

ИНСТРУКЦИЯ

по применению препарата ветеринарного
«Фармавектин 1 % для инъекций»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Фармавектин 1 % для инъекций (Farmavektinum 1 % pro injectionibus).
- 1.2 По внешнему виду препарат представляет собой прозрачную бесцветную или слегка желтоватую жидкость без механических включений.
- 1.3 В 1,0 мл препарата содержится 0,01 г ивермектина, вспомогательные вещества, растворитель до 1,0 мл.
- 1.4 Препарат выпускают в стеклянных флаконах объемом 50,0; 100,0 и 200,0 мл.
- 1.5 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 изготовления при условии соблюдения правил хранения и транспортирования.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1 Ивермектин, входящий в состав препарата, обладает широким спектром противопаразитарного действия, губительно действует на нематод и личинки оводов, возбудителей саркоптоидозов и энтомозов 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 ПРЕПАРАТА

- 3.1 Препарат применяют сельскохозяйственным животным при арахно-энтамозах и нематодозах.
Крупному рогатому скоту и овцам – 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 животного (0,0002 г/кг по АДВ);
 - свиньям – 1,0 мл препарата на 33 кг массы 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 Запрещен к применению на территории Республики Беларусь для продуктивных животных (крупный и мелкий рогатый скот), от которых молоко используется в пищу людям.

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

3.7 При возникновении аллергических или других побочных реакций препарат следует отменить, назначить антигистаминные средства (аллервет, дипразин) и препараты кальция (кальция глюконат или кальция хлорид).

3.8 Убой крупного рогатого скота и свиней на мясо разрешается не ранее, чем через 28 суток, а мелкого рогатого скота через 21 сутки после последнего применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых ранее положенного срока, может быть использовано для кормления плотоядных животных.

3.9 После вскрытия флакона с препаратом его необходимо использовать в течение шести месяцев.

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 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» (г. Минск, ул. Красная, 19^а) 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 заведующим кафедрой фармакологии и токсикологии доцентом Толкачем Н.Г., доцентом кафедры фармакологии и токсикологии Петровым В.В. УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины».