

ИНСТРУКЦИЯ
по применению препарата ветеринарного
гранулят «Ривертин 1 %»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Гранулят «Ривертин 1 %» (Granulae «Rivertinum 1 %»).
- 1.2 Препарат представляет собой мелкие гранулы от кремового до светло-желтого цвета, округлой, цилиндрической или неправильной формы.
- 1.3 В 1000,0 г препарата содержится 10,0 г ивермектина (Ivermectin) и вспомогательные вещества до 1000,0 г.
- 1.4 Препарат выпускают в пакетах из ламинированной фольги по 100, 150, 200, 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 0 °С до плюс 25 °С.
- 1.6 Срок годности препарата 3 (три) года от даты изготовления, при соблюдении условий хранения.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1 Препарат обладает широким спектром противопаразитарного действия, губительно действует на нематод и личинки оводов, возбудителей саркоптоидозов и энтомозов животных.
- 2.2 Механизм действия препарата основан на усилении выработки медиатора торможения - γ -аминомасляной кислоты, нарушении передачи нервных импульсов у паразитов, что приводит к их параличу и гибели.
- 2.3 Препарат в рекомендованных дозах не обладает мутагенным, сенсibiliзирующим, эмбриотоксическим и тератогенным действием. Выводится препарат из организма с мочой и желчью, у лактирующих коров так же с молоком. Токсичен для рыб и пчел.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

- 3.1 Препарат назначают: крупному рогатому скоту, зубрам, овцам и козам – при диктиокаулезе, остертагиозе, гемонхозе, трихостронгилезе, коопериозе, хабертиозе, эзофагостомозе, нематодирозе, буностомозе, стронгилоидозе, телязиозе, сифункулятозе, маллофагозе, гиподерматозе, эстрозе, псороптозе и хорияптозе; лошадям и другим непарнокопытным - при параскариозе, оксиурозе, стронгилятозе, парафиляриозе, гастрофилезе и ринэстрозе; свиньям - при аскариозе, эзофагостомозе, трихоцефалезе, стронгилоидозе, метастронгилезе, гематопинозе и саркоптозе; пушным зверям – при токсокарозе, токсаскариозе, кренозомозе, анкилостомозе, унцинарозе, трихоцефалезе, саркоптозе, нотоэдрозе и сифункулятозе; кроликам – при пассалурозе и псороптозе; курам — при аскаридиозе, гетеракидозе и капилляриозе.
- 3.2 Препарат задают животным и птице внутрь в смеси с кормом (сухим или увлажненным) в утреннее кормление.
- Крупному рогатому скоту, овцам, козам, зубрам, пушным зверям, кроликам и свиньям задают в дозе 0,02 г/кг массы животного (0,0002 г/кг по АДВ) при нематодозах и энтомозах два дня подряд, при арахнозах – семь дней подряд.
- При нематодозах проводят дегельминтизацию осенью перед постановкой на стойловое содержание и весной перед выгоном на пастбище; при эстрозе овец и гиподерматозе крупного рогатого скота препарат применяют в октябре-ноябре.
- Лошадям применяют в дозах: 0,02 г/кг массы животного (0,0002 г/кг по АДВ), при энтомозах (гастрофилезе и ринэстрозе) 0,01 г/кг массы животного (0,0001 г/кг по АДВ) два дня подряд.

Курам применяют в дозе 0,08 г/кг массы кур (0,0008 г/кг по АДВ) два дня подряд. Для цыплят до трехмесячного возраста доза в два раза ниже.

3.3 Перед массовой обработкой животных каждую партию препарата проверяют на небольшой группе животных и птиц (по 10 животных) разного возраста и упитанности. При отсутствии признаков отравления в течение трех суток после дачи препарата приступают к обработке всего поголовья.

3.4 Противопоказано применение препарата беременным за две недели до родов, и больным инфекционными болезнями животным. Не назначают препарат курам-несушкам. Запрещен к применению на территории Республики Беларусь для продуктивных животных, от которых молоко используется в пищу людям.

3.5 В рекомендуемых дозах препарат не вызывает побочных явлений, однако у ослабленных и истощенных животных возможен токсикоз.

3.6 При возникновении аллергических или других побочных реакций препарат отменить, назначить антигистаминные препараты (димедрол, тавегил) и препараты кальция (кальция хлорид, кальция глюконат).

3.7 Убой животных и птицы на мясо, разрешается не ранее, чем через 14 суток после последнего применения препарата. В случае вынужденного убоя животных ранее указанного срока, мясо используют на корм плотоядным 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 по применению препарата разработана доцентом кафедры фармакологии и токсикологии Петровым В.В., профессором кафедры фармакологии и токсикологии Ятусевичем И.А., сотрудниками кафедры паразитологии (доцентом Стасюкевичем С.И., старшим преподавателем Петруковичем В.В., доцентом Мироненко В.М., магистрантом Конахович И.К.), доцентом кафедры зоологии Олехновичем Н.И., доцентом кафедры нормальной и патологической физиологии Матузко Н.С. УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины».

