

Инструкция рассмотрена и одобрена
на заседании Ветбиофармсовета
« 30» мая 2017 г.
Протокол № 90.

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата гранулят «Фенбазен 22,2%»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Гранулят «Фенбазен 22,2%» (Granulae «Fenbasenum 22,2%»).
- 1.2 Препарат представляет собой гранулы от бело-серого до кремового цвета, неправильной формы.
- 1.3 В 1000,0 г препарата содержится 222,0 г фенбендазола (fenbendazole) и наполнителя до 1000,0 г.
- 1.4 Препарат расфасовывают в пакеты из ламинированной фольги по 100, 150, 200, 250, 500 г; 1, 5, 10 кг.
- 1.5 Препарат хранят по списку Б в защищенном от света и влаги месте при температуре от 0 °С до плюс 25 °С.
- 1.6 Срок годности 2 (два) года от даты изготовления, при соблюдении условий хранения.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1 Препарат обладает широким спектром антигельминтного действия, активен в отношении взрослых форм и личинок нематод желудочно-кишечного тракта и легких, цестод: у крупного рогатого скота и овец (*Haemonchus* spp., *Ostertagia* spp., *Trichostrongylus* spp., *Cooperia* spp., *Nematodirus* spp., *Strongyloides* spp., *Bunostomum* spp., *Oesophagostomum* spp., *Capillaria* spp., *Trichiuris* spp., *Dictyocaulus* spp., *Protostrongylidae* spp.); у лошадей (*Strongylata* spp., *Parascaris equorum*, *Strongyloides westeri*, *Oxyuris equi*); у свиней (*Oesophagostomum* spp., *Ascaris suum*, *Trichocephalus suis*).
- 2.2 Механизм действия заключается в нарушении углеводного обмена и микротубулярной функции гельминтов, что приводит к их гибели и выделению из организма животного.
- 2.3 Препарат малотоксичен, в терапевтических дозах не оказывает побочного действия. Не обладает эмбриотоксическим и тератогенным действием.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

- 3.1 Препарат назначают крупному рогатому скоту при диктиокаулезе и стронгилятозах пищеварительного тракта, мониезиозе, трихоцефалезе, капилляриозе и стронгилоидозе в дозе 0,034 г/кг массы животного, внутрь однократно, индивидуально или групповым способом;
- 3.2 Мелкому рогатому скоту (овцам и козам) препарат назначают при стронгилятозах респираторного и пищеварительного тракта, мониезиозе, трихоцефалезе, капилляриозе и стронгилоидозе в дозе 0,034 г/кг массы животного, внутрь однократно, индивидуально или групповым способом.
- 3.3 Лошадям препарат назначают внутрь при параскариозе, оксиурозе, стронгилятозах и стронгилоидозе в дозе 0,034 г/кг массы животного однократно, индивидуально или групповым способом.
- 3.4 Свиньям препарат применяют групповым способом или индивидуально с жидким кормом однократно в утреннее или вечернее кормление. Препарат отвешивают на группу не более 50 животных из расчета: при аскариозе, эзофагостомозе и трихоцефалезе – 0,022 г/кг массы животного.
- 3.5 Прудовым рыбам (каarp, сазан, карась и их гибриды, белый амур) препарат применяют при кавиозе, ботриоцефалезе, филометроидозе и смешанных цестодозах в дозе 2,5 кг препарата на 1 тонну комбикорма — 5% лечебного корма от массы рыбы один раз в

день два дня подряд (27,5 мг ДВ на 1 кг массы рыбы). Товарную рыбу следует кормить лечебным кормом с препаратом во второй декаде июня-первой декаде июля. Сеголеток прудовых рыб и ремонтноматочное стадо дегельминтизируют в третьей декаде июля-второй декаде августа.

3.6 Перед массовой дегельминтизацией каждую партию препарата предварительно испытывают на небольшой группе (5-10 животных). При отсутствии осложнений в течение трех суток приступают к обработке всего поголовья.

3.7 В случае возникновения аллергических реакций препарат отменяют и назначают антигистаминные (димедрол, пипольфен) и препараты кальция (кальция хлорид, кальция глюконат, кальция борглюконат), рекомендуют обильное питье.

3.8 Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через семь суток после последнего применения препарата. В случае вынужденного убоя ранее этого срока, мясо может быть использовано на корм плотоядным животным. Запрещается использование молока для пищевых целей, полученного от коров в первые три дня после дегельминтизации. Молоко после термической обработки может быть использовано на корм животным. Товарная рыба может использоваться в пищу людям не ранее, чем через 20 дней после применения препарата.

4 МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые меры личной гигиены и правила 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 которого он находится.

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 Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр», 220005, г. Минск, ул. Красная 19А, для подтверждения соответствия нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 ООО «Рубикон» 210002, Республика Беларусь, г. Витебск, ул. М. Горького, 62 Б.

Инструкция по применению препарата разработана доцентом кафедры фармакологии и токсикологии Петровым В.В., профессором кафедры фармакологии и токсикологии Ятусевичем И.А., доцентом кафедры нормальной и патологической физиологии Мотузко Н.С., доцентом кафедры зоологии Олехновичем Н.И., старшим преподавателем кафедры паразитологии Петруковичем В.В., доцентом кафедры паразитологии Ковалевской Е.О., магистрантом кафедры паразитологии Артыковым Г.Т., доцентом кафедры компьютерного образования Мироненко В.М., сотрудниками кафедры болезней мелких животных и птиц (зав. кафедрой, доцент В.А. Герасимчик, доцент В.М. Егоров) УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины».

