

## Инструкция по применению ветеринарного препарата «Альбенел 100»

### 1 Общие сведения

#### 1.1 Альбенел 100 (Albenelum 100)

Международное непатентованное наименование: альбендазол.

1.2 Препарат представляет собой суспензию от беловато-кремового до серого цвета. Лекарственная форма: суспензия для орального применения.

1.3 В 1 г (1 см<sup>3</sup>) препарата содержится 100 мг альбендазола, вспомогательные вещества (пропиленгликоль, полисорбат 80, карбомер, натрия гидроксид, метилпарабен, пропилпарабен) и наполнитель (вода).

1.4 Препарат упаковывают в полимерную упаковку по 10, 20, 30, 40, 50, 100, 200, 250, 300, 400, 450, 500 г и 1 кг.

1.5 Препарат хранят в упаковке предприятия-производителя по списку Б, в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 5 °С до плюс 25 °С.

1.6 Срок годности – три года от даты производства при соблюдении условий хранения и транспортирования. После первого вскрытия упаковки – 30 суток. Не применять по истечении срока годности препарата.

### 2 Фармакологические свойства

2.1 Альбендазол, входящий в состав препарата – антигельминтик из группы бензимидазолов, широкого спектра действия, обладает выраженным антигельминтным действием против нематод (*Bunostomum* spp., *Cooperia* spp., *Dictyocaulus* spp., *Haemonchus contortus*, *Nematodirus* spp., *Strongyloides* spp., *Trichostrongylus* spp., *Protostrongylus* spp., *Chabertia* spp., *Oesophagostomum* spp., *Parascaris equorum*, *Ascaris* spp., *Heterakis gallinarum*, *Oxyuris equi*, *Metastrongylus* spp. и т.п.), цестод и половозрелых форм трематод (*Moniezia* spp., *Fasciola* spp. и др.).

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.

### 3 Порядок применения

3.1 Препарат применяют для дегельминтизации крупного и мелкого рогатого скота при фасциолезе, мониезиозе, стронгилятозах пищеварительной системы (гемонхозе, трихостронгилезе, буностомозе, нематодирозе, хабертиозе, коопериозе и др.), стронгилоидозе, диктиокаулезе, протостронгилидозах (мюллерииозе и др.); лошадей при параскариозе, оксиурозе, стронгилятозах пищеварительной системы, стронгилоидозе; свиней при аскариозе, метастронгилезе, эзофагостомозе; птиц при аскаридиозе, гетеракидозе.

3.2 Суспензию задают внутрь, после тщательного взбалтывания, индивидуально или групповым методом, однократно, вместе с кормом, без предварительного голодания, в следующих дозах:

- свиньям – 0,05-0,10 г на 1 кг (0,05-0,10 см<sup>3</sup>/кг) массы тела животного;
- лошадям – 0,075 г на 1 кг (0,075 см<sup>3</sup>/кг) массы тела животного;
- овцам, козам при нематодозах, мониезиозе – 0,05 г на 1 кг (0,05 см<sup>3</sup>/кг) массы тела животного, при фасциолезе (половозрелые формы) – 0,075 г на 1 кг (0,075 см<sup>3</sup>/кг) массы тела животного;
- крупному рогатому скоту при нематодозах, мониезиозе – 0,075 г на 1 кг (0,075 см<sup>3</sup>/кг) массы тела животного, при фасциолезе – 0,1 г на 1 кг (0,1 см<sup>3</sup>/кг) массы тела животного;
- сельскохозяйственной птице – 0,05 г на 1 кг (0,05 см<sup>3</sup>/кг) массы тела птицы.

3.3 При групповом способе применения суспензии, рассчитанную дозу препарата 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.



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

3.5 В рекомендованных дозах при применении препарата побочных действий не наблюдается.

3.6 Противопоказанием к применению является повышенная индивидуальная чувствительность животных к компонентам препарата. В случае возникновения аллергических реакций препарат отменяют и назначают антигистаминные и симптоматические лекарственные средства.

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

3.8 Убой на мясо крупного рогатого скота, овец, коз, лошадей и свиней разрешается не ранее, чем через 20 суток, птицы – через 10 суток после последнего применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления плотоядных животных.

Молоко от дойных животных и яйца от кур-несушек в пищу людям следует использовать не ранее, чем через 4 суток после последнего применения препарата. До истечения указанного срока молоко и яйца могут быть использованы после термической обработки для кормления плотоядных животных.

#### 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 которого 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, 19А) 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.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Конахович И.К., Петровым В.В.) и ООО «Белэкотехника» (Пиотухом А.С.).

