

ИНСТРУКЦИЯ
по применению препарата ветеринарного таблетки «Альбазен 0,36»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Таблетки «Альбазен 0,36» (Tabulettae «Albazenum 0,36»).

Международное непатентованное наименование: альбендазол.

1.2 Лекарственная форма: таблетки для орального применения.

Препарат представляет собой таблетки плоскоцилиндрической формы с гладкой поверхностью белого, светло-серого, светло-кремового или светло-бежевого цвета, на поверхности таблеток допускаются вкрапления и мраморность. На одной из поверхностей таблетки может быть нанесен фирменный логотип.

1.3 В одной таблетке содержится 0,36 г альбендазола, вспомогательные вещества и наполнители (лактоза, целлюлоза микрокристаллическая, крахмал картофельный, поливинилпирролидон, кальция стеарат, тальк).

1.4 Препарат выпускают в упаковке из полимерных материалов по 25; 50; 100; 250 и 500 таблеток или стрип-упаковке по 3; 6; 9; 12 и 15 таблеток.

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

1.6 Срок годности - 3 (три) 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 helveticus*, *N. spathiger*, *Bunostomum phlebotomum*, *B. trigonocephalum*, *Strongyloides papillosus*, *S. ransomi*, *Chabertia ovina*, *Hyostrongylus rubidus*, *Oesophagostomum radiatum*, *Ascaris suum*, *Ascaridia galli*, *Heterakis gallinarum*, *Ganguleterakis dispar*, *Cooperia oncophora*, *C. punctata*, *C. pectinata*, *Dictyocaulus viviparus*, *D. filaria*, *D. arnfieldi*, *Mullerius capillaris*, *Cystocaulus nigrescens*, *Metastrongylus elongatus*, *M. salmi*, *M. pudendotectus*, *Oxyuris equi*, *Parascaris equorum*), трематод (*Fasciola hepatica*, *F. gigantica*, *Dicrocoelium lanceatum*), имаго цестод (*Moniezia expansa*, *M. benedeni*) и др., паразитирующих у жвачных животных, свиней, лошадей и птицы.

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, обусловливая 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 крупного рогатого скота, овец, коз и диких жвачных животных при фасциолезе, дикроцелиозе, мониезиозе, гемонхозе, трихостронгилезе, буностомозе, стронгилоидозе, нематодирозе, хабертиозе, коопериозе, диктиокаулезе, хиостронгилезе, цистокаулезе, мюллериозе; лошадей при паракариозе, оксиурозе, стронгилятозах и стронгилоидозе, свиней при аскариозе, метастронгилезе, эзофагостомозе; птиц при аскаридиозе, гетеракидозе.

3.2 Препарат задают внутрь, индивидуально или групповым методом, однократно вместе с кормом без предварительного голодания в следующих дозах:

- свиньям - 1 таблетка на 36 кг массы тела животного;

- овцам, козам: при нематодозах - 1 таблетка на 72 кг массы тела животного; при фасциолезе, дикроцелиозе (половозрелые формы) - 1 таблетка на 45 кг массы тела животного;

- крупному рогатому скоту и диким жвачным животным: при нематодозах - 1 таблетка на 45 кг массы тела животного; при фасциолезе и дикроцелиозе - 1 таблетка на 36 кг массы тела животного;

- птице - 1 таблетка на 36 кг массы тела птицы;

- лошадям - 1 таблетка на 50 кг массы тела животного.

Перед применением таблетку при необходимости измельчают.

При групповом способе применения таблетки предварительно измельчают и смешивают с концентрированным кормом (из расчета корма на одно животное):

- для лошадей и крупного рогатого скота - 0,5 - 1,0 кг;

- для овец, коз и свиней - 150 - 200 г;

- для птиц - 50 г.

Полученную лекарственную смесь засыпают в кормушки на группу животных, обеспечив к ним свободный подход.

3.3 Перед массовой дегельминтизацией каждую партию препарата предварительно испытывают на небольшой группе (5 - 10 животных, птицы - 50 - 100 особей). При отсутствии осложнений в течение трех суток приступают к обработке всего поголовья.

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

3.5 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.

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 которого 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, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19 А), для подтверждения соответствия 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., Олехнович Н.И., Ятусевич И.А.) и ООО «Рубикон» Кукор С.С.

Департамент ветеринарного и продовольственного
надзора Министерства сельского хозяйства и
продовольствия Республики Беларусь
Совет по ветеринарным препаратам

ОДОБРЕНО

Председатель _____
Секретарь _____
Эксперт _____

21 04 2017 г. протокол № 994