

12.11.2020

ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата АЛББЕН[®] гранулы

(Организация-разработчик: ООО «НВЦ Агроветзащита»,
Россия, 129329, г. Москва, Игарский проезд, д. 4, стр. 2)

Номер регистрационного удостоверения: 77-3-30.12-3879 №ПВР-3-5.0/00576

I. Общие сведения

1. Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения:
торговое наименование - АЛББЕН[®] гранулы (ALBEN[®] granules);
международное непатентованное наименование: альбендазол.
2. Лекарственная форма: гранулы для орального применения.
Лекарственный препарат в качестве действующего вещества в 1 г содержит:
альбендазол – 200 мг, а также вспомогательные вещества: поливинилпирролидон, стеарат кальция, крахмал картофельный и лактозу.
3. По внешнему виду лекарственный препарат представляет собой гранулы от светло-кремового до серого цвета.
Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке производителя – 3 года со дня производства, после первого вскрытия упаковки – 6 месяцев. Не применять по истечении срока годности.
4. Выпускают препарат расфасованным по 20 г в пакеты саше из комбинированных материалов, которые помещают по 5 штук в картонные пачки; по 0,5 и 1 кг в пакеты из бумаги и комбинированных материалов; по 1 и 10 кг в полимерные ведра соответствующей вместимости, укупороженные полимерными крышками с контролем первого вскрытия. Допускается выпуск пакетов саше без помещения в картонную пачку. Каждую единицу потребительской упаковки снабжают инструкцией по применению препарата и мерной ложкой вместимостью 5 г с нанесенными на ней делениями, соответствующими 2,5 г для первой риски и 3,75 г для второй риски.
5. Хранят АЛББЕН[®] гранулы в закрытой упаковке производителя, в защищенном от прямых солнечных лучей месте, при температуре от 2 °С до 25 °С. Препарат, расфасованный в пакеты хранят при указанных условиях в защищенном от влаги месте.
6. Хранить в недоступном для детей месте.
7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.
8. Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. АЛББЕН® гранулы относятся к группе антигельминтных средств.

10. Альбендазол, входящий в состав препарата, обладает широким спектром антигельминтного действия, эффективен при моно- и полиинвазиях, активен в отношении имаго и личинок нематод и цестод, а также имаго трематод. Обладая овоцидным действием, снижает зараженность пастбищ яйцами гельминтов.

Механизм действия альбендазола заключается в избирательном подавлении полимеризации бета-тубулина, что ведет к деструкции цитоплазматических микроканалцев клеток кишечного тракта гельминта; изменяя течение биохимических процессов, альбендазол подавляет утилизацию глюкозы и тормозит синтез АТФ, блокирует передвижение секреторных гранул и других органелл в мышечных клетках гельминтов, обуславливая их гибель.

При пероральном введении препарата альбендазол всасывается в желудочно-кишечном тракте и проникает в органы и ткани; из организма животных выводится в основном с мочой и частично с фекалиями в неизменной форме и в виде метаболитов.

АЛББЕН® гранулы по степени воздействия на организм относятся к малоопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

III. Порядок применения

11. АЛББЕН® гранулы применяют для дегельминтизации крупного и мелкого рогатого скота, свиней, лошадей, плотоядных животных (в т.ч. пушных зверей) и кур при нематодозах, цестодозах, трематодозах; рыб - при цестодозах, включая следующие заболевания:

- желудочно-кишечные нематодозы (гемонхоз, буностомоз, эзофагостомоз, нематодироз, остертагиоз, хабертиоз, коопериоз, стронгилодоз, трихостронгилез, гиостронгилез, параскаридоз, аскаридоз, трихоцефалез, токсокароз, токсаскаридоз, анкилостомоз, унцинариоз, аскаридиоз, гетеракидоз);
- легочные нематодозы (диктиокаулез, протостронгилидозы, мюллерриоз, неостронгилез, цистокаулез, метастронгилез);
- цестодозы (мониезиоз, авителлиоз, тизаниезиоз, ботриоцефалез, кавиоз и лигулез);
- трематодозы (фасциолез, парамфистомидоз).

12. Противопоказанием к применению препарата АЛББЕН® гранулы является повышенная индивидуальная чувствительность животного к альбендазолу. Запрещается применение лекарственного препарата при остром фасциолезе, истощенным и больным инфекционными болезнями животным.

13. При проведении лечебных мероприятий с использованием препарата АЛББЕН® гранулы следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз их необходимо немедленно промыть большим количеством проточной воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам лекарственного препарата следует избегать прямого контакта с препаратом АЛББЕН® гранулы. 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). Пустую тару из - под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

14. Запрещается применение препарата во время случного периода, суягным овцам, козам, супоросным свиньям и плотоядным животным (в т.ч. пушным зверям) в первую половину, стельным коровам и жеребым кобылам - в первую треть беременности. Запрещается применение препарата курам-несушкам, ввиду накопления альбендазола в яйцах. Особенности применения у животных в период лактации и у потомства не выявлено.

15. Дегельминтизацию животных с лечебной целью проводят по показаниям, с профилактической - весной перед выгоном на пастбище и осенью перед постановкой на стойловое содержание.

Специальной диеты и применения слабительных средств перед дегельминтизацией не требуется.

АЛББЕН® гранулы применяют перорально (внутри) индивидуально или групповым способом в смеси с кормом - крупному и мелкому рогатому скоту, свиньям и лошадям - однократно, плотоядным животным (пушным зверям), курам и рыбам - двукратно, в следующих дозах (на массу животного), указанных в таблице:

Вид животного	Доза препарата АЛББЕН® гранулы, г/кг массы животного
Крупный рогатый скот	3,75 г/100 кг
При фасциолезе, парамфистомидозе, остертагиозе	5,0 г/100 кг
Овцы, козы	2,5 г/100 кг
При фасциолезе, протостронгилидозах	3,75 г/100 кг
Свиньи	5,0 г/100 кг
Лошади	3,75 г/100 кг
Плотоядные животные (в т.ч. пушные звери)	0,75 г/10 кг 1 раз в день 2 дня подряд
Куры	0,5 г/10 кг 1 раз в день 2 дня подряд
Рыбы	0,2 г на 1 кг ихтиомассы двукратно с интервалом 24 часа.

При групповом способе применения, рассчитанную дозу препарата смешивают с концентрированным кормом (из расчета корма на 1 животное):

- лошадям и крупному рогатому скоту - 0,5-1,0 кг;
- овцам, козам и свиньям - 150-200 г;
- птице - 50 г;
- плотоядным животным (пушным зверям) - 50-100 г.

Полученную лекарственную смесь засыпают в кормушки на группу из 10-100 животных, обеспечив им свободный подход к кормушкам.

Мерная ложка находится внутри упаковки и вмещает (без горки) 5,0 г препарата, первая снизу риска соответствует 2,5 г, вторая-3,75 г препарата.

Перед массовой дегельминтизацией каждую серию препарата предварительно испытывают на небольшой группе (5-10 сельскохозяйственных животных и пушных зверей, 50-100 кур). При отсутствии осложнений в течение 3 суток приступают к обработке всего поголовья.

Для дегельминтизации рыб (сеголеток, годовиков и не товарных двухлеток) при ботриоцефалезе, кавиозе и лигулезе АЛББЕН® гранулы применяют групповым способом в составе корма, в дозе 0,2 г/кг массы рыбы двукратно с интервалом 24 часа.

Смесь корма с препаратом для рыб готовят методом тритурации путем ввода 4 кг препарата АЛББЕН® гранулы в 1 т кормовой смеси.

При изготовлении смеси корма с лекарственным препаратом в хозяйстве АЛББЕН® гранулы суспендируют в воде из расчета 1 кг гранул на 7-10 л воды и после этого смешивают в смесителе с 250 кг комбикорма.

Полученную смесь корма с лекарственным препаратом скармливают рыбам из расчета 5 кг на 100 кг массы рыб в сутки.

16. При применении препарата АЛББЕН® гранулы в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений у животных, птиц и рыб, как правило, не наблюдается. При повышенной индивидуальной чувствительности животного к производным группы бензимидазола и возникновения аллергических реакций использование лекарственного препарата прекращают и назначают средства симптоматической терапии.

17. При передозировке лекарственного препарата у животного может наблюдаться анорексия, нарушение моторики желудочно-кишечного тракта, моторная дискоординация, вялость. В этом случае применение лекарственного препарата прекращают и назначают средства симптоматической терапии.

18. Совместное применение лекарственного препарата АЛББЕН® гранулы с препаратами, содержащими празиквантел и дексаметазон, приводит к увеличению концентрации альбендазола в крови животного.

19. Особенности действия препарата при его первом применении и отмене не выявлено.

20. Следует избегать нарушений рекомендуемых сроков дегельминтизации животных, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска очередной дегельминтизации лекарственный препарат необходимо ввести как можно скорее в той же дозе, далее интервал между введениями препарата не изменяется.

21. Убой сельскохозяйственных животных на мясо разрешается не ранее, чем через 20 суток, кур - не ранее, чем через 5 суток после последнего применения препарата. Молоко дойных животных и яйца кур могут быть использованы в пищевых целях не ранее, чем через 4 суток после дегельминтизации. Мясо вынужденно убитых животных, молоко и яйца, полученные до истечения указанных сроков, могут быть использованы для кормления плотоядных животных.

Отлов и использование в пищевых целях товарной рыбы при применении препарата АЛББЕН® гранулы в соответствии с настоящей инструкцией при температуре воды в водоеме выше 8 °С разрешается не ранее чем через 18 суток.

Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения: ООО «АВЗ С-П», Россия, 141305, Московская область, г. Сергиев Посад, ул. Центральная, д.1.

Наименование, адрес организации, уполномоченной держателем или владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя: ООО «АВЗ С-П», Россия, 141305, Московская область, г. Сергиев Посад, ул. Центральная, д. 1.