



ИНСТРУКЦИЯ
по ветеринарному применению лекарственного препарата Ивермаг®

(организация-разработчик: АО «Мосагроген»,
117545, г. Москва, проезд Дорожный 1-й, д. 1, стр. 1, пом. IV эт. 1 ком 6)

Номер регистрационного удостоверения: 77-3-7.12-0681 №ПВР-3-2.5/01485

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Ивермаг® (Ivermag).

Международное непатентованное наименование: ивермектин.

2. Лекарственная форма: раствор для инъекций.

Ивермаг® в 1 мл в качестве действующего вещества содержит ивермектин - 10 мг, в качестве вспомогательных компонентов: спирт этиловый, спирт бензиловый, воду для инъекций и пропиленгликоль.

3. По внешнему виду препарат представляет собой прозрачную бесцветную или светло-желтого цвета жидкость.

Срок годности препарата при соблюдении условий хранения - 2 года с даты производства. После вскрытия флакона неиспользованные остатки препарата хранению не подлежат.

Запрещается применение лекарственного препарата по истечении срока годности.

4. Ивермаг® выпускают расфасованным по 10, 20 и 100 мл в стеклянные флаконы соответствующей вместимости, укупоренными резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками. Флаконы по 10 мл и 20 мл помещают в картонные коробки по 20 штук. Каждую потребительскую упаковку снабжают инструкцией по применению.

5. Препарат хранят 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. Ивермаг® следует хранить в недоступном для детей месте.

7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

8. Ивермаг® отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Ивермаг® относится к группе противопаразитарных лекарственных средств.

10. Ивермектин, входящий в состав препарата, относится к классу макроциклических лактонов и является химически модифицированным соединением группы авермектинов. Ивермектин нарушает у паразитов передачу нервных импульсов, что приводит к их параличу и гибели. Ивермаг® обладает широким спектром противопаразитарного действия, губительно действует на нематод, вшей, кровососок, личинок оводов, саркоптоидных и иксодовых клещей.

После парентерального введения препарата ивермектин быстро всасывается, распределяется в органах и тканях животного, обеспечивая длительное противопаразитарное действие. Выводится из организма с мочой и желчью, у лактирующих животных также с молоком. Во внешней среде быстро разрушается.

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

III. Порядок применения

11. Ивермаг® назначают крупному рогатому скоту, овцам и оленям при диктиохаузеле, остертагиозе, гемонхозе, трихостронгилезе, коопериозе, хабертиозе, протостронгилезе, эзофагостомозе, нематодирозе, буностомозе, стронгилоидозе, телязиозе, сифункулятозах, гиподерматозе, эстрозе, эдемагенозе, цефеномиозе, псороптозе, саркоптозе, хориоптозе; свиньям - при аскаридозе, эзофагостомозе, трихоцефалезе, стронгилоидозе, метастронгилезе, саркоптозе и гематопинозе.

12. Запрещается применение Ивермага® дойным, ослабленным и истощенным животным, а так же при повышенной индивидуальной чувствительности животного к компонентам препарата.

13. При работе с препаратом Ивермаг® следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом. Во время работы с лекарственным препаратом запрещается пить, курить и принимать пищу. По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом. Флаконы из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, они подлежат утилизации с бытовыми отходами.

Загрязненные препаратом участки рабочих мест и транспорта нейтрализуют 5% раствором гидроокиси натрия.

Навоз от животных в первые две недели после обработки Ивермагом® следует помещать в навозонакопители или навозохранилища, исключающие его попадание в водоемы и грунтовые воды.

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

14. Запрещено применять лактирующим животным и беременным животным менее чем за 28 дней до начала лактации.

15. Обработку животных проводит ветеринарный врач, фельдшер или специально обученные люди под их руководством.

Каждую серию препарата предварительно испытывают на небольшой группе (7-10 голов) животных. При отсутствии в течение 3 дней осложнений приступают к обработке всего поголовья.

Крупному рогатому скоту, овцам и оленям препарат вводят подкожно в область шеи в дозе 1 мл на 50 кг массы животного (0,2 мг ивермектина на 1 кг массы животного);

Свиньям препарат вводят внутримышечно в область основания уха в дозе 1 мл на 33 кг массы животного (0,3 мг ивермектина на 1 кг массы животного).

Препарат применяют всем животным однократно, в тяжелых случаях заболевания овец псороптозом - двукратно с интервалом 7-10 дней. При введении препарата в объеме, превышающем 10 мл, инъекции следует проводить в несколько мест.

С профилактической целью обработку животных при нематодозах проводят перед постановкой на стойловое содержание и весной перед выгоном на пастбище, против оводовых инвазий - сразу после окончания лета, при саркоптоидозах и энтомозах - по показаниям.

16. При применении Ивермага® в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений у сельскохозяйственных животных, как правило, не наблюдается. У некоторых животных в месте введения препарата возможно появление местной реакции в виде припухлости, которая исчезает через 3-5 дней без применения терапевтических средств.

17. Симптомы передозировки у животных могут проявляться возбуждением, саливацией, учащением мочеиспускания и дефекации, атаксией.

18. Взаимодействия с другими лекарственными препаратами не обнаружено. Не следует применять с другими антипаразитарными препаратами.

19. Особеностей действия лекарственного препарата при его первом применении и отмене не установлено.

20. Ивермаг[®] предназначен для однократного введения.

21. Убой на мясо крупного рогатого скота и овец разрешается не ранее, чем через 21 день, оленей и свиней - не ранее, чем через 28 дней после применения Ивермага[®]. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления пушных зверей.

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

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

Зам. генерального директора
АО «Мосагроген», к.т.н.

АО «Мосагроген»
Российская Федерация, 117545,
г. Москва,
1-ый Дорожный проезд, д. 1.

АО «Мосагроген»
Российская Федерация, 117545,
г. Москва,
1-ый Дорожный проезд, д. 1,
стр. 1, пом. IV эт. 1 ком 6.
т/ф (495) 744-06-45.

 И.А. Казакова