

**ИНСТРУКЦИЯ**  
**по применению ветеринарного препарата**  
**гранулят «Тетрамизол 10 %»**

**1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ**

- 1.1 Гранулят «Тетрамизол 10 %» (Granulae «Tetramizolum 10 %»).
- 1.2 Препарат представляет собой гранулы от белого до кремового или светло-желтого цвета, цилиндрической или неправильной формы, однородны по окраске.
- 1.3 В 1,0 г препарата содержится 0,1 г тетраимизола гидрохлорида (tetramisole hydrochloride) и наполнителей до 1,0 г.
- 1.4 Препарат выпускают в пакетах из ламинированной фольги по 50; 100; 150; 250; 500 г и 1 кг.
- 1.5 Препарат хранят в упаковке изготовителя по списку Б, в защищенном от света и влаги месте, при температуре от минус 10 °С до плюс 35 °С.
- 1.6 Срок годности – 3 (три) года от даты изготовления, при соблюдении условий хранения.

**2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА**

2.1 Препарат является антигельминтиком нематоцидного действия, активен в отношении нематод как желудочно-кишечного тракта так и внекишечной локализации у животных (*Haemonchus* spp., *Ostertagia* spp., *Trichostrongylus* spp., *Nematodirus* spp., *Bunostomum* spp., *Oesophagostomum* spp., *Cooperia* spp., *Dictyocaulus* spp., *Strongyloides papillosus*, *Trichocephalus* spp., паразитирующих у жвачных животных; *Ascaris suum*, *Trichocephalus suis*, *Strongyloides ransomi*, *Metastrongylus* spp., *Oesophagostomum* spp., паразитирующих у свиней).

2.2 Механизм действия препарата заключается в возбуждении нервно-мышечной системы гельминта, что приводит его к спастическому параличу и гибели. Тетрамизола гидрохлорид угнетает активность сукцинатдегидрогеназ гельминта, что приводит к нарушению углеводного обмена, который способствует гибели паразита. После перорального введения тетраимизола гидрохлорид быстро реабсорбируется, максимальная концентрация препарата достигается в органах и тканях через 30 минут и сохраняется на терапевтическом уровне в течение 6-9 ч. Выводится тетраимизола гидрохлорид из организма с мочой в течение трех дней.

2.3 Препарат в рекомендованных дозах не обладает мутагенным, сенсibiliзирующим, эмбриотоксическим и тератогенным действием.

**3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА**

3.1 Препарат применяют при диктиокаулезе и трихоцефалезе крупного рогатого скота, овец и коз; гемонхозе, стронгилоидозе и нематодирозе овец и коз; метастронгилезе, аскариозе, эзофагостомозе, трихоцефалезе и других желудочно-кишечных нематодозах свиней. Птице применяют препарат при аскаридиозе, капилляриозе, гетеракидозе, амидостомозе и сингамозе.

3.2 Препарат применяют животным однократно в смеси с кормом в дозе: крупному рогатому скоту, овцам и козам 0,075 г/кг массы животного, свиньям 0,1 г/кг массы животного; птице – 0,2 г/кг массы тела во второй половине периода выращивания. Свиноматкам препарат применяют однократно за 14 дней до опороса. Овец и коз обрабатывают 2 раза в год – перед выгоном на пастбище и перед началом зимовки. Овцематкам препарат применяют за 4-6



недель до окота и повторно после отъема ягнят. Ягнят обрабатывают однократно после отъема от овцематки.

3.3 Не рекомендуется применение препарата истощенным животным и птице, быкам-производителям, баранам и хрякам-производителям.

3.4 Перед массовой обработкой животных каждую партию препарата проверяют на небольшой группе животных (10 животных) и птиц (50 птиц) разного возраста и упитанности. При отсутствии признаков побочного действия в течение трех суток после применения препарата приступают к обработке всего поголовья.

3.5 У некоторых животных возможен тремор мышц, слюнотечение, рвота и диарея. При возникновении вышеуказанных побочных действий необходимо применить атропина сульфат в дозе 0,1-0,5 мг на кг массы в зависимости от степени выраженности побочных эффектов.

3.6 Убой животных и птицы на мясо разрешается не ранее чем через десять суток после последнего применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления пушных зверей. Молоко в пищу людям и яйца кур-несушек можно использовать не ранее чем через четверо суток после последнего применения препарата; до истечения указанных сроков они могут быть использованы после термической обработки на корм животным.

#### 4 МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать меры личной гигиены и правила техники безопасности.

#### 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 применения этого 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, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр», 220005, г. Минск, ул. Красная 19А, для подтверждения соответствия нормативным документам.

#### 6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 ООО «Рубикон», 210002, Республика Беларусь, г. Витебск, ул. М.Горького, 62 Б.

Инструкция разработана сотрудниками кафедры фармакологии и токсикологии (доцент Петров В.В., профессор Ятусевич И.А.), доцентом кафедры паразитологии Ковалевской Е.О., заведующей кафедрой радиологии и биофизики, доцентом Братушкиной Е.Л., старшим преподавателем кафедры паразитологии Петруковичем В.В. УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины».

