



ИНСТРУКЦИЯ
по применению препарата Ивермаг® для лечения и профилактики
паразитарных болезней жвачных животных и свиней

(Организация-разработчик: ЗАО «Мосагроген», 142000, Московская
область, г. Домодедово, Кутузовский проезд, д.10-77)

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 лекарственного препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке производителя - 2 года со дня 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. Каждую потребительскую упаковку снабжают инструкцией по применению.
5. Хранят лекарственный препарат 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. Ивермектин, входящий в состав препарата, относится к классу макроциклических лактонов и является химически модифицированным соединением группы авермектинов.
10. 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 диктиокаулезе, остертагиозе, гемонхозе, трихостронтгилезе, кооперизе, хабертиозе, протостронтгилезе, эзофагостомозе, нематодирозе, буностомозе, стронгилоидозе, телязиозе, сифункулятозах, гиподерматозе, эстрозе, эдемагенозе, цефеномиозе, псороптозе, саркоптозе, хориоптозе; свиньям - при аскаридозе, эзофагостомозе, трихоцефалезе, стронгилоидозе, метастронгилизе, саркоптозе и гематопинозе.

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

13. Обработку животных проводят 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 объёме, 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 оводов, при саркоптоидозах и энтомозах - по показаниям.

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

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

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

17. Ивермаг[®] предназначен для однократного введения.

18. 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.

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

20. 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.

IV. Меры личной профилактики

21. При работе с препаратом Ивермаг® следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами.

22. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с Ивермагом®. 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.

23. 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).

С утверждением настоящей инструкции утрачивает силу инструкция по применению препарата Ивермаг®, утвержденная Россельхознадзором 24.04.2012 года.

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

ЗАО «Мосагроген»
Российская Федерация,
117545, г.Москва,
1-ый Дорожный проезд, д.1.
т/ф (495) 744-06-45

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

ЗАО «Мосагроген»,
Российская Федерация, 142000
Московская обл., г. Домодедово,
Кутузовский пр., д.10-77.

Преимущественного досудебного расследования: 44-3-712-0688 НПВР-3-2.5/01485