

УТВЕРЖДАЮ

Заместитель Руководителя
Россельхознадзора



ИНСТРУКЦИЯ

по применению Сантомектина[®] для лечения крупного рогатого скота,
овец, коз и оленей при паразитарных болезнях

(организация-разработчик ООО «ВИК – здоровье животных», Москва)

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Сантомектин[®]
(Santomectin).

Международное непатентованное наименование действующих веществ: клозантел, ивермектин.

2. Лекарственная форма: раствор для инъекций.

Сантомектин[®] содержит в 1 мл в качестве действующих веществ 5 мг ивермектина и 125 мг клозантела в виде натриевой соли, а также вспомогательные вещества: диметилацетамид – 0,2 мл, триэтаноламин – 0,003 мл, бензиловый спирт – 0,05 мл, глицерол формаль – 0,2 мл, пропиленгликоль – до 1 мл.

Сантомектин[®] по внешнему виду представляет собой прозрачный раствор желтого цвета.

3. Сантомектин[®] выпускают расфасованным по 5, 10, 50, 100 и 200 мл во флаконы темного стекла и по 500 мл в бутылки темного стекла или пластиковые соответствующей вместимости, герметично укупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками. Каждая потребительская упаковка препарата сопровождается инструкцией по применению.

4. Сантомектин[®] хранят в закрытой упаковке производителя, в сухом, защищенном от света месте, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре от 5⁰С до 25⁰С.

Срок годности Сантомектина[®] при соблюдении условий хранения – 1 год со дня производства.

Запрещается применять Сантомектин[®] по истечении срока годности.

5. Сантомектин[®] следует хранить в местах, недоступных для детей.

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

II. Фармакологические свойства

7. Сантомектин[®] – комбинированный противопаразитарный лекарственный препарат.

Клозантел, входящий в состав препарата, относится к классу салициланилидов, обладает широким спектром противопаразитарного действия, активен в отношении трематод, некоторых нематод и личинок оводов. Клозантел оказывает действие на мембраны митохондрий, нарушая перенос электронов, участвующих в процессе фосфорилирования, что лишает клетку паразита источника энергии и приводит к его гибели.

Ивермектин, входящий в состав препарата, относится к классу макроциклических лактонов, обладает выраженным противопаразитарным действием на личиночные и половозрелые стадии нематод желудочно-кишечного тракта и легких, личинки подкожных, носоглоточных, желудочных оводов, вшей, кровососок и саркоптоидных клещей. Ивермектин, усиливая выработку нейромедиатора торможения – гамма-аминомасляной кислоты, нарушает передачу нервных импульсов у паразитов, что приводит к их параличу и гибели.

После парентерального введения Сантомектин[®] компоненты препарата хорошо всасываются из места инъекции и проникают в большинство органов и тканей организма. Терапевтическая концентрация ивермектина и клозантела сохраняется в организме животных на протяжении 10-12 суток после введения.

Действующие вещества Сантомектин[®] выводятся из организма животных с мочой, желчью, фекалиями, у лактирующих животных – также с молоком.

Сантомектин[®] по степени воздействия на организм относится к веществам умеренно опасным (3 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76). В рекомендуемых дозах Сантомектин[®] не обладает мутагенным, сенсибилизирующим, эмбриотоксическим и тератогенным действием. Токсичен для пчел, рыб, а также для других гидробионтов.

III. Порядок применения

8. Сантомектин[®] применяют крупному рогатому скоту, овцам, козам и оленям для лечения диктиокаулеза, гемонхоза, остертагиоза, трихостронгилеза, коопериоза, нематодироза, буностомоза, стронгилоидоза, фасциоза, телязиоза, гиподерматоза, эдемагеноза и эстроза.

9. Противопоказанием к применению Сантомектин[®] является индивидуальная повышенная чувствительность животного к компонентам лекарственного препарата.

Не следует применять Сантомектин[®] ослабленным, истощенным и дойным животным, а также беременным самкам в первую треть беременности и менее чем за две недели до родов.

10. Сантомектин[®] вводят животным однократно с соблюдением правил асептики подкожно или внутримышечно в дозе 1 мл на 50 кг массы животного, что соответствует 0,1 мг ивермектина и 2,5 мг клозантела на 1 кг массы животного.

Если объем вводимого раствора превышает 10 мл, во избежание болевой реакции, его следует вводить животному в два-три места.

Перед применением Сантомектин[®] предварительно испытывают на небольшой группе (7-8 голов) животных. При отсутствии осложнений через 3 дня препарат применяют всему поголовью.

11. При передозировке препарата у животного может наблюдаться тремор, саливация, учащение дефекации и мочеиспускания, атаксия.

12. Особенности действия при первом применении и при отмене лекарственного препарата не выявлено.

13. Препарат применяется однократно. Следует избегать нарушения режима дозирования лекарственного препарата.

14. Побочных явлений и осложнений при применении Сантомектина[®] в соответствии с инструкцией, как правило, не наблюдается. При повышенной индивидуальной чувствительности к компонентам препарата у животного может наблюдаться возбужденное состояние, избыточное слюноотделение, учащение мочеиспускания, расстройство желудочно-кишечного тракта. В этих случаях животному назначают антигистаминные препараты.

15. Сантомектин не следует применять одновременно с другими антипаразитарными лекарственными препаратами. Сведения о взаимодействии Сантомектина[®] с лекарственными средствами других фармакологических групп отсутствуют.

16. Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 35 суток после введения Сантомектина[®]. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано в корм пушным зверям.

IV. Меры личной профилактики

17. При работе с Сантомектином[®] следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. Во время работы не разрешается курить, пить и принимать пищу. По окончании работы следует вымыть руки с мылом.

18. При случайном контакте препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз их необходимо промыть большим количеством проточной воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с Сантомектином[®].

В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании лекарственного препарата в организм человека необходимо не-

медленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению или этикетку).

19. Пустые флаконы из-под Сантомектина® запрещается использовать для бытовых целей, они подлежат утилизации с бытовыми отходами.

20. Организация-производитель: Иностранное унитарное предприятие «ВИК – здоровье животных» (Беларусь).

Адрес места производства: Республика Беларусь, 210040, г. Витебск, ул. 1-я Журжевская, д. 29.

Инструкция разработана ООО «ВИК – здоровье животных», Россия, 127299, г. Москва, ул. Приорова, д. 2а.

С утверждением настоящей инструкции утрачивает силу инструкция по применению Сантомектина®, утвержденная Россельхознадзором 11 октября 2012 года.

Рекомендовано к регистрации в Российской Федерации ФГБУ «ВГНКИ».

Номер регистрационного удостоверения: 77-3-14.14-2475 ЛПЗР-3-4.3/01324