

СОГЛАСОВАНО

Заместитель Руководителя

Россельхознадзора

17 НОЯ 2021

ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата Ганамектин

(Организация-разработчик: Industrial Veterinaria, S.A.
(INVESA), C/Esmeralda, 19, 08950 Esplugues de Llobregat, Barcelona, Spain).

Номер регистрационного удостоверения: 724-3-27.12-1130№ПВИ-3-2.1/00776

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Ганамектин (Ganamectin).

Международное непатентованное наименование: ивермектин.

2. Лекарственная форма: раствор для инъекций.

Ганамектин в 1 мл в качестве действующего вещества содержит ивермектин-10 мг, а в качестве вспомогательных веществ: повидон N, бензиловый спирт, N-метилпирролидон и глицерол формаль до 1 мл.

3. По внешнему виду препарат представляет собой прозрачную жидкость светло-желтого цвета.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке - 4 года со дня производства. Запрещается применять Ганамектин по истечении срока годности.

4. Выпускают Ганамектин расфасованным по 100 и 500 мл в прозрачных полимерных флаконах соответствующей вместимости, герметично закрытых бромбутиловой пробкой и обкатанных алюминиевыми колпачками с контролем первого вскрытия.

5. Хранят Ганамектин в закрытой упаковке производителя в защищенном от света месте, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре от 5° С до 25° С.

6. Ганамектин следует хранить в местах, недоступных для детей.

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

8. Условия отпуска: отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства.

9. Ганамектин относится к противопаразитарным препаратам группы макроциклических лактонов.

10. Ивермектин-действующее вещество Ганамектина-обладает широким спектром противопаразитарного действия в отношении нематод, вшей, кровососок, личинок оводов, саркоптоидных и иксодовых клещей. Механизм действия ивермектина заключается в нарушении передачи нервных импульсов, что приводит к параличу и гибели паразита.

После парентерального введения препарата ивермектин быстро всасывается из места инъекции и проникает в органы и ткани животного, обеспечивая длительное противопаразитарное действие. Ивермектин частично метаболизируется в печени и выводится главным образом с желчью и мочой, а у лактирующих животных - также с молоком. Во внешней среде ивермектин быстро разрушается.

Ганамектин по степени воздействия на организм относится к умеренно опасным веществам (3 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

III. Порядок применения

11. Ганамектин применяют для лечения крупного рогатого скота и овец при диктиокаулезе, остертагиозе, гемонхозе, трихостронгилезе, коопериозе, хабертиозе, протостронгилезе, эзофагостомозе, нематодирозе, буностомозе, стронгилоидозе, сифункулятозе, оводовых инвазиях, псороптозе и хориоптозе; свиней - при аскаридозе, эзофагостомозе, трихоцефалезе, сторонгилоидозе, метастронгилезе, саркоптозе и гематопинозе.

12. Противопоказанием к применению лекарственного препарата является индивидуальная повышенная чувствительность животного к компонентам препарата

13. При применении Ганамектина следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. При работе с препаратом запрещается курить, пить и принимать пищу. По окончании работы следует тщательно вымыть с мылом лицо и руки.

При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз, их необходимо промыть большим количеством проточной воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с Ганамектином.

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

В случае проявления аллергических реакций или при случайном попадании препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

14. Запрещается применение лекарственного препарата дойным, ослабленным и истощенным животным, а также беременным коровам и овцам менее, чем за 28 суток до отела.

15. Каждую серию препарата предварительно испытывают на небольшой группе (7-10 голов) животных. При отсутствии в течение 3 дней осложнений приступают к обработке всего поголовья.

Ганамектин вводят подкожно однократно в следующих дозах:

- крупному рогатому скоту в область предплечья, овцам в заднюю треть шеи в дозе 1 мл на 50 кг массы животного, что соответствует 0,2 мг/кг в пересчете на ивермектин;

- свиньям в область затылка в дозе 1 мл на 33 кг массы животного, что соответствует 0,3 мг/кг в пересчете на ивермектин.

При сильном поражении овец псороптозом препарат применяют двукратно с интервалом 7-10 дней.

Ввиду возможной болевой реакции максимальный объем для введения в одно место не должен превышать 10 мл.

Обработку животных при нематодозах проводят перед постановкой на стойловое содержание и весной перед выгоном на пастбища, против оводовых инвазий - сразу после окончания лета оводов, при саркоптоидозах и энтомозах - по показаниям.

16. Побочных явлений и осложнений у сельскохозяйственных животных при применении Ганамектина в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдается. У некоторых животных в месте введения возможно появление припухлости, которая самопроизвольно исчезает в течение нескольких дней. В случае появления аллергических реакций использование препарата прекращают и назначают симптоматическое лечение.

17. Симптомы передозировки у животных могут проявляться возбуждением, саливацией, учащением мочеиспускания и дефекации, атаксией.

18. Информация об особенностях взаимодействия с другими лекарственными препаратами отсутствует.

19. Особенности действия лекарственного препарата при его первом применении и отмене не установлены.

20. Ганамектин предназначен для однократного введения.

21. Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 28 суток после последнего применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано в корм пушным зверям.

Навоз от животных в первые две недели после обработки Ганамектином следует помещать в навозокопители или навозохранилища, исключая его попадание в водоемы и грунтовые воды.

Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения.

«Industrial Veterinaria, S.A.»
(INVESA), C/Esmeralda, 19, 08950,
Esplugues de Llobregat, Barcelona,
Spain/ «Индастриал Ветеринария
С.А.» (ИНВЕСА) С/Эсмеральда, 19,
08950, Эсплугес де Льобрегат,
Барселона, Испания;

Наименование, адрес организации, уполномоченной владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя.

ООО «ЛИРУС»
115093, г. Москва, ул. Большая
Серпуховская д. 31, корп.12.
Тел. 8-800-550-81-29