

Рассмотрено и одобрено  
Ветбиофармсоветом  
Протокол № 81  
« 30 » октября 2015 г.

## ИНСТРУКЦИЯ по применению препарата ветеринарного «Левамизол 75»

### 1. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Левамизол 75 (Levamisolum 75).

1.2 Левамизол 75 – противопаразитарный препарат, представляющий собой бесцветную или бледно-желтую жидкость без механических включений.

В 1 см<sup>3</sup> препарата содержится 75 мг левамизола гидрохлорида.

1.3 Препарат выпускают в стеклянных флаконах по 50 мл и 100 мл, укупоренных резиновыми пробками и закатанных алюминиевыми колпачками.

1.4 Хранят препарат по списку Б в упаковке изготовителя в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 5 °С до плюс 25 °С.

Срок годности - 2 (два) года от даты изготовления при соблюдении условий хранения.

### 2. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Левамизол, входящий в состав препарата, активен в отношении нематод желудочно-кишечного тракта и легких, в том числе *Haemonchus* spp., *Ostertagia* spp., *Tri-chostrongylus* spp., *Nematodirus* spp., *Bunostomum* spp., *Oesophagostomum* spp., *Cooperia* spp., *Dictyocaulus* spp., *Strongyloides papillosus*, паразитирующих у жвачных животных; *Ascaris suum*, *Strongyloides ransomi*, *Metastrongylus* spp., *Oesophagostomum* spp., паразитирующих у свиней, и *Toxocara* spp., *Toxascaris leonine*, *Ancylostoma* spp., *Uncinaria* spp., паразитирующих у собак.

2.2 Механизм действия препарата заключается в воздействии на нервно-мышечную систему и угнетении активности ферментов паразита, что приводит его к параличу и выведению из организма животного. После парентерального введения левамизол быстро резорбируется, максимальная концентрация препарата достигается в органах и тканях через 30 мин и сохраняется на терапевтическом уровне в течение 6-9 ч.

Выводится левамизол из организма преимущественно с мочой в течение 3-4 дней.

### 3. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Левамизол 75 назначают:

- крупному и мелкому рогатому скоту при диктиокаулезе, гемонхозе, буностомозе, эзофагостомозе, нематодирозе, остертагиозе, хабертиозе, коопериозе, стронгилоидозе;

- свиньям – при аскаридозе, эзофагостоматозе, стронгилоидозе, трихоцефалезе, метастронгилезе;

- собакам – при токсокарозе и анкилостомозе.

3.2 Препарат вводят без предварительной голодной диеты и слабительных средств однократно, подкожно (крупному рогатому скоту можно внутримышечно) в дозе 7,5 мг/кг массы животного (по действующему веществу), что соответствует 1 мл препарата на 10 кг массы тела животного.

Крупному рогатому скоту в одно место вводят не более 30,0 мл; свиньям – не более 20,0 мл; овцам, козам и собакам – не более 4,5 мл на животное. В случае, если объем вводимого раствора составляет более 15,0 мл, его следует вводить животному в 2-3 места.

3.3 При массовых обработках каждую партию препарата предварительно испытывают на небольшой группе (7-10 голов) животных. При отсутствии осложнений через 3 дня препарат применяют остальным животным.

3.4 При применении препарата при повышенной индивидуальной чувствительности к левамизолу у некоторых животных наблюдается возбуждение, усиление саливации, у собак рвота, учащение дефекации и мочеиспускания, атаксия.

3.5 Препарат не следует применять ослабленным, истощенным и больным инфекционными заболеваниями животным, при патологии печени и почек, самкам в последнюю треть беременности.

Левамизол 75 не следует применять одновременно, а также в течение 10 дней до и после использования фосфорорганических препаратов, пирантела, морантела и левомицетина.

**Запрещен к применению на территории Республики Беларусь для продуктивных животных (для коров, овец и коз в период лактации), от которых молоко используется в пищу людям.**

3.6 Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 6 дней после последнего применения препарата. Молоко от животных, обработанных препаратом запрещается использовать для пищевых целей в течение 48 ч после дегельминтации.

Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления плотоядных животных или для производства мясокостной муки.

#### 4. МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

4.1 При работе с препаратом соблюдают общие правила личной гигиены и техники безопасности.

4.2 При проведении инъекций необходимо пользоваться резиновыми перчатками.

4.3 При случайном попадании препарата на кожу необходимо немедленно смыть его водой с мылом, при попадании в глаза – промыть чистой водой.

#### 5. ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают, и потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которой 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, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, но не менее 3-х не вскрытых флаконов препарата из серии, вызвавшей осложнение. Пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» для подтверждения на соответствие нормативных документов (г. Минск, ул. Красная 19-а, тел. 290-42-75).

#### 6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

6.1 Производственное унитарное предприятие «Гомельский завод ветеринарных препаратов», Республика Беларусь, 246013, г. Гомель, пер. Технический, 1, по заказу Частного торгового унитарного предприятия «Биоветпром», Республика Беларусь, Минская область, Минский район, д. Королищевичи, ул. Коммунистическая, 41 а, к. 1-1.

Инструкция разработана технологом по производству ветеринарных препаратов Частного торгового унитарного предприятия «Биоветпром» Каменским Г. И.

