

ИНСТРУКЦИЯ
по применению препарата ветеринарного
гранулят «Альбазен 20 %»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Гранулят «Альбазен 20 %» (Granulae «Albazenum 20 %»).

Международное непатентованное наименование: альбендазол.

1.2 Лекарственная форма: гранулы для орального применения.

Препарат представляет собой гранулы от белого до серого или серого с желтым или кремовым оттенком цвета, неправильной формы, однородные по окраске.

1.3 В 1,0 г препарата содержится 0,2 г альбендазола, вспомогательные вещества: лактоза моногидрат, целлюлоза модифицированная, натрия бензоат, бронопол.

1.4 Препарат расфасовывают в пакеты из ламинированной фольги по 250; 500 г и 1; 5 кг.

1.5 Препарат хранят в упаковке производителя по списку Б в защищенном от света и влаги месте, при температуре от плюс 2 °С до плюс 25 °С. Препарат хранят отдельно от продуктов питания и кормов, в недоступном для детей месте.

1.6 Срок годности 4 года от даты изготовления, при соблюдении условий хранения.

1.7 Препарат отпускается без рецепта ветеринарного врача.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Альбендазол, входящий в состав препарата, обладает широким спектром антигельминтного действия, эффективен при моно- и полиинвазиях, активен в отношении имаго и личинок нематод (*Haemonchus placei*, *H. similis*, *H. contortus*, *Trichostrongylus axei*, *T. colubriformis*, *Nematodirus helvetianus*, *N. spathiger*, *Bunostomum phlebotomum*, *B. trigonocephalum*, *Strongyloides papillosus*, *S. ransomi*, *Chabertia ovina*, *Hyostromylus rubidus*, *Oesophagostomum radiatum*, *Ascaris suum*, *Cooperia oncophora*, *C. punctata*, *C. pectinata*, *Dictyocaulus viviparus*, *D. filaria*, *D. arnfieldi*, *Mullerius capillaris*, *Cystocaulus nigrescens*, *Metastrongylus elongatus*, *M. salmi*, *M. Pudendotectus*), трематод (*Fasciola hepatica*, *F. gigantica*), имаго цестод (*Moniezia expansa*, *M. benedeni*) и др., паразитирующих у жвачных животных, свиней и птицы; *Ligula intestinalis*, *Khawia sinensis*, *Bothriocephalus gowkongensis* и др., паразитирующих у рыб.

2.2 Механизм действия альбендазола заключается в избирательном подавлении полимеризации бета-тубулина, что ведет к деструкции цитоплазматических микроканальцев клеток кишечного тракта гельминта; изменяя течение биохимических процессов, альбендазол подавляет утилизацию глюкозы и тормозит синтез АТФ, блокирует передвижение секреторных гранул и других органелл в мышечных клетках гельминтов, обуславливая их гибель.

2.3 Препарат малотоксичен, в терапевтических дозах не оказывает видимого побочного действия. Обладает эмбриотоксическим и тератогенным действием.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют для дегельминтизации овец, коз, крупного рогатого скота, лошадей, свиней, диких кабанов, диких жвачных животных и птиц при следующих заболеваниях: гемонхоз, трихостронгилез, буностомоз, стронгилоидоз, нематодироз, хабертиоз, хиостронгилез, эзофагостомоз, аскариоз, коопериоз, диктиокаулез, мюллерриоз, цистокаулез, метастронгилез, мониезиоз, фасциолез; а также для дегельминтизации рыб при лигулезе, кавиозе, ботриоцефалезе и смешанных цестодозах.

3.2 Препарат задают внутрь индивидуально или групповым методом вместе с кормом в следующих дозах (на массу животного):

- свиньям и диким кабанам препарат - 5 г/100 кг однократно;
- лошадям — 3,75 г/100 кг однократно;
- овцам, козам — 2,5 г/100 кг, при фасциолезе, дикроцелиозе (половозрелые формы) – 3,75 г/100 кг однократно;
- крупному рогатому скоту и диким жвачным при нематодозах - 3,75 г/100 кг, при фасциолезе и дикроцелиозе – 5 г/100 кг однократно;
- птице – 0,25 г/10 кг однократно;
- рыбе – 3,75 г/100 кг 1 раз в день 2 суток подряд.

Специальной диеты и применения слабительных средств перед дегельминтизацией не требуется.

3.3 При групповом способе применения рассчитанную дозу препарата смешивают с концентрированным кормом (из расчета корма на 1 животное):

- крупному рогатому скоту и лошадям – 0,5 – 1,0 кг;
- свиньям, овцам и козам – 150 – 200 г;
- птице – 50 г.

Полученную смесь засыпают в кормушки на группу 10 - 100 животных, обеспечив к ним свободный подход.

Перед массовой дегельминтизацией каждую серию препарата предварительно испытывают на небольшой группе (5 - 10 животных, 50 - 100 птиц). При отсутствии осложнений в течение 3 суток приступают к обработке всего поголовья.

3.4 Рыбе препарат задают в составе корма из расчета 0,75 кг на 1 тонну кормой смеси. Смесь корма с препаратом скармливают рыбам из расчета 5 кг на 100 кг массы рыб в сутки. Дегельминтизация рыбы проводится в течение третьей декады июня-июля. При необходимости можно проводить дегельминтизацию рыбы во вторую-третью декаду августа перед посадкой на зимовку или за месяц до реализации.

3.5 Препарат не разрешается применять при остром фасциолезе, во время случного периода, самкам в первую треть беременности и истощенным животным.

3.6 Убой крупного рогатого скота на мясо разрешается не ранее, чем через 20 суток; овец и коз — не ранее, чем через 14 суток; лошадей, свиней и птицы — не ранее, чем через 7 суток после дегельминтизации. Молоко от дойных животных и яйца от кур-несушек в течение 7 суток после дегельминтизации запрещается использовать для пищевых целей. Они могут быть использованы после термической обработки на корм непродуктивным животным. В случае вынужденного убоя ранее этого срока, мясо может быть использовано на корм плотоядным животным. Товарную рыбу допускается использовать в пищу людям не ранее, чем через 14 суток после применения препарата.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом необходимо соблюдать технику безопасности и правила личной гигиены.

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 применения этого 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, оформляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19 А), для подтверждения на соответствие нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 ООО «Рубикон», 210002, Республика Беларусь, г. Витебск, ул. М.Горького 62 Б.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Петров В.В., Ятусевич И.А., Олехнович Н.И.), УО «Пинский государственный аграрный технологический колледж» (Петрукович В.В.) и ООО «Рубикон» (Кукор С.С.).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	<i>[Signature]</i>
Секретарь	<i>[Signature]</i>
Эксперт	<i>[Signature]</i>
«30» 10 2020	протокол № 111

