Инструкция по применению таблеток «Альбенел 360»

1 Общие сведения

1.1 Таблетки «Альбенел 360» (Tabulettae «Albenelum 360»).

1.2 Препарат представляет собой таблетки плоскоцилиндрической формы, от белого до серого цвета, допускается наличие вкраплений.

1.3 В одной таблетке для орального применения содержится: 360 мг альбендазола,

вспомогательные вещества и наполнитель до 1,0 г.

1.4 Таблетки упаковывают по 20, 30, 40, 50, 100, 150, 200, 250, 300, 350, 400, 450, 500 штук в полимерную упаковку или в стрип-упаковку по 2, 4, 6, 8, 10 и 12 штук.

1.5 Препарат хранят в упаковке предприятия-изготовителя по списку Б, в сухом,

защищенном от света месте при температуре не выше плюс 30 °C.

1.6 Срок годности – три года от даты изготовления при соблюдении условий хранения.

2 Фармакологические свойства

2.1 Альбендазол, входящий в состав препарата, — антигельминтик из группы бензимидазолов, 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 При пероральном введении альбендазол частично всасывается из желудочно-кишечного тракта и проникает в органы и ткани. Из организма выводится преимущественно с калом, мочой и желчью в неизмененном виде, а также в виде метаболитов.

2.4 Препарат малотоксичен, в терапевтических дозах не оказывает видимого побочного

действия. Обладает эмбриотоксическим и тератогенным действием.

3 Порядок применения препарата

- 3.1 Препарат применяют для дегельминтизации крупного рогатого скота, овец, коз при фасциолезе, мониезиозе, стронгилятозах пищеварительной системы (гемонхозе, трихостронгилезе, буностомозе, нематодирозе, хабертиозе, коопериозе и др.), стронгилоидозе, диктиокаулезе, протостронгилидозах (мюллериозе и др.); лошадей при параскариозе, оксиурозе, стронгилятозах пищеварительной системы, стронгилоидозе; свиней при аскариозе, метастронгилезе, эзофагостомозе; плотоядным животным при описторхозе, токсокарозе, токсаскаридозе, унцинариозе и тениозах.
- 3.2 Таблетки задают внутрь индивидуально или групповым методом, однократно, вместе с кормом, без предварительного голодания, в следующих дозах:
- свиньям − 1 таблетка на 36 кг массы животного;
- плотоядным животным 1 таблетка на 20 кг массы животного;
- лошадям 1 таблетка на 45 кг массы животного;
- **овцам и козам** при нематодозах 1 таблетка на 72 кг массы животных, при фасциолезе, дикроцелиозе (половозрелые формы) 1 таблетка на 45 кг массы животных;
- крупному рогатому скоту при нематодозах 1 таблетка на 45 кг массы животного; при фасциолезе и дикроцелиозе 1 таблетка на 36 кг массы животного.

При групповом способе применения, таблетки 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. Полученную лекарственную смесь засыпают в кормушки на группу 10-100 животных, обеспечив к ним свободный подход.

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

- 3.3 Препарат запрещается применять при остром фасциолезе, во время случного периода, самкам в первую треть беременности, дойным истощенным животным.
- 3.4 Убой крупного рогатого скота, овец и коз на мясо запрещается в течение 14 суток, лошадей, свиней в течение 7 суток, после применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых ранее указанного срока, может быть использовано на корм плотоядным животным.

Молоко можно использовать для пищевых целей не ранее, чем через 4 суток после дегельминтизации. До истечения указанного срока, молоко после термической обработки, может быть использовано на корм плотоядным животным.

4 Меры личной 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 по применению 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 Общество с ограниченной ответственностью «Белэкотехника», пер. Промышленный, 9, 222823, г.п. Свислочь, Пуховичский район, Минская область, Республика Беларусь.

Проект инструкция по применению препарата разработана старшим преподавателем кафедры паразитологии Петруковичем В.В., доцентом кафедры фармакологии и токсикологии Петровым В.В., доцентом кафедры нормальной и патологической физиологии животных Мотузко Н.С. УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины», начальником отдела развития ООО «Белэкотехника» Пиотухом А.С.

Ветбиофармсовет при Департамен.
ветеринарного и продовольственного
надзора МСХиП РБ
ОДОБРЕНО
Председатель
Секретарь
Эксперт
20 Ет. протокол № ЯЛ