

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам
протокол от « 09 » февраля 2024 года № 134

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «Эпримектин LA»

1 Общие сведения

1.1 Эпримектин LA (Eprimectinum LA).

Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: эприномектин (eprinomectin).

1.2 Лекарственная форма: раствор для подкожного введения.

1.3 В 1 мл препарата в качестве действующего вещества содержится 50 мг эприномектина, вспомогательных веществ: сополимер молочной и гликолевой кислот, метилпарагидроксибензоат, пропилпарагидроксибензоат, метилпиirroлидон, бензиловый спирт, полиэтиленгликоль.

1.4 По внешнему виду препарат представляет собой прозрачную жидкость от светло-жёлтого до светло-коричневого цвета.

1.5 Препарат выпускают во флаконах из темного стекла по 10, 50 и 100 мл, которые укупоривают резиновыми пробками и закатывают комбинированными колпачками.

1.6 Препарат хранят в упаковке предприятия-производителя по списку Б, в защищенном от света месте при температуре от 2 °С до 25 °С. Хранить в местах, недоступных для детей!

1.7 Срок годности препарата – два года от даты производства при соблюдении условий хранения, после первого вскрытия упаковки – 14 суток при температуре от 2 °С до 8 °С. Не применять по истечении срока годности препарата. Неиспользованный препарат уничтожают в соответствии с требованиями законодательства.

1.8 Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

2 Фармакологические свойства

2.1 Препарат относится к противопаразитарным средствам группы макроциклических лактонов.

2.2 Эприномектин, входящий в состав препарата, обладает широким спектром противопаразитарного действия на имагинальные и личиночные фазы развития нематод желудочно-кишечного тракта (*Ostertagia ostertagi*, *Haemonchus* spp., *Nematodirus* spp., *Trichostrongylus* spp., *Cooperia* spp., *Chabertia* spp., *Oesophagostomum* spp., *Bunostomum* spp., *Trichocephalus* spp.), легких (*Dictyocaulus* spp.), конъюнктивальных мешков и слезно-носового канала (*Thelazia* spp.), иксодовых (*Rhipicephalus microplus*) и чесоточных (*Sarcoptes* spp.) клещей, личинок оводов (*Hypoderma* spp.), блох (*Multihost ticks*), вшей (*Haematopinus eurysternus*, *Linognathus vituli*, *Solenopotes capillatus*) и кровососущих мух (*Haematobia irritans*), паразитирующих у крупного рогатого скота.

2.3 Основной мишенью действия эприномектина являются глутаматчувствительные хлорные каналы, а также рецепторы гамма-аминомасляной кислоты у нематод, личинок оводов и эктопаразитов. Изменение величины тока ионов хлора через мембраны нервных и мышечных клеток нарушает проведение импульсов, что приводит к параличу и гибели паразитов.

При использовании препарата не возникает перекрестной устойчивости к другим противопаразитарным препаратам (бензимидазол, ингибиторы холинэстеразы).

2.4 Сополимер молочной и гликолевой кислот обеспечивает медленное высвобождение эприномектина, тем самым сохраняя действие препарата в течение 100 – 120 дней.

Выводится препарат из организма в основном с фекалиями и мочой.

2.5 Препарат по степени воздействия на организм относится к веществам умеренно опасным (3 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76). Токсичен для рыб и пчел.

3 Порядок применения

3.1 Препарат применяют с лечебно-профилактической целью крупному рогатому скоту при поражениях нематодами желудочно-кишечного тракта (остертагиозе, гемонхозе, коопериозе, хабертиозе, эзофагостомозе, буностомозе, трихостронгилезе, трихоцефалезе), легких

(диктиокаулезе), телятиозе; поражениях иксодовыми и чесоточными клещами, личинками оводов, блохами, вшами и кровососущими мухами.

3.2 Препарат вводят подкожно однократно в дозе 1 мл на 50 кг массы тела животного.

Максимальный объем вводимого препарата в одно место не должен превышать 10 мл для крупного рогатого скота.

При необходимости возможно повторное введение, но не ранее 100-120 дней после инъекции.

Против нематод препарат применяют перед постановкой на стойловое содержание и весной перед выводом на пастбище или по мере необходимости.

Против личинок оводов – сразу после окончания лета оводов, против возбудителей арахноэнтомозов – по показаниям.

Препарат при его применении животным предварительно испытывают на небольшой группе животных (7-10 голов). При отсутствии осложнений в течение 3 дней приступают к обработке всего поголовья.

При низких температурах хранения перед применением препарат следует подогреть на водяной бане до температуры тела животного.

Для введения препарата использовать полипропиленовые или стеклянные шприцы! Не допускается использовать шприцы из поликарбоната!

3.3 Противопоказанием к применению препарата является повышенная индивидуальная чувствительность животных к компонентам препарата. Запрещается применять препарат истощенным и больным инфекционными болезнями животным, а также телятам моложе 4-месячного возраста.

3.4 При передозировке препарата у животных могут наблюдаться саливация, возбуждение, учащение дефекации. Указанные симптомы проходят, как правило, самопроизвольно без применения терапевтических средств. Специфические средства детоксикации отсутствуют.

3.5 Особенности действия препарата при его первом применении не установлено.

3.6 Применение лекарственного препарата беременным самкам осуществляется под наблюдением ветеринарного врача.

Запрещено применять препарат для молочного скота в возрасте 20 месяцев и старше, включая сухостойных коров.

3.7 Побочных явлений и осложнений у животных при применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдается. У животных с повышенной индивидуальной чувствительностью к компонентам препарата возможно возбуждение, усиление саливации, рвота, учащение дефекации и мочеиспускания, атаксия. Указанные симптомы проходят самопроизвольно без назначения симптоматических средств. В месте введения препарата возможно появление местной реакции в виде припухлости. В случае проявления аллергических реакций применение препарата прекращают, при необходимости назначают антигистаминные средства, проводят симптоматическое лечение.

3.8 Особенности взаимодействия с другими препаратами не выявлено.

3.9 Убой животных на мясо разрешается не ранее чем через 120 суток после применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанных сроков, 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, предусмотренные при работе с ветеринарными препаратами.

4.2 Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом. В случае проявления аллергической реакции или при случайном попадании препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

4.3 При работе с препаратом запрещается пить, курить, принимать пищу. По окончании работы необходимо тщательно вымыть руки с мылом. При случайном контакте препарата с кожей или слизистыми оболочками, их необходимо промыть большим количеством воды.

4.4 Пустую упаковку из-под препарата запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

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 применения этого препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного ветеринарными специалистами отбираются образцы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора и образцы направляются в государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (Республика Беларусь, 220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 Полное наименование производителя

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «БЕЛЭКОТЕХНИКА», пер. Промышленный, 9, 222823, г.п. Свислочь, Пуховичский район, Минская область, Республика Беларусь. Адрес производственной площадки: пер. Промышленный, 9/3, г.п. Свислочь.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Петровым В.В., Белявским В.Н.) и ООО «БЕЛЭКОТЕХНИКА» (Синкевичем С.В., Шего Е.А., Чайко М.Ю.).

Департамент ветеринарного и продовольственного
надзора Министерства сельского хозяйства и
продовольствия Республики Беларусь

Совет по ветеринарным препаратам

ОДОБРЕНО

Председатель _____

Секретарь _____

Эксперт _____

09 2024 г. протокол № 134