

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

1 Общие сведения

1.1 Эпринобел (Eprinobelum).

Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: эприномектин (eprinomectin).

1.2 Лекарственная форма – раствор для подкожного введения.

1.3 В 1 см³ препарата содержится действующее вещество эприномектин 20 мг и вспомогательные вещества: бутилгидрокситолуол, глицерол формаль, диметилсульфоксид.

1.4 Препарат представляет собой прозрачную жидкость от бесцветного до светло-желтого цвета.

1.5 Препарат упаковывают в окрашенные или бесцветные стеклянные флаконы 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 3 (три) года от даты производства при соблюдении условий хранения. 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 действующего законодательства.

1.8 Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

2 Фармакологические свойства

2.1 Эпринобел относится к противопаразитарным лекарственным средствам, группы макроциклических лактонов.

2.2 Эприномектин обладает широким спектром противопаразитарного действия, в том числе в отношении личиночных и половозрелых стадий развития нематод желудочно-кишечного тракта, легких, глаз, саркоптиформных клещей, личиночных и имагинальных стадий развития насекомых (блох, вшей, власоедов, кровососущих мух, личиночных стадий развития оводов).

2.3 Механизм действия эприномектина заключается в его влиянии на величину тока ионов хлора через мембранные нервных и мышечных клеток паразита. Основной мишенью являются глутамат-чувствительные хлорные каналы, а также рецепторы гамма-аминомасляной кислоты. Изменение тока ионов хлора нарушает проведение нервных импульсов, что приводит к параличу и гибели паразита.

2.4 При парентеральном введении препарата биодоступность эприномектина составляет около 90 %, максимальная концентрация в крови достигается в течение 36-48 часов, период полувыведения составляет 65-75 часов. Длительное нахождение препарата в организме животного обеспечивает постоянную антигельминтную активность в течение 2-3 недель.

Эприномектин до 99 % связывается с белками сыворотки крови и выделяется из организма в неизменном виде, главным образом, с фекалиями и мочой, у лактирующих животных – с молоком.

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

2.6 Препарат высокотоксичен для рыб, других гидробионтов и пчел. Навоз от животных первые две недели после обработки препаратом необходимо помещать в навозонакопители или навозохранилища, исключающие его попадание в водоемы и

грунтовые воды.

3 Порядок применения

3.1 Эпринобел применяют с лечебно-профилактической целью крупному и мелкому рогатому скоту при нематодозах, арахнозах и энтамозах, возбудители которых чувствительны к эприномектину.

3.2 Перед применением препарат следует подогреть на водяной бане до температуры тела животного.

3.3 Препарат применяют в следующих дозах:

-крупному и мелкому рогатому скоту – подкожно однократно в дозе 1 см³/100 кг массы тела животного (200 мкг эприномектина/кг массы тела животного); при арахнозах – двукратно с интервалом 10-14 суток.

При нематодозах препарат применяют осенью перед постановкой на стойловое содержание и весной перед выгоном на пастбище; при оводовых болезнях – сразу после окончания лета оводов.

3.4 При применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений у животных, как правило, не наблюдается.

Перед массовой обработкой рекомендуется провести испытание на 5-10 животных. При отсутствии в течение 2-3 суток осложнений, обрабатывают остальное поголовье.

3.5 При повышенной индивидуальной чувствительности к препарату наблюдается кратковременное нарушение функции желудочно-кишечного тракта, саливация, возбуждение, атаксия. Указанные симптомы проходят, как правило, самопроизвольно без применения терапевтических средств.

В случае появления аллергических реакций использование препарата прекращают и назначают животному препараты кальция и антигистаминные лекарственные средства.

В некоторых случаях после введения препарата возможно образование отека и уплотнения подкожной клетчатки в месте инъекции. Обычно припухлость рассасывается в течение 7 дней, но уплотнение может сохраняться более 21 дня. Отек может сопровождаться от легкой до умеренной болью. Эта реакция исчезает без какой-либо обработки и не ухудшает безопасность или эффективность ветеринарного лекарственного средства.

3.6 При передозировке наблюдается саливация, возбуждение, учащение дефекации. Специфические антидоты отсутствуют. Лечение направлено на скорейшее выведение препарата из организма и устранение симптомов передозировки.

3.7 При применении препарата в период беременности и вскармливания должны быть соотнесены возможный риск для плода, потомства и потенциальная польза для организма матери.

3.8 Препарат не следует смешивать в 1 шприце с другими лекарственными средствами.

3.9 Убой крупного и мелкого рогатого скота на мясо разрешается через 21 сутки. В случае вынужденного убоя животных ранее установленного срока, мясо может быть использовано для кормления плотоядных животных.

3.10 Молоко, полученное от дойных животных разрешается использовать в пищевых целях через 7 суток после последнего применения препарата. Молоко, полученное ранее установленного срока можно использовать в корм животным.

4 Меры профилактики

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

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

4.3 Во время работы запрещается курить, пить и принимать пищу. По окончании работы с препаратом руки следует вымыть теплой водой с мылом.

4.4 Пустую тару из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

4.5 При случайном контакте препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз, их необходимо промыть большим количеством воды. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

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, оформляется 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 изготовителя

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Белкаролин», Республика Беларусь, 210101, г. Витебск, ул. Экономическая, 16.

Адрес производственной площадки: Республика Беларусь, 210033, г. Витебск, пр-т. Фрунзе, 81/31.

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

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕННО	
Председатель	<i>Лар</i>
Секретарь	<i>Лар</i>
Эксперт	<i>Лар</i>
13.03.2015	
протокол № 105	