

ИНСТРУКЦИЯ
по применению препарата ветеринарного
гранулят «Тетрамизол 20%»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Гранулят «Тетрамизол 20%» (Granulae «Tetramizolum 20%»).

Международное непатентованное наименование: тетраимизола гидрохлорид.

1.2 Лекарственная форма: гранулы для орального применения.

Препарат представляет собой гранулы от белого до кремового или светло-желтого цвета, цилиндрической или неправильной формы.

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

1.4 Препарат выпускают в пакетах из ламинированной фольги по 50; 100; 150; 250; 500 г и 1 кг.

1.5 Препарат хранят в упаковке производителя по списку Б, в защищенном от света и влаги месте, при температуре от минус 10 °С до плюс 35 °С. 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 Тетрамизол, входящий в состав препарата является антигельминтиком нематоцидного действия, активен в отношении нематод желудочно-кишечного тракта и внекишечной локализации у животных (*Haemonchus* spp., *Ostertagia* spp., *Trichostrongylus* spp., *Nematodirus* spp., *Bunostomum* spp., *Oesophagostomum* spp., *Cooperia* spp., *Dictyocaulus* spp., *Strongyloides papillosus*, *Trichocephalus* spp., паразитирующих у жвачных животных; *Ascaris suum*, *Trichocephalus suis*, *Strongyloides ransomi*, *Metastrongylus* spp., *Oesophagostomum* spp., паразитирующих у свиней; *Ascaridia galli*, *Capillaria* spp., *Heterakis gallinarum*, *Amidostomum anseris*, *Syngamus trachea*, паразитирующих у птиц; *Philometroides lusiana*, паразитирующей у карповых рыб; *Anguillicola crassus* – у угря).

2.2 Механизм действия препарата заключается в возбуждении нервно-мышечной системы гельминта, что приводит его к спастическому параличу и гибели. Тетрамизола гидрохлорид угнетает активность сукцинатдегидрогеназ гельминта, что приводит к нарушению углеводного обмена, который способствует гибели паразита. После перорального введения тетраимизола гидрохлорид быстро реабсорбируется, максимальная концентрация препарата достигается в органах и тканях через 30 минут и сохраняется на терапевтическом уровне в течение 6–9 ч. Выводится тетраимизола гидрохлорид из организма с мочой в течение трех дней.

2.3 Препарат в рекомендованных дозах не обладает мутагенным, сенсibiliзирующим, эмбриотоксическим и тератогенным действием.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют в лечебных целях:

– крупному рогатому скоту при диктиокаулезе и трихоцефалезе и других желудочно-кишечных нематодозах;

– овцам и козам при диктиокаулезе, трихоцефалезе, гемонхозе, стронгилоидозе и нематодирозе;

– свиньям при метастронгилезе, аскариозе, трихоцефалезе, эзофагостомозе и других желудочно-кишечных нематодозах;

– птице при аскаридиозе, капилляриозе, гетеракидозе, амидостомозе и сингамоз

– рыбам семейства карповых при филометроидозе, а также при ангвилликолезе угря на промышленном выращивании в специализированных рыбоводных хозяйствах, либо при перевозке посадочного материала.

3.2 Препарат применяют животным однократно в смеси с кормом в дозе:

– крупному рогатому скоту, овцам и козам – 0,0375 г/кг массы тела животного,

– свиньям – 0,05 г/кг массы тела животного;

– птице – 0,1 г/кг массы тела птицы.

Птице препарат применяют во второй половине периода выращивания.

Свиноматкам обработку проводят однократно за 14 дней до опороса.

Овец и коз обрабатывают 2 раза в год – перед выгоном на пастбище и перед началом зимовки. Овцематкам препарат применяют за 4–6 недель до окота и повторно после отъема ягнят. Ягнят обрабатывают однократно после отъема от овцематки.

Рыбе препарат применяют в виде лечебного гранулированного корма в дозе 15 мг АДВ/кг массы тела рыбы (4,0 кг препарата на тонну комбикорма). Лечебный гранулированный корм с препаратом применяют из расчета 2,5% от массы тела рыбы один раз в сутки, курс лечения — 2 суток.

3.3 Перед массовой обработкой каждую партию препарата проверяют на небольшой группе животных, птиц или рыб (по 10 экземпляров) разного возраста и упитанности. При отсутствии признаков побочного действия (тремор мышц, обильная саливация, диарея) в течение трех суток после применения препарата приступают к обработке всего поголовья.

3.4 У истощенных животных возможно возникновение тремора мышц, рвоты и диареи. При возникновении вышеуказанных побочных действий, животным необходимо применить атропина сульфат в дозе 0,1–0,5 мг на кг массы тела в зависимости от степени выраженности побочных эффектов.

3.5 Не рекомендуется применение препарата животным с повышенной чувствительностью к тетрациклину, истощенным животным и птице, быкам-производителям, баранам и хрякам-производителям.

3.6 Убой животных и птиц на мясо разрешается не ранее, чем через десять суток после последнего применения препарата.

Товарная рыба может использоваться в пищу людям не ранее, чем через 14 суток, угорь — не ранее 30 суток после применения препарата.

В случае вынужденного убоя животных, отлова рыбы до истечения указанных сроков, продукция может быть использована для кормления пушных зверей.

Молоко и яйца кур-несушек можно использовать в пищу людям не ранее, чем через четверо суток после дегельминтизации; до истечения указанных сроков они могут быть использованы на корм животным после термической обработки.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать меры личной гигиены и правила техники безопасности.

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., Ковалевская Е.О., Братушкина Е.Л., Петрукович В.В., Герасимчик В.А., Егоров В.М., Кошнеров А.Г.) и сотрудниками 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

