 » 2019 г. протокол № 103	