

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата «Альбен ВЛ 10»

1 Общие сведения

- 1.1 Альбен ВЛ 10 (Albenum VL 10).
1.2 Международное непатентованное наименование: альбендазол.
1.3 Лекарственная форма: порошок для орального применения.
1.4 В 1,0 г препарата содержится в качестве действующего вещества 100 мг альбендозола и вспомогательное вещество (лактоза).
1.5 Препарат выпускают расфасованным по 1000 г в полимерные ведра, укуренные пластмассовыми крышками с контролем первого вскрытия.
1.6 Альбен ВЛ 10 представляет собой однородный сыпучий порошок светло-серого цвета, допускается коричневый оттенок.
1.7 Препарат хранят в упаковке изготовителя по списку Б в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 5 °С до плюс 25 °С, отдельно от продуктов питания и кормов, в недоступном для детей месте.
1.8 Срок годности препарата при соблюдении правил хранения – 3 года от даты производства. Запрещается применять препарат по истечении срока годности.

2 Фармакологические свойства

- 2.1 Альбендазол является производным бензимидазола и обладает широким спектром антигельминтного действия. Он эффективен в отношении половозрелых и неполовозрелых нематод (*Bunostomum spp.*, *Cooperia spp.*, *Dictyocaulus spp.*, *Haemonchus contortus*, *Nematodirus spp.*, *Strongyloides spp.*, *Trichostrongylus spp.*, *Protostrongylus spp.*, *Chabertia spp.*, *Oesophagostomum spp.*, *Parascaris equorum*, *Ascaris spp.*, *Heterakis gallinarum*, *Oxyuris equi*, *Metastrongylus spp.* и другие), цестод и половозрелых форм трематод (*Moniezia spp.*, *Fasciola spp.* и др.).
2.2 Механизм действия препарата заключается в нарушении процессов метаболизма преимущественно углеводного обмена, угнетении активности фумарат редуктазы и синтеза АТФ паразита, что приводит к гибели гельминтов.
2.3 После приема препарата внутрь около 50 % альбендазола достигает системного кровотока, подвергается биотрансформации и в форме метаболитов выводится из организма почками и через желудочно-кишечный тракт.
2.4 Препарат является малотоксичным и не обладает кумулятивными, алергизирующими, тератогенными и раздражающими свойствами.

3 Порядок применения

- 3.1 Препарат применяют для дегельминтизации крупного рогатого скота, овец, коз, свиней, лошадей и птиц при: желудочно-кишечных нематодозах (гемонхоз, буностомоз, эзофагостомоз, нематодироз, остертагиоз, хабертиоз, коопериоз, стронгилоидоз, аскариоз, параскариоз, трихостронгилез, гетеракидоз, трихоцефалез), легочных нематодозах (диктиокаулез, протостронгилез, муллиериоз, метастронгилез), цестодозах (мониезиозы), трематодозах (фасциолез, дикроцелиоз).
3.2. Препарат задают животным перорально, однократно, без предварительного голодного режима, индивидуально или групповым методом в смеси с концентрированными кормами; птице - двукратно.
3.3. Крупному рогатому скоту препарат задают индивидуально в дозе 75 мг/кг массы тела животного при мониезиозе и желудочно-кишечных нематодозах. При хроническом фасциолезе препарат применяют из расчета 100 мг/кг массы тела животного.
Овцам препарат применяют индивидуально или групповым способом. При мониезиозе, легочных и кишечных нематодозах препарат задают в дозе 50 мг/кг массы тела животного. При групповой обработке препарат отвешивают на группу не более 150 овец, тщательно смешивают с комбикормом (из расчета 50-100 г готовой кормосмеси на животное). Смесь раскладывают в кормушки, обеспечивая свободный доступ к ним овец. При хроническом фасциолезе препарат применяют в дозе 75 мг/кг массы тела животного. Против взрослых дикроцелиев препарат задают из расчета 150 мг/кг массы тела животного.

Для дегельминтизации свиней при аскариозе и эзофагостомозе препарат задают в утреннее кормление групповым способом с концентрированными кормами. Препарат отвешивают на группу не более 50 голов из расчета 100 мг/кг массы тела животного, смешивают с половиной нормы корма и помещают в кормушки, обеспечивая свободный доступ.

Лошадям при параскаридозе, стронгилятозах и цестодозах препарат задают однократно индивидуально с кормом в дозе 70 мг/кг массы тела животного.

Птице при аскаридозе, гетеракидозе и при смешанной аскаридозно-гетеракидозной инвазии препарат задают групповым способом в смеси с комбикормом в дозе 100 мг/кг массы тела два дня подряд в утреннее кормление.

Перед массовыми обработками рекомендуется каждую партию препарата предварительно испытать на небольшой группе животных (10-15 голов). При отсутствии токсических явлений на протяжении 2-3 дней наблюдений приступают к дегельминтизации всего поголовья.

3.4. Препарат не разрешается применять животным при остром фасциозе, в случной период, самкам в первую треть беременности, а также ослабленным, истощенным и больным инфекционными болезнями животным.

3.5. Убой животных на мясо разрешается через 20 дней после применения препарата, птицы – через 7 дней. При вынужденном убое ранее указанных сроков мясо может быть использовано для кормления плотоядных животных. Молоко от дойных животных в течение 5 дней, а яйцо от кур-несушек в течение 4 дней после дегельминтизации запрещается использовать для пищевых целей. Молоко после термической обработки может быть использовано для кормления непродуктивных животных.

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.

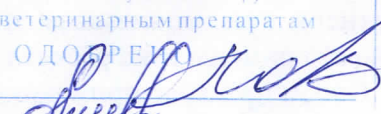


Ветеринарными специалистами этого учреждения проводится изучение соблюдения всех правил по применению препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, 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.

6.2 Организация, уполномоченная на принятие претензий от потребителя: ООО «Ветлайн», 117405, Российская Федерация, г. Москва, ул. Дорожная, д. 60 «Б», 1 этаж, офис № 7.

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.).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
23 12	протокол № 118