

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата
«Фармавектин 1 %»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Фармавектин 1 % (Farmavektinum 1 %).

1.2 Лекарственная форма: раствор для инъекций.

1.3 По внешнему виду препарат представляет собой прозрачный раствор от бесцветного до светло-желтого цвета без механических включений.

1.4 В 1,0 мл препарата содержится 0,01 г ивермектина, вспомогательные вещества (бензиловый спирт), растворитель (пропиленгликоль) до 1,0 мл.

1.5 Препарат выпускают в стеклянных флаконах номинальным объемом 50,0; 100,0 и 200,0 мл.

1.6 Препарат хранят по списку Б в сухом, защищенном от света месте при температуре от 0 °С до плюс 25 °С. Срок годности препарата – 2 года от даты производства при условии соблюдения правил хранения и транспортирования. Не использовать после истечения срока годности. После вскрытия флакона содержимое следует использовать в течение 48 часов.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Ивермектин, входящий в состав препарата, обладает широким спектром противопаразитарного действия, губительно действует на желудочно-кишечных и легочных нематод (*Dictyocaulus spp.*, *Ostertagia spp.*, *Haemonchus spp.*, *Trichostrongylus spp.*, *Cooperia spp.*, *Chabertia spp.*, *Oesophagostomum spp.*, *Nematodirus spp.*, *Bunostomum spp.*, *Strongyloides spp.*, *Thelazia spp.*, *Ascaris suum*, *Trichocephalus spp.*, *Metastrongylus spp.*), личинки оводов (*Hypoderma spp.*, *Oestrus ovis*), возбудителей саркоптоидозов (*Psoroptes spp.*, *Sarcoptes spp.*, *Chorioptes spp.*, *Demodex spp.*) и энтомозов (*Haematopinus spp.*, *Linognathus spp.*) животных.

2.2 Механизм действия препарата основан на усилении выработки медиатора торможения – γ -аминомасляной кислоты, нарушении передачи нервных импульсов у паразитов, что приводит к их параличу и гибели.

2.3 Препарат в рекомендованных дозах не обладает мутагенным, сенсibiliзирующим, эмбриотоксическим и тератогенным действием. Выводится препарат из организма с мочой и желчью, у лактирующих коров также с молоком.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют сельскохозяйственным животным при арахно-энтомозах и нематодозах.

Крупному рогатому скоту, овцам и козам – при диктиокаулезе, остертагиозе, гемонхозе, трихостронгилезе, коопериозе, хабертиозе, эзофагостомозе, нематодирозе, буностомозе, стронгилоидозе, телязиозе, сифункулятозе, маллофагозе, демодекозе, гиподерматозе, эстрозе, псороптозе и хориоптозе.

Свиньям – при аскариозе, эзофагостомозе, трихоцефалезе, стронгилоидозе, метастронгилезе, гематопинозе и саркоптозе.

3.2 Препарат вводят животным однократно подкожно в область плеча, предплечья (крупному рогатому скоту) или заднюю треть шеи (овцам, козам и свиньям) в следующих дозах:

- крупному рогатому скоту, овцам, козам – 1,0 мл препарата на 50 кг массы тела животного (0,0002 г/кг по АДВ);

- свиньям – 1,0 мл препарата на 33 кг массы тела животного (0,0003 г/кг по АДВ).

При саркоптозе, демодекозе и сифункулятозе препарат животным вводят двукратно с интервалом 7 – 10 дней.

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 в течение трех суток после введения приступают к обработке всего поголовья.

3.4 Противопоказано применение препарата ослабленным, истощенным и больным инфекционными болезнями животным, а также беременным самкам в последнюю треть беременности.

3.5 В рекомендуемых дозах препарат не вызывает побочных явлений, однако у ослабленных и истощенных животных возможен токсикоз.

3.6 При возникновении аллергических или других побочных реакций препарат следует отменить, назначить антигистаминные препараты и препараты кальция.

3.7 Запрещен к применению для продуктивных животных (крупный и мелкий рогатый скот), от которых молоко используется в пищу людям.

3.8 Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 28 суток после последнего применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых ранее положенного срока, может быть использовано для кормления плотоядных животных.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

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 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 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 на соответствие нормативных документов.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Частное производственно-торговое унитарное предприятие «Белветфарма» (247050, Республика Беларусь, Гомельская обл., г. Добруш, ул. Фрунзе, 17. Тел./факс: 8 (02333) 5-38-56, 8 (0232) 26-36-29) по заказу Общества с ограниченной ответственностью «ГомельФарм» (246048, Республика Беларусь, г. Гомель, проезд Орудийный, 192, комн. 5. Тел./факс: 8 (0232) 26-36-29).

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Толкач Н.Г и Петров В.В.).