

СОГЛАСОВАНО

Заместитель Руководителя
Россельхознадзора

Н.А.ВЛАСОВ

0.05.2017



ИНСТРУКЦИЯ

по применению препарата Альвет[®]-суспензия для дегельминтизации животных
(организация-разработчик: ООО «НИТА-ФАРМ», 410010, г. Саратов,
ул. им. Осипова, В.И., дом 1)

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Альвет[®]-суспензия (Alvet-suspension).

Международное непатентованное наименование: альбендазол.

2. Лекарственная форма: суспензия для орального применения.

Альвет[®] – суспензию выпускают в двух концентрациях 2,5 % и 10 %, которые содержат в 1 мл в качестве действующего вещества альбендазол – 25 мг или 100 мг соответственно, а также вспомогательные вещества: метилцеллюлозу, 1,2-пропандиол, кислоту лимонную, хлорэтон, натрия гидроокись (для коррекции pH) и воду очищенную – до 1 мл.

3. По внешнему виду лекарственный препарат представляет собой однородную суспензию от молочно-белого до светло-серого цвета. При хранении допускается расслоение, исчезающее при взбалтывании. Срок годности лекарственного препарата Альвет[®]-суспензия 2,5% при соблюдении условий хранения – 18 месяцев со дня производства; после вскрытия – не более 60 суток. Срок годности лекарственного препарата Альвет[®]-суспензия 10% при соблюдении условий хранения – 3 года со дня производства; после вскрытия – не более 60 суток. Запрещается применять препарат Альвет[®]-суспензия по истечении срока годности.

4. Выпускают препарат Альвет[®]-суспензия расфасованным:

- по 100, 200, 250 во флаконы из темного стекла соответствующей вместимости, укупоренные навинчивающимися пластмассовыми крышками;

- по 100, 200, 250, 400, 500 и 1000 мл в полимерные бутылки укупоренные полимерными крышками с контролем первого вскрытия или в бутылки из темного стекла соответствующей вместимости;

- по 1,5, 2,0, 5,0 и 10,0 л в полиэтиленовые канистры с навинчивающимися крышками.

Каждую потребительскую упаковку снабжают инструкцией по применению препарата.

5. Хранят лекарственный препарат в закрытой упаковке производителя, отдельно от продуктов питания и кормов в защищенном от прямых солнечных лучей месте при температуре от 0°C до 25°C.

6. Препарат Альвет[®]-суспензия следует хранить в местах, недоступных для детей.

7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

8. Альвет[®]-суспензия отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Альвет[®]-суспензия относится к антигельминтным препаратам широкого спектра действия.

10. Альбендазол – метил {5-(пропилтио)-1-Н-бензиамидазол-2-ил} карбамат, входящий в состав препарата, обладает широким спектром антигельминтного действия, эффективен при моно- и полиинвазиях, активен в отношении имаго и личинок нематод, цестод, а также имаго трематод; обладая овоцидным действием, снижает зараженность пастбищ яйцами гельминтов.

Альбендазол избирательно подавляет полимеризацию бета-тубулина, нарушает активность микротубулярной системы клеток кишечного канала гельминтов; подавляет утилизацию глюкозы, блокирует передвижение секреторных гранул и других органелл в мышечных клетках паразитов, обуславливая их гибель.

При пероральном введении препарата, альбендазол всасывается в желудочно-кишечном тракте. Альбендазол на 70% связывается с белками плазмы крови, свободно распределяется в организме; определяется в моче, желчи, печени, стенке кисты и кистозной жидкости, спинномозговой жидкости. Альбендазола сульфоксид в печени быстро превращается в альбендазола сульфон (вторичный метаболит) и другие окисленные продукты.

Период полувыведения альбендазола сульфоксида из плазмы крови длится 8–12 ч. Альбендазола сульфоксид и другие метаболиты выводятся преимущественно с желчью, и только небольшое их количество выводится с мочой, у лактирующих животных – частично с молоком.

Альвет[®]-суспензия по степени воздействия на организм относится к умеренно опасным веществам (III класс опасности согласно ГОСТ 12.1.007-76), в рекомендуемых дозах хорошо переносится животными, не обладает гепатотоксическим и сенсibiliзирующим действием.

III. Порядок применения

11. Препарат Альвет[®]-суспензия назначают крупному рогатому скоту, овцам и лошадям при нематодозах, трематодозах и цестодозах.

12. Противопоказанием к применению лекарственного препарата является повышенная индивидуальная чувствительность животного к альбендазолу. Запрещается применение лекарственного препарата при остром фасциолезе, во время случного периода, а также истощенным и больным инфекционными болезнями животным.

13. Дегельминтизацию животных с лечебной целью проводят по показаниям, с профилактической – весной перед выгоном на пастбище и осенью перед постановкой на стойловое содержание.

Препарат применяют животным однократно, индивидуально, орально.

Крупному рогатому скоту применяют 10% суспензию при мониезиозе, легочных и желудочно-кишечных нематодозах в дозе 7,5 мл суспензии на 100 кг массы животного (альбендазола 7,5 мг/кг), при хроническом фасциолезе – в дозе 10,0 мл суспензии на 100 кг массы животного (альбендазола 10,0 мг/кг).

Лошадям при параскаридозе, стронгилятозах (альфортиозе, делафондиозе), аноплочефалезе и циагостомозах применяют 10% суспензию в дозе 7,5 мл суспензии на 100 кг массы животного (альбендазола 7,5 мг/кг).

Овцам применяют 2,5 % или 10% суспензию в следующих дозах:

Гельминтозы	Альбендазол, мг/кг	Доза препарата на 10 кг массы животного	
		2,5% суспензия, мл	10% суспензия, мл
Мониезиоз, легочные и желудочно-кишечные нематодозы	5,0	2,0	0,5
Хронический фасциолез	7,5	3,0	0,75

Специальной диеты и применения слабительных средств перед дегельминтизацией не требуется. Перед применением препарат необходимо тщательно взболтать.

Перед массовыми обработками каждую серию 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.

14. Основные симптомы при передозировке связаны с действием препарата на органы кроветворения (лейкопения, гранулоцитопения, агранулоцитоз, тромбоцитопения) и функцию печени (повышение активности печеночных трансаминаз). У животного может наблюдаться анорексия, моторная дискоординация, вялость. В этом случае применение лекарственного препарата прекращают и назначают симптоматические лекарственные средства.

15. Особенности действия при первом применении препарата и при его отмене не выявлено.

16. Запрещается применение лекарственного препарата стельным коровам и лошадям в первую треть, а суягным овцам в первую половину беременности. Молодняку животных применяют препарат Альвет[®]-суспензия по показаниям под контролем ветеринарного врача в соответствии с указанными дозировками.

17. Следует избегать нарушений рекомендуемых сроков дегельминтизации животных, так как это может привести к снижению эффективности. В случае пропуска очередной дегельминтизации лекарственный препарат необходимо ввести как можно скорее в той же дозе, далее интервал между введениями препарата не изменяется.

18. При применении препарата Альвет[®]-суспензия в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений у животных, как правило, не наблюдается. При повышенной индивидуальной чувствительности животного к производным группы бензимидазола карбоната и возникновения аллергических реакций, использование лекарственного препарата прекращают и назначают симптоматические лекарственные средства.

19. Совместное применение лекарственного препарата Альвет[®]-суспензия с препаратами, содержащими празиквантел и дексаметазон, приводит к увеличению концентрации альбендазола в крови животного.

20. Убой животных на мясо после дегельминтизации разрешается не ранее, чем через 20 суток. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано в корм пушным зверям.

Молоко дойных животных запрещается использовать в пищевых целях в течение 7 суток после дегельминтизации. Молоко, полученное ранее установленного срока, может быть использовано после термической обработки в корм животным.

IV. Меры личной профилактики

21. При работе с препаратом Альвет[®]-суспензия следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными средствами.

22. Людям с гиперчувствительностью к компонентам лекарственного препарата следует избегать прямого контакта с препаратом Альвет[®]-суспензия. При работе с препаратом запрещается пить, курить и принимать пищу. После работы с лекарственным препаратом вымыть руки с мылом. Пустую тару из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

23. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз, их необходимо промыть большим количеством воды. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения.

ООО «НИТА-ФАРМ»; 410010,
г. Саратов, ул. им. Осипова В.И., д.1.

Наименование, адрес организации, уполномоченной владельцем или держателем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя.

ООО «НИТА-ФАРМ»; 410010,
г. Саратов, ул. им. Осипова В.И., д.1.

Номер регистрационного удостоверения: 44-3-12.12-3038N/ПВР-3-3.5/01491

С утверждением настоящей инструкции утрачивает силу инструкция по применению Альвет-суспензии для дегельминтизации животных, утвержденная Россельхознадзором 29 февраля 2016 г.