

СОГЛАСОВАНО  
Заместитель Руководителя  
Россельхознадзора

11 АПР 2023

## ИНСТРУКЦИЯ по ветеринарному применению лекарственного препарата Иверсект®

(организация-разработчик: ООО НБЦ «Фармбиомед»,  
119620, г. Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Солнцево,  
пр-кт Солнцевский, д.14, этаж 1, помещ. VI, ком. 1, офис Б4А.)

Номер регистрационного удостоверения:  
77-3-4.16-3163№ПВР-3-6.0/02673

### I. Общие сведения

1. Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения:  
торговое наименование: Иверсект® (Iversect).  
международное непатентованное наименование: ивермектин.
2. Лекарственная форма: раствор для инъекций.  
Иверсект® содержит в 1 мл в качестве действующего вещества ивермектин – 10 мг, а также вспомогательные вещества: новокаин, спирт бензиловый, полиэтиленоксид-400, воду для инъекций и спирт этиловый.
3. По внешнему виду препарат представляет собой прозрачную жидкость бесцветного или светло-желтого цвета.  
Срок годности лекарственного препарата Иверсект® при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке производителя – 3 года со дня производства, после вскрытия флакона – не более 24 суток.  
Запрещается применение лекарственного препарата Иверсект® по истечении срока годности.
4. Выпускают лекарственный препарат Иверсект® расфасованным по 5, 10, 20, 50 и 100 мл в стеклянные флаконы соответствующей вместимости, укупоренные резиновыми пробками, укрепленными металлическими колпачками. Флаконы по 5, 10 и 20 мл упаковывают в индивидуальные картонные пачки вместе с инструкцией по применению.
5. Хранят Иверсект® в закрытой упаковке производителя, в защищенном от прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре от 0°C до 30°C.
6. Иверсект® следует хранить в местах, недоступных для детей.
7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.
8. Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

## II. Фармакологические свойства

9. Иверсект® относится к фармакотерапевтической группе – противопаразитарные средства.

10. Входящий в состав лекарственного препарата ивермектин обладает широким спектром противопаразитарного действия, активен в отношении личиночных и половозрелых фаз развития нематод желудочно-кишечного тракта и легких, личинок подкожных, носоглоточных, желудочных оводов, вшей, кровососок и саркоптоидных клещей.

Ивермектин представляет собой смесь гидрированных авермектинов В<sub>1а</sub> и В<sub>1в</sub>, относится к классу макроциклических лактонов.

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

После парентерального введения лекарственного препарата ивермектин быстро всасывается из места инъекции и распределяется в органах и тканях животного, обеспечивая длительное паразитоцидное действие. Выводится из организма с мочой и желчью, у лактирующих животных - частично с молоком.

Иверсект® по степени воздействия на организм согласно ГОСТ 12.1.007-76 относится к умеренно опасным веществам (3 класс опасности).

В рекомендуемых дозах препарат не оказывает эмбриотоксического, тератогенного и мутагенного действия; во внешней среде быстро разрушается.

## III. Порядок применения

11. Иверсект® применяют жвачным и свиньям с лечебной и профилактической целью при нематодозах и арахноэнтомозах:

– крупному рогатому скоту, овцам, козам и оленям при диктикаулезе, оостергиозе, гемонхозе, трихостронгилезе, коопериозе, эзофагостомозе, нематодирозе, нематодиреллезе, буностомозе, стронгилоидозе, трихоцефалезе, элафостронгилезе, телязиозе, сетариозе, онхоцеркозе, гиподерматозе, эдемагенозе, цефеномиозе, эстрозе, сифункулятозах, псороптозе, саркоптозе и хориоптозе;

– свиньям при аскаридозе, эзофагостомозе, трихоцефалезе, стронгилоидозе, метастронгилезе, гематопинозе и саркоптозе.

12. Противопоказанием к применению Иверсект® является индивидуальная повышенная чувствительность животного к компонентам препарата (в том числе в анамнезе). Иверсект® не следует применять дойным, ослабленным и истощенным животным.

13. При работе с лекарственным препаратом Иверсект® следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. Во время работы с лекарственным препаратом запрещается курить, пить и принимать пищу. Людям с



гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с Иверсект®. Обработку животных следует проводить в резиновых перчатках. По окончании работы следует тщательно вымыть руки теплой водой с мылом.

При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз, необходимо немедленно промыть большим количеством воды.

В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании лекарственного препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению лекарственного препарата или этикетку).

Запрещается использовать пустые флаконы из-под лекарственного препарата для бытовых целей. Их помещают в полиэтиленовый пакет и утилизируют с бытовыми отходами.

14. Не подлежат обработке дойные и беременные самки, молоко которых будет использоваться в пищевых целях, менее чем за 28 суток до начала лактации.

15. Иверсект® вводят животным с соблюдением правил асептики и антисептики, подкожно или внутримышечно:

- крупному рогатому скоту, овцам, козам и оленям – 1 мл на 50 кг массы животного (0,2 мг ивермектина на 1 кг массы);

- свиньям – 1 мл на 33 кг массы животного (0,3 мг ивермектина на 1 кг массы).

В случае если объем вводимого раствора составляет более 10 мл, его следует вводить животному в несколько мест.

Лекарственный препарат применяют животным при нематодозах и оводовых инвазиях однократно, при арахноэнтомозах – двукратно с интервалом 8-10 суток.

Обработку животных при нематодозах проводят осенью перед постановкой на стойловое содержание и весной перед выводом на пастбище, против оводовых инвазий – сразу после окончания лета оводов, против возбудителей арахноэнтомозов – по показаниям.

При массовой обработке животных каждую серию лекарственного препарата предварительно испытывают на небольшой группе (5-7 голов) животных. При отсутствии осложнений в течение 3 дней приступают к обработке всего поголовья.

Навоз от животных первые две недели после обработки лекарственным препаратом Иверсект® следует помещать в навозонакопители или навозохранилища, исключая его попадание в водоемы и грунтовые воды.

16. Побочных явлений и осложнений при применении лекарственного препарата Иверсект® в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдается. При повышенной индивидуальной чувствительности животного к компонентам препарата и появлении признаков интоксикации обработку прекращают и назначают средства симптоматической терапии.

17. При значительной передозировке лекарственного препарата Иверсект® у животного может наблюдаться: отечность в месте введения, нарушение

координации движений, усиление саливации, лежачее положение. Специфические средства детоксикации отсутствуют, применяют общие меры, направленные на выведение лекарственного препарата из организма.

18. Иверсект® не следует применять одновременно с другими противопаразитарными лекарственными препаратами, а также смешивать в одном шприце с другими лекарственными средствами.

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

20. Следует избегать нарушений схемы применения лекарственного препарата, так как это может привести к снижению его эффективности. В случае пропуска установленного срока повторной обработки животных при арахноэнтомозах ее следует провести как можно скорее в той же дозе по той же схеме.

21. Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 28 суток после последнего введения лекарственного препарата Иверсект®. В случае вынужденного убоя животных ранее установленного срока, мясо может быть использовано в корм пушным зверям.

Наименование и адрес  
производственной площадки  
производителя лекарственного  
препарата для ветеринарного  
применения.

ООО «Фармбиомедсервис», 129226,  
г. Москва, ул. Сельскохозяйственная,  
дом 12а, к.4.

Наименование, адрес организации,  
уполномоченной держателем или  
владельцем регистрационного  
удостоверения лекарственного  
препарата на принятие претензий от  
потребителя.

ООО «Фармбиомедсервис», 129226,  
г. Москва, ул. Сельскохозяйственная,  
дом 12а, к.4

Генеральный директор  
ООО НБЦ «Фармбиомед»



Тихомирова О.И.