

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам
протокол от 24 июня 2021 г. № 115

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата
«Тетрамивет 10 % гранулят»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Тетрамивет 10 % гранулят (Tetramivetum 10 % granulatum).

Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: тетрализол.

Лекарственная форма: гранулы для перорального применения.

1.2 Тетрамивет 10 % гранулят является антигельминтным препаратом, в 1 г которого содержится 100 мг тетрализола гидрохлорида и вспомогательные вещества: глюкоза (декстроза), крахмал, мел.

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

1.4 Препарат выпускают по 100, 200, 500 г и 1 кг и 5 кг в пакетах из пленки полиэтиленовой металлизированной.

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

1.6 Срок годности препарата - 2 года от даты изготовления при соблюдении условия хранения и транспортирования. Не применять по истечении срока годности.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Тетрализол 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 papillosus*, паразитирующих у жвачных животных; *Ascaris suum*, *Metastrongylus spp.*, *Strongyloides ransomi*, *Oesophagostomum spp.*, *Trichocephalus suis*, паразитирующих у свиней.

2.2 Механизм действия тетрализола заключается в воздействии на нервномышечную систему паразита и блокировании активности его ферментных систем (фумарат и сукцинатредуктазы), повышении холиномиметической активности ганглиев и центральной части нервной системы нематод, что приводит к параличу и гибели паразита.

2.3 Тетрализола гидрохлорид быстро всасывается в желудочно-кишечном тракте, его терапевтическая концентрация в органах и тканях достигается через 1-1,5 ч после перорального применения и сохраняется не менее 24 ч. Выводится препарат из организма животных в основном с мочой и частично с фекалиями.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Тетрамивет 10 % гранулят применяют крупному рогатому скоту при диктиокаулезе, гемонхозе, стронгилоидозе, нематодирозе, буностомозе, остертагиозе, хабертиозе, трихонефалезе; свиньям - при аскариозе, эзофагостомозе, стронгилоидозе, метастронгилезе, трихурозе.

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 применяют из расчета 1,5 г препарата на 10 кг массы тела животного (доза не должна превышать 45 г на одно животное);

- свиньям применяют из расчета 1,5 г препарата на 10 кг массы тела животного.

Крупный рогатый скот обрабатывают 2 раза в год, молодняк крупного рогатого скота – через 7 дней после выгона на пастбище.

Поросят обрабатывают во второй половине периода выращивания, свиноматок - за 14 дней до опороса.

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 тетраметина 10 % гранулята возможно усиление кашля, который проходит в течение последующих суток.

3.4 В случае передозировки и возникновении побочных явлений животным назначают антигистаминные препараты и противосудорожные (25 % раствор магния сульфата внутримышечно или медленно внутривенно в дозе 1 мл на 5 кг массы животного). При появлении симптомов отравления животным вводят атропин в соответствии с инструкцией по применению.

3.5 Препарат не рекомендуется применять истощенным и больным инфекционными болезнями животным, самкам в последнюю треть беременности, а также одновременно, в течение 14 дней до и после применения препаратов пирантел, морантел и фосфорорганических соединений. Не рекомендуется применять быкам и хрякам-производителям.

3.6 Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 10 дней 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 ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 Во время применения препарата следует соблюдать правила личной гигиены и техники безопасности.

5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ



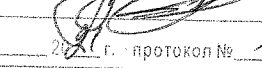
5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают и потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которого он находится. Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил по применению препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного, ветеринарными специалистами отбираются пробы 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 Общество с ограниченной ответственностью «Авифарм»:
юридический адрес: 222517, Минская область, г. Борисов, ул. 3-го Интернационала, 32-5;

адрес предприятия: 222518, Минская область, г. Борисов, ул. Дёмина, 41, по заказу Частного торгового унитарного предприятия «Биоветпром», Республика Беларусь, Минская область, Минский район, д. Королищевичи, ул. Коммунистическая, 41 а, к. 11.

Инструкция по применению препарата подготовлена сотрудниками Частного предприятия «Биоветпром» (Пригун А. С.) и РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С. Н. Вышелесского» (Кучинским М. П.).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
23.06	2021 г. протокол № 115