

a

## СОГЛАСОВАНО

«Белорусский государственный  
ветеринарный центр»  
(Приказ Департамента ветеринарного  
и продовольственного надзора)

№ 40 от 12.12.2024

### ИНСТРУКЦИЯ

**по применению ветеринарного лекарственного препарата «Тетрамизол ВЛ 20»**

#### 1 Общие сведения

- 1.1 Тетрамизол ВЛ 20 (Tetramisolium VL 20).
- 1.2 Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: тетраимизол.
- 1.3 Лекарственная форма: порошок для приема внутрь.
- 1.4 В 1,0 г препарата содержится в качестве действующего вещества 200 мг тетраимизола гидрохлорида и вспомогательное вещество (декстроза).
- 1.5 Тетрамизол ВЛ 20 представляет собой однородный порошок от белого до светло-желтого цвета.
- 1.6 Препарат выпускают расфасованным по 1000 г в полимерные ведра, укупленные пластмассовыми крышками с контролем первого вскрытия.
- 1.7 Препарат хранят в упаковке изготовителя с предосторожностью, в сухом, защищенном от света месте при температуре от 5 °С до 25 °С, отдельно от продуктов питания и кормов, в недоступном для детей месте!
- 1.8 Срок годности препарата при соблюдении условий хранения – 3 года от даты производства. Запрещается применять препарат по истечении срока годности.
- 1.9 Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.
- 1.10 Препарат уничтожают в соответствии с требованиями действующего законодательства.

#### 2 Фармакологические свойства

2.1 Тетрамизол ВЛ 20 относится к клинико-фармакологической группе - противопаразитарные средства, антигельминтики.

Тетрамизол активен в отношении нематод желудочно-кишечного тракта, локализирующихся в легких и других органах и тканях у крупного и мелкого рогатого скота (*Haemonchus spp.*, *Oestertagia spp.*, *Trichostrongylus spp.*, *Cooperia spp.*, *Nematodirus spp.*, *Strongyloides spp.*, *Oesophagostomum spp.*, *Trichiuris spp.*, *Dictyocaulus spp.*, *Moniezia spp.*), свиней (*Hyostrogylus spp.*, *Oesophagostomum spp.*, *Ascaris suis*, *Trichiuris suis*), птицы (*Ascaridia spp.*, *Capillaria spp.*, *Heterakis gallinarum*, *Amidostomum anseris*, *Syngamus trachea*) и некоторых других.

2.2 Механизм действия тетраимизола гидрохлорида заключается в усилении холиномиметической активности ганглиев в нервной системе паразитов, подавлении активности фумарат редуктазы и сукцинат редуктазы, что вызывает паралич и гибель нематод.

2.3 Тетрамизола гидрохлорид, попадая в организм животного, быстро всасывается из желудочно-кишечного тракта и проникает во все органы и ткани, создавая там терапевтическую концентрацию через 1-1,5 часа с момента приема и поддерживая ее до 24 часов.

Тетрамизол выводится из организма преимущественно с мочой и фекалиями.

2.4 Препарат по классификации ГОСТ 12.1.007-76 относится к 4 классу опасности (вещества малоопасные), не обладает тератогенным, эмбриотоксическим и мутагенным действием.

#### 3 Порядок применения

3.1 Препарат применяют с лечебно-профилактической целью крупному рогатому скоту при диктиокаулезе, телязиозе, стронгилятозах желудочно-кишечного тракта, стронгилоидозе, буностомозе, трихоцефалезе, эзофагостомозе, неоскариозе; овцам и козам при диктиокаулезе, гемонхозе, нематодирозе и стронгиолоидозе; свиньям при аскариозе, эзофагостомозе, метастронгилезе и других нематодозах; птице при аскаридозе, капилляриозе, гетеракидозе, амидостомозе и сингамозе.



3.2 Препарат применяют без предварительной голодной диеты и слабительных средств, однократно, индивидуально или групповым способом с кормом или водой в утреннее кормление в следующих дозах:

- крупному рогатому скоту – 40 мг/кг массы тела животного;
- овцам, козам – 37,5 мг/кг массы тела животного;
- свиньям – 50 мг/кг массы тела животного;
- птицам – 100 мг/кг массы тела.

При индивидуальном применении препарат в форме водного раствора вводят животным с помощью шприца-дозатора или приспособления для орального применения лекарственных средств.

При групповом способе применения препарат в расчетной дозе отвешивают на группу животных в 10-100 голов, тщательно смешивают с комбикормом (из расчета 50-100 г корма на животное или 5-10 г на птицу). Смесь раскладывают в кормушку, обеспечивая свободный доступ к ним животных.

3.3 Перед массовой дегельминтизацией препарат предварительно испытывают на небольшой группе (7-8 голов) животных. При отсутствии в течение 2-3 суток осложнений обрабатывают все поголовье.

3.4 Побочных действий при применении препарата в рекомендуемых дозах не установлено. У истощенных и ослабленных животных возможно слюнотечение, рвота, диарея, мышечная дрожь. В таких случаях применяют атропина сульфат из расчета 0,1-0,5 мг/кг массы (по ДВ) в зависимости от тяжести возникших побочных явлений.

3.5 Не рекомендуется применение препарата быкам, баранам и хрякам-производителям, а также одновременно, в течение 10 дней до и после применения фосфорорганических соединений, хлорорганических соединений, производных карбаминовой кислоты, пирантела, морантела и амфениколов.

Препарат запрещен к применению для продуктивных животных (овцы, козы), от которых молоко используется в пищу людям.

3.6 Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 10 суток после последнего применения препарата. В случае вынужденного убоя животных ранее этого срока мясо может быть использовано для кормления плотоядных животных. Молоко, полученное от коров, используют для пищевых целей через четверо суток после проведения дегельминтизации.

#### **4 Меры профилактики**

4.1 При работе с препаратом необходимо соблюдать правила личной гигиены и техники безопасности.

#### **5 Порядок предъявления рекламации**

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 проводится изучение соблюдения всех правил по применению препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, пишется акт отбора проб и направляется в государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия нормативным документам.

#### **6 Полное наименование производителя**

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Ветлайн» (Российская Федерация, 142132, Московская обл., Г.о. Подольск, поселок Дубровицы, ФГБНУ ФИЦ ВИЖ им. Л.К. Эрнста, здание центра трансплантации эмбрионов, 1 этаж, пом. 10-16, 19-25, 27-31, 39-47, 49, 53).

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО «Витебская государственная академия ветеринарной медицины» (Стасюкевич С.И., Коваленок Ю.К., Иванов В.Н., Петров В.В.) и ООО «Ветлайн» (Егоров Д.В.)