

ИНСТРУКЦИЯ

по применению препарата Ивермек®-гель для лечения саркоптоидозов

и демодекоза у собак и кошек

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Ивермек®-гель (Ivermek-gel).

Международное непатентованное наименование: ивермектин, лидокаина гидрохлорид, декспантенол.

2. Лекарственная форма: гель для наружного применения.

Препарат Ивермек®-гель в качестве действующих веществ в 1 мл содержит ивермектин – 1,0 мг, лидокаина гидрохлорид – 50 мг, декспантенол – 15 мг, а в качестве вспомогательных веществ: гидрогенизированное полиоксиэтилированное касторовое масло, поллоксамер 407, глицерин, спирт бензиловый, кислоту лимонную, натрий фосфорнокислый двузамещенный 12-водный и воду очищенную.

3. Препарат Ивермек®-гель по внешнему виду представляет собой опалесцирующий бесцветный или светло-желтого цвета гидрофильный гель.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке производителя – 3 года со дня производства, после первого вскрытия упаковки – 60 суток. По истечении срока годности препарат Ивермек®-гель не должен применяться.

4. Препарат Ивермек®-гель выпускают расфасованным по 30 мл в полиэтиленовых тубах соответствующей вместимости. Каждую потребительскую упаковку снабжают инструкцией по применению лекарственного препарата.

5. Препарат Ивермек®-гель хранят в закрытой упаковке производителя, отдельно от продуктов питания и кормов, в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте при температуре от 0°C до 25°C.

6. Препарат Ивермек®-гель следует хранить в недоступном для детей месте.

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

8. Препарат Ивермек®-гель отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Препарат Ивермек®-гель относится к инсектоакарицидным лекарственным препаратам.

10. Ивермектин, входящий в состав препарата, относится к классу макроциклических лактонов и активен в отношении личиночных и половозрелых фаз развития саркоптоидных (*Sarcoptes canis*, *Sarcoptes vulpis*, *Notoedres cati*, *Otodectes cynotis*, *Psoroptes cuniculi*) и демодекозных (*Demodex canis*), клещей паразитирующих на собаках и кошках.

Механизм действия ивермектина, заключается в его влиянии на величину тока ионов хлора через мембраны нервных и мышечных клеток паразита. Основной мишенью являются глутаматчувствительные хлорные каналы, а также рецепторы гамма-аминомасляной кислоты. Изменение тока ионов хлора нарушает проведение нервных импульсов, что приводит к параличу и гибели паразита.

Ивермектин практически не всасывается через кожу и оказывает контактное акарицидное действие в местах локализации эктопаразитов (на коже, в волосяных луковицах и сальных железах) в течение 5-7 дней.

Декспантенол – производное пантотеновой кислоты обладает регенеративными свойствами, стимулирует эпителизацию и заживление кожных покровов, оказывает умеренно выраженное противовоспалительное действие.

Лидокаина гидрохлорид – амидный мембраностабилизирующий местный анестетик, подавляет активность чувствительных нервных окончаний кожи, обратимо тормозит проведение нервных импульсов в нейронах, аксонах и синапсах, угнетает тактильную чувствительность, болевую реакцию и устраняет зуд.

По степени воздействия на организм препарат Ивермек[®]-гель относится к малоопасным веществам (4 класс опасности согласно ГОСТ 12.1.007-76); в рекомендуемых дозах не оказывает местно-раздражающего, резорбтивно-токсического, эмбриотоксического, тератогенного и мутагенного действия. При попадании в глаза вызывает слабое раздражение. Препарат токсичен для пчел, а также рыб и других гидробионтов.

III. Порядок применения

11. Препарат Ивермек[®]-гель применяют для лечения собак и кошек при саркоптозе, нотоэдрозе, отодектозе и демодектозе.

12. Противопоказанием к применению препарата Ивермек[®]-гель является индивидуальная повышенная чувствительность животного к компонентам лекарственного препарата (в том числе в анамнезе). Не подлежат обработке больные инфекционными болезнями, выздоравливающие и истощенные животные.

13. Препарат Ивермек[®]-гель применяют собакам и кошкам при саркоптозе, нотоэдрозе и демодектозе наружно, нанося тонким слоем на предварительно очищенные от струпьев и корок пораженные места, из расчета 0,2-0,3 мл на 1 кг массы животного, слегка втирают от периферии к центру с захватом 1-2 см пограничной здоровой кожи. Для предотвращения слизывания препарата животному одевают намордник, шейный воротник или смыкают челюсти петлей из тесьмы, которые снимают через 15-20 минут после нанесения лекарственного препарата.

Обработку проводят 2-4 раза с интервалом 5-7 дней до клинического выздоровления животного, которое подтверждают двумя отрицательными результатами акарологических исследований. Животных с обширными участками поражения обрабатывают в два приема с интервалом один день, нанося препарат на пораженные места сначала одной, а затем другой половины туловища. При акарозах, осложненных бактериальной инфекцией, рекомендуется применение иммуномодулирующих и антибактериальных лекарственных препаратов.

При отодектозе (ушной чесотке) наружный слуховой проход очищают смоченным гелем тампоном от струпьев и корок и затем вводят в каждое ухо по 0,5 - 2,0 мл препарата Ивермек®-гель (в зависимости от массы животного). С целью более полной обработки всей поверхности уха и слухового прохода ушную раковину складывают вдоль пополам и слегка массируют ее основание.

Обработку проводят 1-2 раза с интервалом 5-7 дней. При необходимости курс лечения повторяют. Лекарственный препарат обязательно вводят в оба уха, даже в случаях поражения отодектозом только одного уха. В запущенных случаях заболевания, осложненных отитами, назначают антибактериальные и противовоспалительные лекарственные препараты.

14. При применении препарата Ивермек®-гель в соответствии с настоящей инструкцией, симптомы передозировки у животных не выявлены.

15. Особенности действия лекарственного препарата при его первом применении и отмене не устан-влено.

16. Беременных, лактирующих самок, а также щенков и котят до 2-месячного возраста при необходимости обрабатывают с осторожностью под контролем ветеринарного врача.

17. В случае пропуска очередной обработки, ее необходимо провести как можно скорее в той же дозе, далее интервал между обработками не изменяется. Не следует применять двойную дозу лекарственного препарата для компенсации пропущенной.

18. Побочных явлений и осложнений при применении препарата Ивермек®-гель, как правило, не наблюдается. При повышенной индивидуальной чувствительности животного к компонентам лекарственного препарата и развитии аллергических реакций, обработку животного прекращают, лекарственный препарат снимают тампоном, тщательно смывают водой с моющим средством, и при необходимости проводят десенсибилизирующую терапию.

19. Не следует применять препарат Ивермек®-гель одновременно с другими инсекто-акарицидными средствами для местного применения, а также противопаразитарными лекарственными препаратами, содержащими макроциклические лактоны, в связи с возможным взаимным повышением токсичности.

20. Препарат не предназначен для применения продуктивным животным.

IV. Меры личной профилактики

21. При работе с препаратом Ивермек®-гель следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. Во время работы запрещается курить, пить и принимать пищу. По окончании работы следует тщательно вымыть руки теплой водой с мылом.

22. Не следует гладить и подпускать животное к маленьким детям в течение 24 часов после обработки препаратом Ивермек®-гель. Запрещается использование пустой упаковки из-под лекарственного препарата для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз, их необходимо промыть большим количеством проточной воды.

23. Людям с гиперчувствительностью к компонентам лекарственного препарата следует избегать прямого контакта с препаратом Ивермек®-гель. В случае появления 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).

Номер регистрационного удостоверения: 44-3-4.16-3123№ПВР-3-4.5/01515

РАЗРАБОТКА И ПРОИЗВОДСТВО ПРОФЕССИОНАЛЬНОЙ ВЕТЕРИНАРНОЙ ФАРМАЦЕВТИКИ

ООО "НИТА-ФАРМ", Россия, 410010 г. Саратов, ул. им. Осипова В.И., д. 1.

тел./факс: +7(8452) 338-600

client@nita-farm.ru www.nita-farm.ru