



по применению
лекарственного препарата
Ивермекфарм

I. Общие сведения

1. Торговое наименование: Ивермекфарм (Ivermectopharmum).
2. Ивермекфарм представляет собой прозрачную бесцветную жидкость со слабым специфическим запахом без механических включений.
В 1 мл препарата содержится 10 мг ивермектина (22,23-дигидроавермектина В_{1а} и В_{1б}) в специальном растворителе.
3. Ивермекфарм выпускается в стеклянных флаконах вместимостью 50, 100, 200 и 500 мл. 1.4
4. Препарат хранят по списку Б в упаковке изготовителя в сухом, защищенном от света месте при температуре от + 4°C до + 25°C.
Срок годности 3 (три) года от даты изготовления.

II. Фармакологические свойства

5. Ивермекфарм - противопаразитарный препарат, эффективный против нематод, клещей и насекомых. У нематод он стимулирует выделение гамма-аминомасляной кислоты (ГАМК) нервными окончаниями и усиливает связывание ее с ГАМК-рецепторами, блокируя передачу нервных импульсов, что приводит к гибели гельминтов. У клещей и насекомых блокируется передача нервных импульсов между нервными окончаниями и клетками мышечной ткани, что приводит к параличу и гибели паразитов. Ивермекфарм не действует на ацетилхолин, являющийся основным медиатором нервной системы у млекопитающих, поэтому является для них безопасным.
6. Всасывание ивермекфарма из мест введения проходит быстро. После инъекции концентрация его в плазме крови достигает максимальной концентрации на второй день, затем снижается до незначительного уровня к 28 дню после введения препарата. Почти весь ивермекфарм выводится из организма животного с фекальными массами в виде исходного препарата или его метаболитов.
7. После введения ивермекфарма остаточные количества его обнаруживаются в основном в жировой ткани, меньше в печени, мышечной ткани и почках.
8. Ивермекфарм не обладает сенсibiliзирующим, эмбриотоксическим, алергизирующим, тератогенным и кумулятивным действием. Препарат не влияет отрицательно на качество спермы у быков и течение стельности у коров.
9. По классификации ГОСТ 12.1.007 препарат относится к 4 классу опасности (вещества малоопасные).

III. Порядок применения

10. **Крупному рогатому скоту** ивермекфарм применяют в дозе 1 мл на 50 кг массы тела при диктиокаулезе, телязиозе, гемонхозе, остертагиозе, трихостронгилезе, коопериозе, нематодирозе, стронгилоидозе, неоаскаридозе, эзофагостомозе, трихоцефалезе, буностомозе, онхоцеркозе, гиподерматозе, псороптозе, саркоптозе, демодекозе, сифункулятозах и для борьбы с иксодовыми клещами.

11. **Мелкому рогатому скоту** ивермекфарм применяют в дозе 1 мл на 50 кг массы тела при диктиокаулезе, гемонхозе, стронгилоидозе, трихостронгилезе, нематодирозе, коопериозе, хабертиозе, трихоцефалезе, эзофагостомозе, мелофагозе, эстрозе, саркоптозе и псороптозе.
12. **Свиньям** препарат применяют в дозе 1 мл на 33 кг массы тела при аскариозе, трихоцефалезе, метастронгилезе, оллуланозе, стронгилоидозе, сифункулятозах и саркоптозе.
13. **Лошадям** ивермекфарм применяют в дозе 1 мл на 50 кг массы тела при параскариозе, телязиозе, оксиурозе, стронгилятозах, стронгилоидозе, онхоцеркозе, псороптозе, саркоптозе, гастрофилезе, ринестрозе и против иксодовых клещей.
14. **Собакам** ивермекфарм применяют в дозе 0,2-0,4 см³ на 10 кг массы тела при токсокарозе, токсаскаридозе, унцинариозе, анкилостомозе, стронгилоидозе, саркоптозе, отодектозе и демодекозе.
15. **Ивермекфарм вводится** животным подкожно или внутримышечно **однократно**.
16. При чесотках, демодекозе и сифункулятозе ивермекфарм животным вводят повторно через 7-10 дней.
17. Введение ивермекфарма хорошо переносится животными. Лишь у отдельных животных может наблюдаться болевая реакция, которая быстро проходит.
18. При массовых обработках каждую серию препарата предварительно испытывают на небольшой группе (7-10 голов) животных, остальное поголовье обрабатывают через три дня при отсутствии осложнений у контрольных животных.
19. **Противопоказания.** Не применяют ивермекфарм животным истощенным, за 2 недели до и 2 недели после родов, собакам породы Колли, Шелти, Бобтейл и щенкам до 6-месячного возраста.
Запрещается применять препарат продуктивным животным, чье молоко используется в пищу людям.
20. Убой крупного и мелкого рогатого скота на мясо разрешается через 21 сутки, а свиней через 28 суток после последнего применения препарата.
В случае вынужденного убоя ранее этого срока, мясо может быть использовано на корм плотоядным животным.

IV. Меры личной профилактики.

21. При работе с препаратом не следует курить, принимать пищу и воду.
22. После окончания работы с этим препаратом следует тщательно вымыть руки и лицо теплой водой с мылом.
23. Не использованный препарат следует закапывать или сжигать.
24. 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 по применению препарата в соответствии с инструкцией.
При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного или несоответствии препарата по внешнему виду, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19а) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.
25. Произведено: по заказу ALPOVET LTD, Кипр.