

СОГЛАСОВАНО
«Белорусский государственный
ветеринарный центр»
(Приказ Департамента ветеринарного
и продовольственного надзора)
№ 100 от 18.12.2015

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного лекарственного препарата «Ирмектел»

1. Торговое наименование.

Ирмектел.

2. Международное непатентованное наименование.

Ивермектин (ivermectin), клозантел (closantel).

3. Регистрационный номер.

8985-10-24 БСПА.

4. Лекарственная форма и описание.

Раствор для подкожного введения.

По внешнему виду препарат представляет собой прозрачный раствор от светло-желтого до темно-желтого цвета.

5. Состав.

В 1 мл препарата в качестве действующих веществ содержится 5 мг ивермектина и 125 мг клозантела (в форме клозантела натрия), в качестве вспомогательных веществ – повидон К 12, макрогол 200, натрия формальдегид сульфоксилат, глицеролформаль.

6. Фармакотерапевтическая группа.

Противопаразитарные средства в комбинациях.

7. Фармакодинамика и фармакокинетика.

Ивермектин, действующее вещество препарата, относится к группе макроциклических лактонов, он усиливает высвобождение гамма-аминомасляной кислоты в пресинаптических нейронах, что приводит к нарушению передачи нервных импульсов, параличу и гибели паразита.

Клозантел, действующее вещество препарата, относится к группе салициланилидов. Воздействуя на мембранны митохондрий, клозантел нарушает процессы окислительного фосфорилирования, в результате чего снижается синтез АТФ в митохондриях, нарушается энергетический обмен и происходит гибель паразита.

Комбинация ивермектина и клозантела обеспечивает активность препарата в отношении: trematod (*Fasciola hepatica*, *Fasciola gigantica*); желудочно-кишечных и легочных нематод (*Bunostomum spp.*, *Ostertagia spp.*, *Oesophagostomum spp.*, *Haemonchus spp.*, *Trichostrongylus spp.*, *Chabertia spp.*, *Cooperia spp.*, *Nematodirus spp.*, *Strongyloides spp.*, *Dictyocaulus spp.*, *Thelazia spp.* и других); оводов (*Hypoderma spp.*, *Oestrus ovis*); вшей (*Linognathus spp.*, *Haematopinus spp.* и других); чесоточных клещей (*Psoroptes spp.*, *Sarcoptes spp.*, *Chorioptes spp.* и некоторых других).

После парентерального введения компоненты препарата хорошо всасываются из места инъекции и проникают в большинство органов и тканей организма. Терапевтическая концентрация ивермектина и клозантела сохраняется в организме животного на протяжении 10–12 суток после введения препарата.

Препарат выводится из организма животных с фекалиями и мочой, у лактирующих животных также – с молоком.

8. Показания к применению.

Препарат назначают с лечебно-профилактической целью крупному рогатому скоту, овцам и оленям при фасциолезе, диктиохаузеле, гемонхозе, остертагиозе, трихострингиллезе, кооперизе, нематодирозе, буностомозе, стронгилоидозе, телязиозе, гиподерматозе, эстрозе, саркоптозе, эдемагенозе.

9. Противопоказания.

Противопоказано применение препарата животным с повышенной индивидуальной чувствительностью к компонентам препарата.

10. Способ применения и дозы.

Препарат применяют крупному рогатому скоту, овцам и оленям однократно подкожно в область шеи в дозе 1 мл на 50 кг массы тела животного, что соответствует 0,1 мг ивермектина и 2,5 мг клозантела на 1 кг массы тела животного.

При саркоптозе обработку проводят двукратно с интервалом 7–14 суток.

В связи с возможной выраженной болевой реакцией препарат не следует вводить в одно место в объеме, превышающем 10 мл.

11. Меры предосторожности при применении.

При работе с препаратом следует соблюдать правила личной гигиены и техники безопасности. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом. Препарат по степени воздействия на организм относится к веществам умеренно опасным (3-й класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76). Препарат токсичен для пчел, рыб и других гидробионтов.

12. Передозировка.

При передозировке препарата у животных могут наблюдаться потеря аппетита, трепет, саливация, ухудшение зрения и диарея. В этих случаях препарат отменяют и при необходимости проводят симптоматическую терапию.

13. Беременность и период лактации.

Запрещается применять препарат беременным самкам в первую треть беременности и менее чем за 28 суток до родов.

14. Особые указания.

Без особых указаний.

15. Побочное действие и индивидуальная непереносимость.

У крупного рогатого скота и оленей после подкожного введения может наблюдаться отек тканей в месте инъекции в течение 7 суток, у овец – в течение 14 суток после последнего введения препарата. Данные симптомы исчезают самопроизвольно.

16. Взаимодействие с другими ветеринарными лекарственными препаратами.

Не допускается одновременное применение препарата с другими противопаразитарными средствами.

17. Форма выпуска.

Флаконы из бесцветного или темного стекла по 100, 250 и 500 мл.

18. Срок годности.

18 месяцев с даты производства. Запрещается применение препарата по истечении срока годности.

19. Условия хранения.

В защищенном от света месте при температуре от 2 °С до 25 °С. Препарат следует хранить в недоступном для детей месте. После первого вскрытия флакона – 28 суток при соблюдении условий хранения.

20. Условия отпуска.

Отпускается в соответствии с законодательством государства, на территории которого осуществляется обращение ветеринарного лекарственного препарата.

21. Условия уничтожения.

Неиспользованный препарат уничтожают в соответствии с требованиями действующего законодательства.

22. Сроки возможного получения пищевого сырья животного происхождения.

Убой крупного рогатого скота и оленей на мясо разрешается не ранее чем через 35 суток после последнего введения препарата, овец – через 28 суток после последнего введения препарата. В случае вынужденного убоя животных ранее указанного срока мясо может быть использовано в корм плотоядным животным.

Запрещается применение препарата животным, чье молоко используется в пищу людям.

23. Правообладатель.

Общество с ограниченной ответственностью «Научно-производственный центр БелАгроГен», Республика Беларусь, Минская обл., Смолевичский р-н, Китайско-Белорусский индустриальный парк «Великий камень», ул. Агатовая, 10; +375 17 3171414, info@belagrogen.org.

24. Производитель.

Общество с ограниченной ответственностью «Научно-производственный центр БелАгроГен», Республика Беларусь, Минская обл., Смолевичский р-н, Китайско-Белорусский индустриальный парк «Великий камень», ул. Агатовая, 10; +375 17 3171414, info@belagrogen.org.

Адреса производственных площадок:

Республика Беларусь, Минская обл., Смолевичский р-н, Китайско-Белорусский индустриальный парк «Великий камень», ул. Агатовая, 10; +375 17 3171414, info@belagrogen.org;

Республика Беларусь, Могилевская обл., Горецкий р-н, г. Горки, ул. Мира, 67; +375 2233 49080, info@belagrogen.org.

25. Организация, уполномоченная на принятие претензий.

Общество с ограниченной ответственностью «Научно-производственный центр БелАгроГен», Республика Беларусь, Минская обл., Смолевичский р-н, Китайско-Белорусский индустриальный парк «Великий камень», ул. Агатовая, 10; +375 17 3171414, info@belagrogen.org.

СОГЛАСОВАНО

«Белорусский государственный
ветеринарный центр»
(Приказ Департамента ветеринарного
и продовольственного надзора)

№ 100 от 18.12.2025г