

08 НОЯ 2021

## ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата Левамизол 75

(организация-разработчик: ООО «НИТА-ФАРМ», 410010, г. Саратов,  
ул. им. Осипова В.И., д. 1)

Номер регистрационного удостоверения: 44-3-16.12-3432№ПВР-3-5.0/00525

### I. Общие сведения

1. Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения:  
- торговое наименование: Левамизол 75 (Levamisol 75);  
- международное непатентованное наименование: левамизол.
2. Лекарственная форма: раствор для инъекций.

Левамизол 75 в 1 мл содержит в качестве действующего вещества левамизола гидрохлорид (в пересчете на левамизол основание) – 75 мг, а также вспомогательные вещества: натрия метабисульфит, динатриевую соль этилендиамина N, N, N<sub>1</sub>, N<sub>1</sub>-тетрауксусной кислоты 2-водную (Na<sub>2</sub>-ЭДТА, трилон Б), хлорэтон, лимонную кислоту, 1,2-пропандиол, гидроксид натрия, воду для инъекций.

3. По внешнему виду лекарственный препарат представляет собой прозрачную жидкость от бесцветного до светло-желтого цвета.

Срок годности лекарственного препарата Левамизол 75 при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке производителя - 3 года со дня производства, после первого вскрытия первичной упаковки – 28 суток. Запрещается применение лекарственного препарата Левамизол 75 по истечении срока годности.

4. Левамизол 75 выпускают расфасованным по 20, 50 и 100 мл в стеклянные флаконы соответствующей вместимости, герметично укупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками с клипсами контроля первого вскрытия. Флаконы с препаратом допускается упаковывать в индивидуальные пачки из картона.

Каждую потребительскую упаковку снабжают инструкцией по применению препарата.

5. Хранят лекарственный препарат в закрытой упаковке производителя, отдельно от продуктов питания и кормов, в защищенном от прямых солнечных лучей месте, при температуре от 5°C до 25°C.

6. Левамизол 75 следует хранить в местах, недоступных для детей.



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

8. Левамизол 75 отпускается без рецепта ветеринарного врача.

## II. Фармакологические свойства

9. Левамизол 75 относится к антигельминтным лекарственным средствам.

10. Левамизол гидрохлорид, входящий в состав препарата, обладает широким спектром нематоцидного действия, активен в отношении личиночных и половозрелых фаз развития нематод желудочно-кишечного тракта и легких, в т.ч. *Haemonchus* spp., *Ostertagia* spp., *Trichostrongylus* spp., *Cooperia* spp., *Dictyocaulus* spp., *Protostrongylus* spp., *Nematodirus* spp., *Bunostomum* spp., *Oesophagostomum* spp., *Chabertia* spp., паразитирующих у жвачных животных; *Ascaris suum*, *Strongyloides ransomi*, *Metastrongylus* spp., *Oesophagostomum* spp., паразитирующих у свиней; *Toxocara* spp., *Toxascaris leonine*, *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum*, паразитирующих у собак.

Механизм антигельминтного действия основан на специфическом ингибировании сукцинатдегидрогеназы, в связи с чем, блокируется важнейшая для нематод реакция восстановления фумарата и нарушается течение биоэнергетических процессов паразита, что приводит к его параличу и гибели.

После парентерального введения препарата, левамизол гидрохлорид быстро резорбируется из места введения и проникает в органы и ткани, достигая максимальной концентрации через 30-50 минут, и сохраняется в сыворотке крови на терапевтическом уровне в течение 6-9 часов после введения. Из организма животных левамизол выделяется в течение 3-7 суток в основном в неизмененном виде преимущественно с мочой и частично с фекалиями, а у лактирующих также с молоком.

Препарат относится к умеренно опасным веществам (3 класс опасности согласно ГОСТ 12.1.007-76).

## III. Порядок применения

11. Левамизол 75 применяют для дегельминтизации:

- крупного рогатого скота, овец и коз при диктиокаулезе, гемонхозе, буностомозе, эзофагостомозе, нематодирозе, остертагиозе, хабертиозе, коопериозе и стронгилоидозе;

- свиней при аскаридозе, эзофагостомозе, стронгилоидозе, трихоцефалезе, хиостронгилезе и метастронгилезе;

- собак при токсокарозе, токсаскаридозе, унцинариозе и анкилостомозе.

12. Противопоказанием к применению лекарственного препарата Левамизол 75 является индивидуальная повышенная чувствительность животного к компонентам препарата. Препарат не следует применять ослабленным, истощенным и больным инфекционными болезнями животным.

13. При работе с препаратом Левамизол 75 следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами.



Людам с гиперчувствительностью к компонентам лекарственного препарата следует избегать прямого контакта с препаратом Левамизол 75. Во время работы запрещается курить, пить и принимать пищу. По окончании работы с препаратом руки следует вымыть теплой водой с мылом. Пустую тару из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз, их необходимо промыть большим количеством воды. В случае появления 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 стельным коровам в последнюю треть беременности, овцематкам, козам, свиноматкам и сукам во вторую половину беременности. Применение молодняку – с осторожностью, под контролем ветеринарного врача.

15. Левамизол 75 вводят без предварительной голодной диеты и применения слабительных средств однократно, подкожно и внутримышечно в дозе 7,5 мг действующего вещества на 1 кг массы животного, что соответствует 1,0 мл препарата Левамизол 75 на 10 кг массы животного.

Максимально вводимая доза препарата не должна превышать:

- для крупного рогатого скота – 30 мл;
- для свиней – 20 мл;
- для овец – 4,5 мл.

Максимальный объем препарата для введения в одно место не должен превышать:

- для крупного рогатого скота – 20 мл;
- телят – 5 мл;
- свиней – 10 мл;
- овец – 4,5 мл;
- собак – 2,5 мл.

Перед массовыми обработками каждую серию препарата Левамизол 75 предварительно испытывают на небольшой группе животных (5-10 голов), за которыми ведут наблюдение в течение 3 суток. При отсутствии осложнений лекарственное средство применяют всему поголовью.

16. При применении лекарственного препарата Левамизол 75 в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений у животных, как правило, не наблюдается. При повышенной индивидуальной чувствительности к компонентам лекарственного препарата и появлении аллергических реакций его использование прекращают и назначают животному антигистаминные препараты и средства симптоматической терапии.

17. При передозировке препарата у животных могут наблюдаться колики, диарея, усиление саливации, тошнота, рвота (у свиней и собак). В этом случае

применяют общие меры, направленные на выведение лекарственного препарата из организма и средства симптоматической терапии.

18. Левамизол 75 не следует применять совместно, а также в течение 10 дней до и 10 дней после использования фосфорорганических лекарственных препаратов, а также пирантела, морантела и левомицетина. Не рекомендуется применение лекарственного препарата Левамизол 75 одновременно с этанолом.

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

20. Лекарственный препарат применяется однократно.

21. Убой животных на мясо разрешается не ранее чем через 7 суток после применения лекарственного препарата Левамизол 75. При вынужденном убое ранее установленного срока, мясо может быть использовано для кормления пушных зверей.

Молоко дойных животных, запрещается использовать для пищевых целей в течение 3 суток после применения лекарственного препарата Левамизол 75, такое молоко после кипячения может быть использовано для кормления животных.

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

ООО «НИТА-ФАРМ»; 410010,  
г. Саратов ул. им. Осипова В.И., д.1.

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

ООО «НИТА-ФАРМ»; 410010,  
г. Саратов ул. им. Осипова В.И., д.1.