

ИНСТРУКЦИЯ

по применению ветеринарного лекарственного препарата «Эпринобел»

1. Торговое наименование.

Эпринобел.

2. Международное непатентованное наименование.

Эприномектин (eprinomectin).

3. Регистрационный номер.

8974-10-24 БПХ-Ф от 22.03.2024.

4. Лекарственная форма.

Раствор для подкожного введения.

Описание. Прозрачная жидкость от бесцветного до светло- желтого цвета.

5. Состав.

1 мл препарата содержит действующее вещество: эприномектин 20 мг;
вспомогательные вещества: бутилгидрокситолуол, глицерол формаль, диметилсульфоксид.

6. Фармакотерапевтическая группа.

Противопаразитарные средства.

7. Фармакодинамика и механизм действия.

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).

Механизм действия эприномектина заключается в его влиянии на величину тока ионов хлора через мембраны 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.

Фармакокинетика. 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.

8. Показания для применения.

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

9. Противопоказания.

Применение препарата запрещается больным инфекционными болезнями и ослабленным животным, при повышенной индивидуальной чувствительности к компонентам препарата.

10. Способ применения и дозы.

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

Препарат применяют крупному и мелкому рогатому скоту подкожно однократно в дозе 1 мл/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.

Перед массовой обработкой каждую серию препарата предварительно испытывают на небольшой группе (5-10 животных), за которыми ведут наблюдение в течение 2-3 суток. При отсутствии осложнений препарат применяют всему поголовью.

11. Меры предосторожности при применении.

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

Навоз от животных первые две недели после обработки препаратом необходимо помещать в навозонакопители или навозохранилища, исключаящие его попадание в водоемы и грунтовые воды.

12. Передозировка.

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

13. Беременность и период лактации.

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

14. Особые указания.

Особенностей действия при первом применении препарата и при его отмене не выявлено.

15. Побочное действие.

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

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.

16. Взаимодействие с другими ветеринарными лекарственными препаратами.

Запрещается смешивать в одном шприце с другими лекарственными средствами.

17. Форма выпуска.

Окрашенные стеклянные флаконы по 50 и 100 мл.

18. Срок годности.

Срок годности 3 (три) года от даты производства при соблюдении условий транспортирования и хранения.

Не применять по истечении срока годности.

19. Условия хранения.

Препарат транспортируют и хранят в защищенном от света месте при температуре от 2 °С до 25 °С.

После первого вскрытия флакона препарат хранят не более 28 суток. Запрещается применять по истечении срока годности.

Хранить в недоступном для детей месте!

20. Условия отпуска.

Отпускается в соответствии с законодательством государства, на территории которого осуществляется обращение ветеринарного лекарственного препарата.

21. Условия уничтожения.

Неиспользованный препарат уничтожают в соответствии с требованиями действующего законодательства.

22. Сроки возможного получения пищевого сырья животного происхождения (сроки ожидания).

Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 21 сутки после применения препарата. В случае вынужденного убоя, ранее установленного срока, продукты убоя используют на корм плотоядным животным.

Молоко, полученное от дойных животных разрешается использовать в пищевых целях без ограничений.

23. Правообладатель ветеринарного лекарственного препарата. Общество с ограниченной ответственностью «Белкаролин».

Юридический адрес: Республика Беларусь, 210101, г. Витебск, ул. Экономическая, 16. +375 (212) 617-666, inf@belkarolin.com.

24. Производитель ветеринарного лекарственного препарата.

Общество с ограниченной ответственностью «Белкаролин».

Юридический адрес: Республика Беларусь, 210101, г. Витебск, ул. Экономическая, 16. +375 (212) 617-666, inf@belkarolin.com.

25. Организация, уполномоченная на принятие претензий.

Общество с ограниченной ответственностью «Белкаролин».

Юридический адрес: Республика Беларусь, 210101, г. Витебск, ул. Экономическая, 16. +375 (212) 617-666, inf@belkarolin.com.

СОГЛАСОВАНО
«Белорусский государственный
ветеринарный центр»
(Приказ Департамента ветеринарного
и продовольственного надзора)
№ 56 от 19.08.2025г