

ИНСТРУКЦИЯ
по применению препарата ветеринарного
«Порошок «Тетрамизол 20 %»»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Порошок «Тетрамизол 20 %» (Pulvis «Tetramizolum 20 %»).
- 1.2 Препарат представляет собой мелкий однородный порошок от белого до кремового или светло-желтого цвета.
- 1.3 В 1,0 г препарата содержится 0,2 г тетраμισола гидрохлорида (Tetramisole hydrochloride) и наполнителя до 1,0 г.
- 1.4 Препарат выпускают в пакетах из ламинированной фольги по 50, 100, 150, 250, 500, 1000 г; 5, 10, 25 кг.
- 1.5 Препарат хранят по списку Б в защищенном от света и влаги месте при температуре от минус 10 °С до плюс 35 °С.
- 1.6 Срок годности – 3 (три) года от даты изготовления при соблюдении условий хранения.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Препарат является антигельминтиком нематоцидного действия, активен в отношении взрослых и личиночных форм нематод желудочно-кишечного тракта и лёгких. Препарат воздействует на нематод *Haemonchus* spp., *Trichostrongylus* spp., *Ostertagia* spp., *Cooperia* spp., *Capillaria* spp., *Trichocephalus* spp., *Nematodirus* spp., *Bunostomum* spp., *Oesophagostomum* spp., *Chabertia* spp., *Dictyocaulus* spp., паразитирующих у жвачных животных; *Ascaris suum*, *Strongyloides ransomi*, *Metastrongylus* spp., *Trichocephalus suis*, *Oesophagostomum* spp., паразитирующих у свиней.

2.2 Препарат усиливает холиномиметическую активность ганглиев и центральной нервной системы паразита, деполяризует мембраны мышц гельминтов, блокирует фумаратредуктазу и сукцинатдегидрогеназу, что приводит к гибели нематод. После перорального введения тетраμισола гидрохлорид быстро всасывается в желудочно-кишечном тракте и равномерно распределяется в большинстве тканей организма. Терапевтическая концентрация препарата достигается в органах и тканях через 1 ч и сохраняется в организме на протяжении не менее 24 ч. Выводится тетраμισол гидрохлорид из организма преимущественно с мочой в течение трех дней.

2.3 Препарат в рекомендованных дозах не обладает мутагенным, сенсibiliзирующим, эмбриотоксическим и тератогенным действием.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Препарат применяют при диктиокаулезе, гемонхозе, буностомозе, стронгилоидозе, нематодирозе, остертагиозе, хабертиозе, трихоцефалезе, капилляриозе, коопериозе крупного рогатого скота; метастронгилезе, аскариозе, эзофагостомозе, трихоцефалёзе и других желудочно-кишечных нематодозах свиней.

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

| Вид животных | Доза (мг/кг массы тела) | |
|----------------------|--------------------------|--------------|
| | По действующему веществу | По препарату |
| Крупный рогатый скот | 8 | 40 |
| Свиньи | 10 | 50 |

При применении групповым способом препарат отвешивают на группу животных (10-100 голов) и тщательно смешивают с комбикормом из расчёта 50-100 г корма на животное.

3.3 Перед массовой обработкой животных каждую партию препарата проверяют на небольшой группе животных (по 10 животных) разного возраста и упитанности. При отсутствии признаков побочного действия (тремор мышц, обильная слювация, диарея) в течение трех суток после дачи препарата приступают к обработке всего поголовья.

3.4 У истощенных животных возможно возникновение тремора мышц, слюнотечение, рвоты и диареи.

3.5 При возникновении вышеуказанных побочных действий необходимо применить атропина сульфат в дозе 0,1-0,5 мг на кг массы в зависимости от степени выраженности побочных эффектов.

3.6 Не рекомендуется применение препарата быкам и хрякам-производителям. Не подлежат дегельминтизации животные с инфекционными заболеваниями, самки в заключительный период беременности, а также животные с признаками печёночной и почечной недостаточности.

3.7 Не рекомендуется применять препарат одновременно с проведением плановых вакцинаций животных. Дегельминтизацию проводить через 10-14 дней после применения вакцины или не позднее 10 дней до вакцинации.

3.8 Препарат не разрешается применять совместно с пирантелом, морантелом, фосфорорганическими соединениями.

3.9 Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 10 суток после дегельминтизации. Молоко в пищу людям используют не ранее, чем через 4 суток после дегельминтизации.

4 МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

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 которой он находится.

Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил применения этого 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 ИЗГОТОВИТЕЛЯ

6.1 ООО «Рубикон», 210002, Республика Беларусь, г. Витебск, ул. М. Горького, 62Б

Инструкция разработана сотрудниками кафедры фармакологии и токсикологии (доцент Петров В.В., профессор Ятусевич И.А.), доцентом кафедры паразитологии Ковалевской Е.О., заведующей кафедрой радиологии и биофизики, доцентом Братушкиной Е.Л., старшим преподавателем кафедры паразитологии Петруковичем В.В. кандидатом ветеринарных наук, доцентом Дубиной И.Н., кандидатом ветеринарных наук, доцентом кафедры внутренних незаразных болезней животных Петровским С.В., младшим научным сотрудником Рябинковой И.М. УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины».

