

Инструкция рассмотрена и одобрена
на заседании Ветбиофармсовета
Протокол № 89
от 3 марта 2017 г.

ИНСТРУКЦИЯ по применению препарата ветеринарного «ТЕТРАМИЗОЛВЕТ»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Тетрамизолвет (Tetramizolvetum).

1.2 Тетрамизолвет является антигельминтным препаратом, в 1 г которого содержится 200 мг тетрамизола гидрохлорида и вспомогательные вещества.

1.3 Препарат по внешнему виду представляет собой порошок от белого до светло-желтого цвета.

1.4 Препарат выпускают по 50, 100, 250, 500 и 1000 г в двойных пакетах из пленки полиэтиленовой или пакетах из пленки полиэтиленовой металлизированной.

1.5 Препарат хранят по списку Б в сухом, защищенном от прямого солнечного света месте при температуре от плюс 5 °C до плюс 25 °C.

1.6 Срок годности препарата - 2 года от даты изготовления при соблюдении условий хранения.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Тетрамизола гидрохлорид относится к антигельминтикам нематоцидного действия. Активен в отношении личиночных и половозрелых стадий нематод желудочно-кишечного тракта и лёгких: Haemonchus spp., Ostertagia spp., Trichostrongylus spp., Nematodirus spp., Bunostomum spp., Oesophagostomum spp., Cooperia spp., Dictyocaulus spp., Strongyloides papilliferus, паразитирующих у жвачных животных; Ascaris suum, Metastrongylus spp., Strongyloides ransomi, Oesophagostomum spp., Trichuris suis, паразитирующих у свиней.

2.2 Механизм действия тетрамизола гидрохлорида заключается в воздействии на нервно-мышечную систему паразита и блокировании активности его ферментных систем, что приводит к параличу и гибели.

2.3 Тетрамизола гидрохлорид быстро всасывается в желудочно-кишечном тракте, максимальная концентрация в органах и тканях достигается через 30 мин. после перорального применения и сохраняется на терапевтическом уровне 6-9 ч. Препарат выводится из организма животных в основном с мочой и частично с фекалиями.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Тетрамизолвет применяют крупному и мелкому рогатому скоту при диктиокаулезе, гемонхозе, стронгилоидозе, нематодозе, буностомозе, остертагиозе, хабертиозе, коопериозе и др.; свиньям - при аскариозе, эзофагостомозе, стронгилоидозе, метастронгилезе, трихурозе и др.

3.2 Препарат применяют однократно перорально в смеси с кормом, индивидуально или групповым способом в утреннее кормление без предварительной голодной диеты и слабительных средств в следующих дозах:

- крупному рогатому скоту, овцам, козам из расчета 0,375-0,75 г на 10 кг массы животного;

- свиньям - 0,05 г/кг массы животного.

Перед массовыми обработками, каждую партию препарата предварительно испытывают на небольшой группе животных (10-15 голов), за которыми ведут наблюдение в течение 3 суток. При отсутствии осложнений препарат применяют всему поголовью.

3.3 При поражении животных легочными нематодами, через 15-20 мин. после

применения тетрамизолвета возможно усиление кашля, который проходит в течение последующих суток.

3.4 В случае передозировки и появлении симптомов отравления, животным вводят атропин в дозе 0,1-0,5 мг/кг массы тела животного в зависимости от степени выраженности побочных эффектов.

3.5 Запрещается применять препарат истощенным и больным инфекционными болезнями животным, самкам в последнюю треть беременности, а также одновременно, в течение 10 дней до и после применения препаратов пирантел, морантел и фосфорогранических соединений. Не рекомендуется применять быкам, баранам и хрякам-производителям.

3.6 Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 7 суток после последнего применения препарата. В случае вынужденного убоя ранее установленного срока, мясо может быть использовано на корм плотоядным животным.

Молоко запрещается использовать для пищевых целей людям в течение 4 суток после дегельминтизации и может быть использовано для кормления животных после термической обработки.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать меры личной гигиены и правила техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами.

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, но не менее 3-х невскрытых потребительских упаковок препарата из серии, вызвавшей осложнение. Составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (г. Минск, ул. Красная 19-а, тел. 290-42-75) для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

6.1 Производственное унитарное предприятие «Могилевский завод ветеринарных препаратов», Республика Беларусь, 246013, г. Могилев, Шкловское шоссе, 23, по заказу Частного торгового унитарного предприятия «Биоветпром», Республика Беларусь, Минская область, Минский район, д. Королищевичи, ул. Коммунистическая, 41 а, к. 11.

Инструкция разработана сотрудниками РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С. Н. Вышеслесского» Кузьминским И. И. и Кучинским М. П., сотрудниками Частного предприятия «Биоветпром».

Ветбиофармсовет при Департаменте ветеринарного и продовольственного надзора МСХиП РБ	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
«3» 03 2017 г. протокол № 89	