

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

**1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ**

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

1.2 Препарат представляет собой таблетки плоскоцилиндрической формы с гладкой поверхностью, от белого до светло-кремового или светло-серого цвета, допускаются вкрапления темного цвета. На одной из поверхностей таблетки может быть нанесен фирменный логотип.

1.3 В одной таблетке содержится 0,36 г альбендазола (Albendazole), вспомогательных веществ и наполнителей - до 1,0 г.

1.4 Препарат выпускают в полимерной таре 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 изготовителя по списку Б, в защищенном от света и влаги месте, при температуре от 0 °С до плюс 30 °С.

1.6 Срок годности - 3 (три) года от даты изготовления, при соблюдении условий хранения.

**2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА**

2.1 Препарат является антигельминтиком широкого спектра действия, обладает выраженным антигельминтным действием против нематод (как половозрелых, так и незрелых форм), цестод и трематод (только половозрелых).

2.2 Механизм действия заключается в нарушении углеводного обмена и микротубулярной функции гельминтов, что приводит к их гибели и выделению из организма животного.

2.3 В терапевтических дозах препарат не оказывает видимого побочного действия.

**3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ**

3.1 Препарат применяют для дегельминтизации крупного рогатого скота, овец, коз и диких жвачных животных при фасциолезе, мониезиозе, гемонхозе, трихостронгилезе, буностомозе, стронгилоидозе, нематодирозе, хабертиозе, коопериозе, диктиокаулезе, хиостронгилезе, цистокаулезе, мюллериозе; лошадей при параскариозе, оксиурозе, стронгилятозах и стронгилоидозе, свиней при аскариозе, метастронгилезе, эзофагостомозе; птиц при аскаридозе, гетеракидозе.

3.2 Препарат задают внутрь индивидуально или групповым методом, однократно, вместе с кормом, без предварительного голодания.

3.3 Свиньям препарат применяют в дозе 1 таблетка на 36 кг массы животного.

3.4 Овцам, козам препарат применяют при нематодозах в дозе 1 таблетка на 72 кг массы животного; при фасциолезе, дикроцелиозе (половозрелые формы) в дозе 1 таблетка на 45 кг массы животного.

3.5 Крупному рогатому скоту и диким жвачным при нематодозах препарат применяют в дозе 1 таблетка на 45 кг массы животного; при фасциолезе и дикроцелиозе в дозе 1 таблетка на 36 кг массы животного.

3.6 Птице препарат применяют в дозе 1 таблетка на 36 кг массы. Перед применением препарат измельчают.

3.7 Лошадям препарат применяют в дозе 1 таблетка на 50 кг массы животного. Перед применением препарат измельчают.

3.8 При групповом способе применения, препарат предварительно измельчают, 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 10 - 100 животных, обеспечив к ним свободный подход.

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

3.10 Препарат запрещено применять при остром фасциозе, во время случного периода, самкам в первую треть беременности, истощенным животным.

3.11 Убой крупного рогатого скота, овец и коз на мясо разрешается через 14 дней, лошадей, свиней и птицы – через 7 дней после дегельминтизации. Молоко от дойных животных и яйца от кур несушек в течение четырех дней после дегельминтизации запрещается использовать для пищевых целей. Они могут быть использованы после термической обработки на корм 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» (доцентом Петровым В.В., доцентом Олехновичем Н.И., профессором Ятусевичем И.А.).

