

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата «ФЕНБЕНДАЗОЛ КМ 20%»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Фенбендазол КМ 20% (Fenbendazolum КМ 20%).

Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: фенбендазол.

1.2 Фенбендазол КМ 20% - противопаразитарный препарат, представляющий собой порошок белого или с кремовым, или желтым оттенком цвета.

В 1,0 г препарата содержится 200 мг фенбендазола и наполнитель (декстроза моногидрат или глюкоза).

1.3 Препарат выпускают в пакетах из металлизированной полиэтиленовой пленки по 100, 500 и 1000 г.

1.4 Препарат хранят по списку Б в упаковке изготовителя, в сухом, защищенном от света месте при температуре от 0 °С до плюс 30 °С.

Срок годности - 3 (три) года от даты изготовления при условии соблюдения правил хранения.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Фенбендазол губительно действует на гельминтов, паразитирующих у крупного рогатого скота, овец (*Haemonchus spp.*, *Oestertagia spp.*, *Trichostrongylus spp.*, *Cooperia spp.*, *Nematodirus spp.*, *Strongyloides spp.*, *Bunostomum spp.*, *Oesophagostomum spp.*, *Trichiuris spp.*, *Dictyocaulus*, *Moniezia*), лошадей (*Strongylus spp.*, *Ascaris spp.*, *Strongyloides spp.*, *Oxyuris spp.*), свиней (*Hyoststrongylus spp.*, *Oesophagostomum spp.*, *Ascaris suis*, *Trichiuris (Trichocephalus) suis*), прудовой рыбы (*Philometroides lusiana*, *Khawia sinensis*, *Bothriocephalus spp.*) и др.

2.2 Фенбендазол, входящий в состав препарата, вызывает нарушение энергетического обмена у взрослых гельминтов и обладает нейротоксическим действием. При этом наблюдается разрушение микроканалцев в клетках кишечника гельминта, после чего и происходит его гибель.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Фенбендазол КМ 20% применяют для дегельминтизации крупного рогатого скота и овец (при гемонхозе, остертагиозе, трихостронгилезе, коопериозе, нематодирозе, стронгилоидозе, буностомозе, эзофагостомозе и др.), лошадей (при стронгилятозе, аскариозе, стронгилоидозе, оксиурозе, параскариозе), свиней (при эзофагостомозе, аскариозе, трихоцефалезе), прудовой рыбы (прудовому карпу, белому амуру и др.) при филометроидозе, кавиозе и ботриоцефалезе.

3.2 Фенбендазол КМ 20% применяют внутрь, однократно, индивидуально или групповым методом в следующих дозах:

- лошадям - 37,5 мг/кг (7,5 мг/кг по ДВ);
- крупному рогатому скоту - 37,5 мг/кг (7,5 мг/кг по ДВ);
- мелкому рогатому скоту - 25,0 мг/кг (5,0 мг/кг по ДВ);
- свиньям - 25,0 мг/кг (5,0 мг/кг по ДВ);
- птице – 37,5 мг/кг (7,5 мг/кг по ДВ) массы тела в утреннее кормление в смеси с комбикормом;
- прудовой рыбе - 5 кг препарата на 1 т комбикорма (из расчета 5% лечебного корма от массы рыбы) методом группового скармливания один раз в день два дня подряд.

3.3 Противопоказаний для применения препарата не установлено.

3.4 В рекомендуемых дозах препарат не оказывает побочного действия и осложнений у животных.

Обработку слабых и истощенных животных проводят индивидуально.

3.5 Перед массовыми обработками каждую серию препарата испытывают на небольшой группе (5 – 15) животных различного возраста и упитанности. Если в течение двух суток не отмечено признаков токсикоза, приступают к обработке всего поголовья.

3.6 Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 14 суток после дегельминтизации. Молоко от дойных животных и яйцо птицы запрещается использовать для пищевых целей в течение 3 дней после дегельминтизации.

В случае вынужденного убоя ранее этого срока, мясо может быть использовано на корм плотоядным животным.

Реализация товарной рыбы разрешается через 20 дней после прекращения применения препарата.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

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

5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают и потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которой он находится. Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил по применению препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного или несоответствии препарата по внешнему виду, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Открытое акционерное общество «БелВитунифарм» (Республика Беларусь, 211309, Витебская область, Витебский район, д. Должа, ул. Советская, 26А) для ООО «Хематекс» (223017, Республика Беларусь, Минская обл., Минский район, Новодворский с/с, аг. Гатово, АБК ОАО "МПКО", ком. 501, тел./факс: (017) 256-65-55).

Инструкция подготовлена сотрудниками кафедры фармакологии и токсикологии (И.А. Ятусевич, Т.Н. Смаглей), паразитологии и инвазионных болезней (И.П. Захарченко, Ю.А. Бородин) УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» и ООО «Хематекс» (И.В. Ситник).

