

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

1 Общие сведения

- 1.1 Тетрамизол ВЛ 20 (Tetramisolum VL 20).
- 1.2 Международное непатентованное наименование: тетрамизол.
- 1.3 Лекарственная форма: порошок для орального применения.
- 1.4 В 1,0 г препарата содержится в качестве действующего вещества 200 мг тетрамизола гидрохлорида и вспомогательное вещество (лактоза).
- 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, укупоренные пластмассовыми крышками с контролем первого вскрытия.
- 1.7 Препарат хранят в упаковке изготовителя по списку Б в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 5 °C до плюс 25 °C, 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 Входящий в состав препарата тетрамизол гидрохлорид обладает выраженным противонематодным (нематоцидным) действием в отношении: *Haemonchus spp.*, *Trichostrongylus spp.*, *Ostertagia spp.*, *Cooperia spp.*, *Capillaria spp.*, *Trichocephalus spp.*, *Nematodirus spp.*, *Bunostomum spp.*, *Oesophagostomum spp.*, *Chabertia spp.*, *Dictyocaulus spp.*, паразитирующих у жвачных животных; *Ascaris suum*, *Strongyloides ransomi*, *Metastrongylus spp.*, *Trichocephalus suis*, *Oesophagostomum spp.*, паразитирующих у свиней.
- 2.2 Механизм действия тетрамизола гидрохлорида заключается в усиении 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. Выводится из организма преимущественно почками и с фекальными массами.
- 2.4 В терапевтических дозах препарат не обладает тератогенным, эмбриотоксическим и мутагенным действием.

3 Порядок применения

- 3.1 Препарат применяют при дикиохаузеле, телязиозе, стронгилязах желудочно-кишечного тракта, стронгилоидозе, буностомозе, трихоцефалезе, эзофагостомозе, неоаскариозе крупного рогатого скота; дикиохаузеле, гемонхозе, нематодирозе и стронгилоидозе овец и коз; аскариозе, эзофагостомозе, метастронгилезе и других нематодозах свиней.

3.2 Препарат применяют крупному рогатому скоту, овцам, козам и свиньям однократно в смеси с кормом в дозе 75 мг/кг массы тела животного и для свиней на откорме – в дозе 3,5 кг препарата на 1 т корма.

Возможно использование овцам препарата, растворенного в воде.

Крупный рогатый скот обрабатывают два раза в год – перед выгоном на пастбище и ранней осенью, но не позднее октября; молодняку препарат применяют через 7 недель после выгона на пастбище, но не позднее июля; свиней на откорме обрабатывают однократно, во второй половине периода выращивания; свиноматкам препарат применяют однократно за 14 дней до опороса; овец и коз обрабатывают два раза в год – перед выгоном на пастбище и перед началом зимовки; овцематкам препарат применяют за 4-6 недель до окота и повторно после отъема ягнят; ягнят обрабатывают однократно после отъема от овцематки. При необходимости дегельминтизацию можно повторить через 14 дней.

3.3 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 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 допускается применение препарата быкам, баранам и хрякам-производителям, так как препарат обладает спермицидным действием. Препарат запрещен к применению для продуктивных животных (овцы, козы), от которых молоко используется в пищу людям.

Не допустимо одновременное применение препарата с фосфороганическими, хлороганическими и карбаматными соединениями.

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, 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
ОДО «РЕПО»
Председатель _____
Секретарь _____
Эксперт _____
23.12.2011 г. протокол № 118