



УТВЕРЖДАЮ
Заместитель Руководителя
 Россельхознадзора

Е.А. Непоклонов

11 ОКТ 2012

ИНСТРУКЦИЯ
по применению Ивертина для лечения сельскохозяйственных
животных и оленей при паразитарных болезнях

(организация-разработчик ООО «ВИК – здоровье животных», Москва)

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Ивертин (Ivertinum).

Международное непатентованное наименование: ивермектин.

2. Лекарственная форма: раствор для инъекций.

Ивертин содержит в 1 мл в качестве действующего вещества 10 мг ивермектина, а также вспомогательные вещества: глицерол формаль – 0,4 мл и пропиленгликоль – до 1 мл.

Ивертин по внешнему виду представляет собой бесцветный или слегка желтый прозрачный раствор.

3. Ивертин выпускают расфасованным по 5, 10, 50, 100 и 200 мл во флаконы темного стекла или пластиковые и по 500 мл в бутылки темного стекла или пластиковые соответствующей вместимости, герметично укупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками.

4. Ивертин хранят в закрытой упаковке производителя, в сухом, защищенном от света месте, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре от 0 °C до 30 °C.

Срок годности Ивертина при соблюдении условий хранения – 3 года со дня производства. После первого вскрытия флакона препарат можно применять не более 21 суток при соблюдении правил асептики и хранении при температуре 3-8 °C.

Запрещается применять Ивертин по истечении срока годности.

5. Ивертин следует хранить в местах, недоступных для детей.

6. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

II. Фармакологические свойства

7. Ивертин – противопаразитарный лекарственный препарат группы макроциклических лактонов.

Ивермектин, входящий в состав Ивертина, обладает выраженным противопаразитарным действием на личиночные и половозрелые стадии нематод желудочно-кишечного тракта и легких, личинки подкожных, носоглоточных, желудочных оводов, вшей, кровососок и саркоптoidных клещей.

Ивермектин, усиливая выработку нейромедиатора торможения – гамма-аминомасляной кислоты, которая служит для передачи сигналов от нервной клетки к клетке мышечной ткани, блокирует передачу нервных импульсов, что вызывает паралич и гибель паразита.

После парентерального введения ивермектин хорошо всасывается из места инъекции и проникает в большинство органов и тканей организма. Терапевтическая концентрация сохраняется на протяжении 10-12 суток после введения. Выводится ивермектин из организма животных с мочой и желчью, у лактирующих животных – с молоком.

Ивертин по степени воздействия на организм относится к веществам умеренно опасным (3 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76). В рекомендуемых дозах Ивертин не обладает мутагенным, тератогенным и эмбриотоксическим действием. Токсичен для рыб и пчел.

III. Порядок применения

8. Ивертин применяют:

- крупному рогатому скоту для лечения диктиокаулеза, гемонхоза, тельциоза, стронгилоидоза, эзофагостомоза, буностомоза, хабертиоза, трихоцефалеза, сифункулятоза, гиподерматоза, саркоптоза, псороптоза и хориоптоза.

- овцам и козам для лечения диктиокаулеза, протостронгилеза, мюллериоза, гемонхоза, остертагиоза, нематодиоза, коопериоза, хабертиоза, эзофагостомоза, буностомоза, стронгилоидоза, трихоцефалеза, псороптоза, хориоптоза, эстроза и мелофагоза;

- свиньям для лечения аскаридоза, эзофагостомоза, стронгилоидоза, трихоцефалеза, метастронгилеза, стефануроза, гематопиноза и саркоптоза;

- северным оленям и маралам для лечения диктиокаулеза, стронгилоидоза, трихоцефалеза, эзофагостомоза, буностомоза, эдемагеноза, цефеномиоза и саркоптоза;

9. Противопоказанием к применению Ивертина является индивидуальная повышенная чувствительность животного к ивермектину. Не следует применять Ивертин ослабленным, истощенным и дойным животным, а также беременным самкам менее чем за две недели до родов.

10. Ивертин вводят животным однократно с соблюдением правил асептики и антисептики :

- крупному рогатому скоту, овцам, козам и оленям – подкожно в область шеи в дозе 1 мл раствора на 50 кг массы животного, что соответствует 0,2 мг/кг массы животного по действующему веществу;

- свиньям – внутримышечно в области основания уха в дозе 1 мл раствора на 33 кг массы животного, что соответствует 0,3 мг/кг массы животного по действующему веществу.

В тяжелых случаях заболевания животных саркоидозами обработку проводят двукратно с интервалом 8-10 дней.

В случае если объем вводимого раствора превышает 10 мл, во избежание болевой реакции, его следует вводить животному в два-три места.

Перед применением Ивертин предварительно испытывают на небольшой группе (7-8 голов) животных. При отсутствии осложнений через 3 дня препарат применяют всему поголовью.

11. Симптомы передозировки лекарственного препарата не установлены.

12. Особеностей действия при первом применении и при отмене лекарственного препарата не выявлено.

13. Следует избегать нарушения режима дозирования лекарственного препарата.

14. Побочных явлений и осложнений при применении Ивертина в соответствии с инструкцией, как правило, не наблюдается. При повышенной индивидуальной чувствительности к ивермектину у животного может наблюдаться возбужденное состояние, избыточное слюноотделение, учащение мочеиспускания, расстройство желудочно-кишечного тракта. В этих случаях использование Ивертина прекращают и назначают антигистаминные препараты.

15. Ивертин не следует применять одновременно с другими противопаразитарными препаратами. Сведения о несовместимости Ивертина с лекарственными средствами других групп отсутствуют.

16. Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 28 дней после введения Ивертина. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано в корм пушным зверям.

IV. Меры личной профилактики

17. При работе с Ивертином следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. Во время работы не разрешается курить, пить и принимать пищу. По окончании работы следует вымыть руки с мылом.

18. При случайном контакте препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз их необходимо промыть большим количеством проточной воды. Людям с гиперчувствительностью к ивермектину следует избегать прямого контакта с Ивертином.

В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании лекарственного препарата в организм человека необходимо немедленно

обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению или этикетку).

19. Пустые флаконы из-под Ивертина запрещается использовать для бытовых целей, они подлежат утилизации с бытовыми отходами.

20. Организация-производитель: ООО «ВИК – здоровье животных», Россия. Адрес места производства: Россия, 141300, Московская обл., г. Сергиев Посад, Новоугличское шоссе, д. 67, кор.1.

Организация-производитель: ИП «ВИК – здоровье животных», Республика Беларусь. Адрес места производства: Республика Беларусь, 210040, г. Витебск, ул. 1-я Журжевская, д. 6.

Инструкция разработана: ООО «ВИК – здоровье животных», Россия, 127299, г. Москва, ул. Приорова, д. 2а.

С утверждением настоящей инструкции утрачивает силу инструкция по применению Ивертина, утвержденная Россельхознадзором 19 января 2010 года.

Рекомендовано к регистрации в Российской Федерации ФГБУ «ВГНКИ».

Номер регистрационного удостоверения: 77-3-10.9-1078НПЗР2.3-2.1/00776