

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам
протокол от «09» февраля 2024 г. № 134

**Инструкция
по применению ветеринарного препарата «Рикобел»**

1 Общие сведения

1.1 Рикобел (Ricobelum).

Международное непатентованное наименование: албендазола оксид.

1.2 Лекарственная форма – раствор для внутримышечного введения.

1.3 1 см³ препарата содержит действующее вещество: албендазола сульфоксид 100 мг; вспомогательные вещества: оксиэтилидендифосфоновая кислота, натрия гидроксид, бензиловый спирт, пропиленгликоль, вода дистиллированная или вода для инъекций.

1.4 Препарат представляет собой вязкую жидкость от светло-желтого до желто-оранжевого цвета.

1.5 Препарат выпускают в стеклянных флаконах из бесцветного или окрашенного стекла по 50 и 100 см³.

1.6 Препарат хранят в защищенном от света месте при температуре от 2 °C до 25 °C. Хранить в недоступном для детей месте!

1.7 Срок годности препарата при соблюдении условий хранения – 2 (два) года от даты изготовления. После первого вскрытия флакона, препарат хранят не более 28 суток при температуре от 2 °C до 8 °C. Запрещается применять по истечении срока годности. Неиспользованный препарат уничтожают в соответствии с требованиями законодательства.

1.8 Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

2 Фармакологические свойства

2.1 Рикобел относится к противопаразитарным препаратам группы бензимидазолов.

2.2 Альбендазола сульфоксид обладает широким спектром антигельминтного действия и активен в отношении половозрелых и неполовозрелых нематод (*Ascaris suis*, *Trichocephalus spp.*, *Capillaria spp.*, *Mullerius spp.*, *Dictyocaulus spp.*, *Haemonchus spp.*, *Ostertagia spp.*, *Trichostrongylus spp.*, *Nematodirus spp.*, *Cooperia spp.*, *Oesophagostomum spp.*, *Bunostomum spp.*, *Chabertia spp.*, *Thelazia spp.*, *Strongyloides spp.*), цестод (*Moniezia spp.*, *Avitellinae spp.*, *Thysaniezia spp.*), а также половозрелых трематод (*Paramphistomum spp.*, *Fasciola hepatica*, *Dicrocoelium lanceatum*), снижает зараженность пастиц яйцами гельминтов.

2.3 Механизм действия албендазола сульфоксида, обеспечивающий его антигельминтную активность, связан с избирательным подавлением полимеризации β-тубулина, что ведет к деструкции цитоплазматических микроканальцев клеток кишечного тракта гельминтов; подавляет процессы транспорта и утилизацию глюкозы и тормозит синтез АТФ, блокирует передвижение секреторных гранул и других органелл в мышечных клетках паразитов, нарушая проницаемость клеточных мембран и мышечной иннервации, тем самым вызывая паралич и гибель паразитов.

2.4 После парентерального введения препарат хорошо резорбируется и распределяется во всех органах и тканях организма. Максимальная концентрация в крови достигается через 8 ч. Альбендазола сульфоксид в печени превращается в албендазола сульфон и другие продукты метаболизма. Метаболиты выводятся преимущественно с фекалиями, частично с мочой, у лактирующих животных – с молоком.

2.5 Рикобел по степени воздействия на организм относится к малоопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007).

3 Порядок применения

3.1 Препарат применяют крупному рогатому скоту, овцам, козам, свиньям при гельминтозах, вызываемых возбудителями, чувствительными к альбендазола сульфоксиду.

3.2 Животным препарат вводят однократно внутримышечно.

Крупному рогатому скоту препарат применяют при мониезиозе, легочных и желудочно-кишечных нематодозах – в дозе 1 см³/25 кг массы тела (4 мг альбендазола сульфоксида/кг массы тела), при трихоцефалезе и капилляриозе – в дозе 1 см³/20 кг массы тела (5 мг альбендазола сульфоксида/кг массы тела), при хроническом фасциолезе, парамфистоматозе, дикроцелиозе – в дозе 1 см³/12,5 кг массы тела (8 мг альбендазола сульфоксида/кг массы тела).

Мелкому рогатому скоту препарат применяют при мониезиозе, тизанизиозе, авителлиновозе, легочных и желудочно-кишечных нематодозах – в дозе 1 см³/25 кг массы тела (4 мг альбендазола сульфоксида/кг массы тела), при хроническом фасциолезе, дикроцелиозе, парамфистоматозе, трихоцефалезе и капилляриозе – в дозе 1 см³/12,5 кг массы тела (8 мг альбендазола сульфоксида/кг массы тела).

Свиньям препарат применяют при аскаридозе, трихоцефалезе, стронгилоидозе – в дозе 1 см³/20 кг массы тела (5 мг альбендазола сульфоксида/кг массы тела).

При введении препарата в объеме, превышающем 5 см³ для свиней, овец и коз, и 15 см³ для крупного рогатого скота, инъекции следует проводить в несколько мест. В холодное время года препарат перед введением необходимо подогреть до температуры плюс 20 – 25 °C.

Перед массовыми обработками каждую серию препарата предварительно испытывают на небольшой группе животных (10–15 голов), за которыми ведут наблюдение в течение 3 суток. При отсутствии осложнений препарат применяют всему поголовью.

3.3 Противопоказано введение препарата самкам в первую треть беременности, а также ослабленным, истощенным и больным инфекционными болезнями животным. Применение молодняку – с осторожностью, под наблюдением ветеринарного врача.

3.4 При применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений не отмечается.

3.5 При возникновении аллергических реакций (крапивница, зуд) препарат следует отменить и назначить антигистаминные препараты и препараты кальция.

3.6 Препарат запрещается смешивать в одном шприце с другими лекарственными средствами. Запрещается совместное применение препарата с празиквантелем, дексаметазоном, так как это приводит к повышению концентрации альбендазола сульфоксида в крови животного.

3.7 Убой животных на мясо после дегельминтизации разрешается не ранее чем через 30 суток после применения препарата.

Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанных сроков, может быть использовано в корм плотоядным животным.

Молоко дойных животных запрещается использовать в пищевых целях в течение 5 суток после дегельминтизации. Молоко, полученное ранее установленного срока, может быть использовано после термической обработки в корм животным.

4 Меры профилактики

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

4.2 Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с ветеринарным препаратом.

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 которого он находится.

5.2 Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил применения этого 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 ГУ «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 «Белкаролин», Республика Беларусь, г. Витебск, пр-т Фрунзе, 81/31.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудником ООО «Белкаролин» Перловым В.Е.

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
09.08.2014	г. протокол № 154

