

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата
«Левамизол 75»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Левамизол 75 (Levamisolum 75).

1.2 Левамизол 75 – противопаразитарный препарат, представляющий собой прозрачный раствор от бесцветного до бледно-желтого цвета.

В 1 мл препарата содержится 75 мг левамизола гидрохлорида и вспомогательные вещества: натрия метабисульфит, трилон Б, кислота лимонная, нипагин, вода для инъекций.

1.3 Препарат выпускают в стеклянных флаконах по 50 мл и 100 мл.

1.4 Хранят препарат по списку Б в упаковке изготовителя в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 5 °С до плюс 25 °С.

Срок годности - 2 (два) года от даты изготовления при соблюдении условий хранения, после первого вскрытия флакона - в течение 25 дней. Не применять по истечении срока годности.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Левамизол - антигельминтик группы тетраимизола, активен в отношении нематод желудочно-кишечного тракта и легких, в том числе *Haemonchus* spp., *Ostertagia* spp., *Trichostrongylus* spp., *Nematodirus* spp., *Bunostomum* spp., *Oesophagostomum* spp., *Cooperia* spp., *Dictyocaulus* spp., *Strongyloides papillosus*, паразитирующих у жвачных животных; *Ascaris suum*, *Strongyloides ransomi*, *Metastrongylus* spp., *Oesophagostomum* spp., паразитирующих у свиней; *Toxascaris leonina*, *Ancylostoma* spp., *Uncinaria* spp., паразитирующих у собак.

2.2 Механизм действия препарата заключается в воздействии на нервно-мышечную систему и угнетении активности ферментов паразита, что приводит его к параличу и выведению из организма животного. После парентерального введения левамизол быстро всасывается, максимальная концентрация препарата достигается в органах и тканях через 30-40 мин и сохраняется на терапевтическом уровне в течение 6-9 ч.

Выводится левамизол из организма преимущественно с мочой в течение 3-4 дней, а у лактирующих животных также с молоком.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Левамизол 75 назначают:

- крупному и мелкому рогатому скоту при диктиокаулезе, гемонхозе, буностомозе, эзофагостомозе, нематодирозе, остертагиозе, хабертиозе, коопериозе, стронгилоидозе;

- свиньям – при аскаридозе, эзофагостоматозе, стронгилоидозе, трихоцефалезе, метастронгилезе;

- собакам – при токсокарозе и анкилостомозе.

3.2 Препарат вводят без предварительной голодной диеты и слабительных средств однократно, подкожно (крупному рогатому скоту можно внутримышечно) в дозе 7,5 мг/кг массы животного (по действующему веществу), что соответствует 1 мл препарата на 10 кг массы тела животного.

Крупному рогатому скоту в одно место вводят не более 30,0 мл; свиньям – не более 20,0 мл; овцам, козам и собакам – не более 4,5 мл на животное. В случае, если объем вводимого раствора составляет более 15,0 мл, его следует вводить животному в 2-3 места.

3.3 При массовых обработках каждую партию препарата предварительно испытывают на небольшой группе (7-10 голов) животных. При отсутствии осложнений через 3 дня препарат применяют остальным животным.

3.4 При применении препарата при повышенной индивидуальной чувствительности к левамизолу у некоторых животных наблюдается возбуждение, усиление саливации, у собак рвота, учащение дефекации и мочеиспускания, атаксия.

3.5 Препарат не следует применять ослабленным, истощённым и больным инфекционными заболеваниями животным, при патологии печени и почек, коровам в последнюю треть беременности, овцам, козам, и свиньям во вторую половину беременности, племенным производителям в случной период.

Левамизол 75 не следует применять одновременно, а также в течение 10 дней до и после использования фосфорорганических препаратов, пирантела, морантела и левомицетина.

Запрещен к применению для продуктивных животных (для коров, овец и коз в период лактации), от которых молоко используется в пищу людям.

3.6 Убой свиней на мясо разрешается не ранее, чем через 28 дней, крупного рогатого скота – не ранее, чем через 14 дней, мелкого рогатого скота - не ранее, чем через 18 дней после последнего применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления плотоядных животных или для производства мясокостной муки.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 Во время применения препарата следует соблюдать правила личной гигиены и технику безопасности при работе с лекарственными средствами.

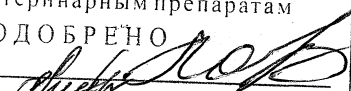
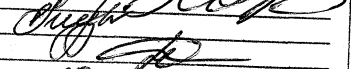
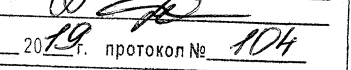
5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

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 препарата из вызвавшей осложнения серии в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний. Составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (Республика Беларусь, 220005, г. Минск, ул. Красная, д. 19А, тел.: 290-42-75) для подтверждения соответствия нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Производственное унитарное предприятие «Гомельский завод ветеринарных препаратов», Республика Беларусь, 246013, г. Гомель, пер. Технический, 1, по заказу Частного торгового унитарного предприятия «Биоветпром», Республика Беларусь, Минская область, Минский район, д. Королищевичи, ул. Коммунистическая, 41 а, к. 1-1.

Инструкция по применению препарата подготовлена сотрудниками Частного предприятия «Биоветпром» (Каменским Г. И.) и РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С. Н. Вышелевского» (Кучинским М. П.).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
22	10 20 19 г. протокол № 104