

СОГЛАСОВАНО

Заместитель Руководителя
Россельхознадзора

Н.А. ВЛАСОВ

17.12.2018



ИНСТРУКЦИЯ
по ветеринарному применению лекарственного препарата
Ивертин

(Организация-разработчик: ООО «ВИК – здоровье животных»,
Россия, 140050, Московская область, г.о. Люберцы,
дачный поселок Красково, Егорьевское шоссе, д. 3А, офис 34)

Номер регистрационного удостоверения: 32-3-14.14-4355 N/1130-3-2.1/20776

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения: Ивертин (Ivertin).

Международное непатентованное наименование: ивермектин.

2. Лекарственная форма: раствор для инъекций.

Ивертин содержит в 1 мл в качестве действующего вещества 10 мг ивермектина, а в качестве вспомогательных веществ: глицерол формаль и пропиленгликоль.

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

Срок годности Ивертина в закрытой упаковке производителя 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.

4. Ивертин выпускают в пластиковых или из темного стекла флаконах, расфасованным по 5, 10, 50, 100 мл, и в бутылках, расфасованным по 500 мл, герметично укупоренных резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками. Флаконы вместимостью 5 и 10 мл упаковывают по 10 штук, флаконы по 50 мл и бутылки по 500 мл – поштучно в коробки из картона. Каждая потребительская упаковка препарата сопровождается инструкцией по применению.

5. Ивертин хранят в закрытой упаковке производителя, отдельно от продуктов питания и кормов, в защищенном от прямых солнечных лучей месте, при температуре от 0 °C до 30 °C.

6. Ивертин следует хранить в недоступном для детей месте.

7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.
8. Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Фармакотерапевтическая группа: противопаразитарные средства.
10. Ивермектин обладает выраженным противопаразитарным действием на личиночные и половозрелые фазы развития нематод желудочно-кишечного тракта и легких, личинки подкожных, носоглоточных, желудочных оводов, вшей, кровососок и саркоптоидных клещей.

Ивермектин, усиливая выработку нейромедиатора торможения – гамма-аминомасляной кислоты, нарушает передачу нервных импульсов у паразитов, что приводит к их параличу и гибели.

После парентерального введения препарата 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 – частично 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 пчел, рыб, а также для других гидробионтов.

III. Порядок применения

11. Ивертин применяют:
 - крупному рогатому скоту для лечения диктиокаулеза, гемонхоза, телязиоза, 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.
12. Противопоказанием к применению Ивертина является индивидуальная повышенная чувствительность животного к ивермектину. Не допускается применение препарата больным инфекционными болезнями, истощённым и дойным животным, а также беременным самкам, молоко которых будет использоваться в пищевых целях, менее чем за 28 суток до предполагаемых родов (начала лактации).

13. 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. Людям с гиперчувствительностью к ивермектину следует избегать прямого контакта с Ивертином.

Пустую тару из-под Ивертина запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

При случайном контакте препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз их необходимо промыть большим количеством проточной воды.

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).

14. Запрещается применение лекарственного препарата дойным, а также беременным коровам, овцам и козам менее чем за 28 суток до начала лактации. Возможность применения Ивертина свиноматкам и оленям в период беременности и вскармливания потомства определяет лечащий ветеринарный врач на основании оценки отношения пользы к возможному риску применения препарата.

15. 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 на 33 кг массы животного, что соответствует 0,3 мг/кг массы животного по действующему веществу.

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

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.

16. 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 животному назначают антигистаминные препараты.

17. При передозировке препарата у животного может наблюдаться трепмор, саливация, учащение дефекации и мочеиспускания, атаксия. В этом случае проводят симптоматическую терапию.

18. Не допускается одновременное применение Ивертина с другими антипаразитарными препаратами. Сведения о взаимодействии Ивертина с лекарственными препаратами других фармакологических групп отсутствуют.

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

20. Следует избегать нарушения режима дозирования лекарственного препарата.

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

Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения

Иностранные унитарное предприятие «ВИК – здоровье животных», Беларусь, 210040, г. Витебск, ул. 1-я Журжевская, д. 29 (полный производственный цикл)

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

ООО «ВИК – здоровье животных», Россия, 140050, Московская область, г.о. Люберцы, дачный поселок Красково, Егорьевское шоссе, д. 3А, офис 34

С согласованием настоящей инструкции утрачивает силу инструкция по применению Ивертина, согласованная Россельхознадзором 19 октября 2015 года.