

31 МАР 2022

ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата Риказол®

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

Номер регистрационного удостоверения: 44-3-19.19-4591№ПВР-3-15.14/03096

I. Общие сведения

1. Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения:
 - торговое наименование: Риказол® (Ricazol);
 - международное непатентованное наименование действующего вещества: рикобендазол.
2. Лекарственная форма: раствор для инъекций.
Риказол® в 1 мл содержит в качестве действующего вещества: рикобендазол - 100 мг, а в качестве вспомогательных веществ: диэтиленгликоль моноэтилового эфира и пропиленгликоль.
3. По внешнему виду лекарственный препарат представляет собой прозрачную жидкость от розово-желтого до коричнево-желтого цвета.
Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке производителя – 2 года со дня производства, после вскрытия первичной упаковки – не более 30 суток. Запрещается применение лекарственного препарата Риказол® по истечении срока годности.
4. Риказол® выпускают расфасованным по 20, 50, 100, 250 мл в стеклянные флаконы, по 500 мл в стеклянные бутылки соответствующей вместимости, герметично укупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками с клипсами контроля первого вскрытия. Флаконы с препаратом объемом 20, 50, 100, 250 мл допускается упаковывать в индивидуальные пачки из картона. Каждую потребительскую упаковку снабжают инструкцией по применению.
5. Хранят лекарственный препарат в закрытой упаковке производителя, отдельно от продуктов питания и кормов, в защищенном от прямых солнечных лучей месте, при температуре от 5°C до 25°C.
6. Риказол® следует хранить в местах, недоступных для детей.
7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями действующего законодательства.
8. Риказол® отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Риказол[®] относится к фармакотерапевтической группе: антигельминтные средства.

10. Рикобендазол, действующее вещество препарата Риказол[®], обладает широким спектром антигельминтного действия, активен в отношении половозрелых и неполовозрелых нематод (в том числе *Dictyocaulus* spp., *Haemonchus* spp., *Ostertagia* spp., *Thelazia* spp., *Trichostrongylus* spp., *Nematodirus* spp., *Cooperia* spp., *Oesophagostomum* spp., *Bunostomum* spp., *Chabertia ovina*), цестод (в том числе *Moniezia* spp., *Avitellina centripunctata*, *Thysaniezia giardi*), а также половозрелых трематод (в том числе *Fasciola* spp., *Paramphistomum* spp., *Dicrocoelium lanceatum*); обладая овоцидным действием, снижает зараженность пастбищ яйцами гельминтов.

Рикобендазол относится к антигельминтным лекарственным средствам группы бензимидазолов. Механизм действия рикобендазола связан с избирательным подавлением полимеризации бета-тубулина, что ведет к деструкции цитоплазматических микроканальцев клеток кишечного тракта гельминтов; подавляет процессы транспорта и утилизацию глюкозы и тормозит синтез АТФ, блокирует передвижение секреторных гранул и других органелл в мышечных клетках паразитов, нарушая проницаемость клеточных мембран и мышечной иннервации, что вызывает паралич и гибель паразитов.

После парентерального введения лекарственный препарат хорошо всасывается и распределяется во всех органах и тканях организма. Максимальная концентрация в крови достигается через 8 часов. Рикобендазол в печени превращается в альбендазола сульфон и другие продукты метаболизма. Метаболиты выводятся преимущественно с желчью, и только небольшое их количество выводится с мочой, у лактирующих животных – частично с молоком.

Риказол[®] по степени воздействия на организм относится к умеренно опасным веществам (3 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

III. Порядок применения

11. Риказол[®] применяют крупному рогатому скоту, овцам и козам с лечебной и профилактической целью при нематодозах, цестодозах и трематодозах.

12. Противопоказанием к применению лекарственного препарата является повышенная чувствительность животного к рикобендазолу. Запрещается применение лекарственного препарата при остром фасциолезе, во время случного периода, истощенным и больным животным.

13. При работе с препаратом Риказол[®] 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 лекарственным препаратом Риказол[®]. Во время работы запрещается курить, пить и принимать пищу. По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом. Пустую тару из-под лекарственного препарата

запрещается использовать для бытовых целей, они подлежат утилизации с бытовыми отходами.

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).

14. Запрещается применение лекарственного препарата стельным коровам в первую треть, суягным овцам в первую половину беременности. Препарат разрешен к применению лактирующим животным. Применение молодняку - с осторожностью, под наблюдением ветеринарного врача.

15. Дегельминтизацию животных проводят по показаниям, с профилактической целью – весной перед выгоном на пастбище и осенью перед постановкой на стойловое содержание.

Препарат применяют однократно, индивидуально, внутримышечно.

Крупному рогатому скоту Риказол® применяют при мониезиозе, легочных и желудочно-кишечных нематодозах в дозе 1 мл на 25 кг массы животного (4 мг рикобендазола на 1 кг массы животного), при трихоцефалезе - в дозе 1 мл на 20 кг массы животного (5 мг рикобендазола на 1 кг массы животного), при хроническом фасциолезе, парамфистоматозе, дикроцелиозе - в дозе 1 мл на 12,5 кг массы животного (8 мг рикобендазола на 1 кг массы животного).

Овцам и козам Риказол® применяют при мониезиозе, тизаниезиозе, авителлинозе, легочных и желудочно-кишечных нематодозах в дозе 1 мл на 25 кг массы животного (4 мг рикобендазола на 1 кг массы животного), при хроническом фасциолезе, дикроцелиозе, парамфистоматозе, трихоцефалезе - в дозе 1 мл на 12,5 кг массы животного (8 мг рикобендазола на 1 кг массы животного).

При введении препарата в объеме, превышающем 5 мл для овец и коз, 15 мл для крупного рогатого скота, инъекции следует проводить в несколько мест. В холодное время года лекарственный препарат перед введением необходимо подогреть до температуры 20-25°C.

Перед массовыми обработками каждую серию препарата предварительно испытывают на небольшой группе животных (10-15 голов), за которыми ведут наблюдение в течение 3 суток. При отсутствии осложнений препарат применяют всему поголовью.

16. При применении лекарственного препарата Риказол® в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений у животных не наблюдается. При повышенной индивидуальной чувствительности животного к производным группы бензимидазолов и возникновении аллергических реакций использование лекарственного препарата прекращают и назначают симптоматические лекарственные средства.

17. Симптомы при передозировке связаны с действием препарата на органы кроветворения (лейкопения, гранулоцитопения, агранулоцитоз, тромбоцитопения) и функцию печени (повышение активности печеночных трансаминаз). У

животного может наблюдаться анорексия, моторная дискоординация, вялость. В этом случае применение препарата прекращают и назначают симптоматические лекарственные средства.

18. Риказол® запрещается смешивать в одном шприце с другими лекарственными препаратами. Запрещается совместное применение лекарственного препарата с празиквантелом, дексаметазоном, так как это приводит к увеличению концентрации рикобендазола в крови животного.

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

20. Препарат предназначен для однократного применения. Следует избегать нарушений рекомендуемых сроков дегельминтизации животных, так как это может привести к снижению эффективности.

21. Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 30 суток после применения лекарственного препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанных сроков, может быть использовано в корм пушным зверям.

Молоко дойных животных запрещается использовать в пищевых целях в течение 5 суток после дегельминтизации. Молоко, полученное ранее установленного срока, может быть использовано после термической обработки в корм животных.

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.