

09 ИЮН 2023

ИНСТРУКЦИЯ
по ветеринарному применению лекарственного препарата Эпримек®

(организация-разработчик: ООО «АПИ-САН», 119121, г. Москва,
Смоленская-Сенная пл., д. 27, стр. 1А, кв. 74)

Номер регистрационного удостоверения: 44-3-11.23-4998/ПВР-3-11.23/03821

I. Общие сведения

1. Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения:
торговое наименование: Эпримек® (Eprimec);

международное непатентованное наименование: эприномектин.

2. Лекарственная форма: раствор для инъекций.

Эпримек® в 1 мл в качестве действующего вещества содержит эприномектин – 10 мг, а также вспомогательные вещества: диметилацетамид, бензиловый спирт, триглицериды средней цепи.

3. По внешнему виду препарат представляет прозрачный раствор желтоватого цвета.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке производителя – 3 года со дня производства, после вскрытия флакона – не более 28 суток.

Запрещается применение препарата Эпримек® по истечении срока годности.

4. Эпримек® выпускают расфасованным по 10, 100 и 500 мл во флаконы из темного стекла, закупоренные пробками резиновыми и закатанные колпачками алюминиевыми или комбинированными. Каждый флакон оклеивают этикетками самоклеящимися. Флаконы по 10 и 100 мл упаковывают поштучно в пачки из картона, флаконы по 500 мл упаковывают в транспортную упаковку. Допускается упаковка флаконов по 100 мл в транспортную упаковку без помещения в пачку из картона. Каждую потребительскую упаковку препарата комплектуют инструкцией по применению.

5. Хранят препарат в закрытой упаковке производителя, в защищенном от прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов при температуре от 2 °С до 25 °С.

6. Эпримек® следует хранить в местах, недоступных для детей.

7. Неиспользованный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

8. Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Эпримек® относится к фармакотерапевтической группе: противопаразитарные средства.

10. Действующим веществом препарата является эприномектин - соединение класса макроциклических лактонов, обладающий широким спектром противопаразитарного действия на имагинальные и личиночные фазы развития нематод желудочно-кишечного тракта и легких, саркоптоидных клещей, насекомых и личинок оводов, паразитирующих у животных.

Основной мишенью действия эприномектина являются глутаматчувствительные хлорные каналы, а также рецепторы гаммааминомасляной кислоты у нематод, личинок оводов и эктопаразитов. Изменение величины тока ионов хлора через мембраны нервных и мышечных клеток нарушает проведение импульсов, что приводит к параличу и гибели паразитов.

Эприномектин легко всасывается из места инъекции и проникает в органы и ткани, максимальная концентрация в крови крупного рогатого скота отмечается через 24 - 48 часов после введения. Выводится эприномектин из организма преимущественно с фекалиями и частично с мочой.

Эпримек[®] по степени воздействия на организм относится к веществам малоопасным (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76), в рекомендуемых дозах не оказывает эмбриотоксического, тератогенного и сенсибилизирующего действия; токсичен для рыб и пчел.

III. Порядок применения

11. Эпримек[®] назначают крупному рогатому скоту при нематодозах, в том числе диктиокаулез, трихостронгилятозы, стронгилоидоз, аскаридатозы, буностомоз, телязиоз; при гиподерматозе, псороптозе, саркоптозе, сифункулятозах, маллофагозе, а также для борьбы с падальными и мясными мухами.

12. Противопоказанием к применению препарата является индивидуальная повышенная чувствительность животных к авермектинам, в том числе в анамнезе. Не допускается применение препарата Эпримек[®] больным инфекционными болезнями и истощенным животным, а также телятам моложе 4-месячного возраста.

13. При работе с препаратом Эпримек[®] следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаза, их следует немедленно промыть большим количеством воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом Эпримек[®]. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании препарата в организм человека, следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

Пустые флаконы из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, они подлежат утилизации с бытовыми отходами.

14. Запрещается применение препарата телятам моложе 4-месячного возраста. Применение препарата самкам в период беременности и вскармливания потомства возможно после консультации с ветеринарным врачом.

15. Эпримек[®] применяют крупному рогатому скоту с соблюдением правил асептики и антисептики. Препарат вводят подкожно или внутримышечно однократно в дозе 1 мл на 50 кг массы животного (200 мкг эприномектина на 1 кг массы). В случае, если объем вводимого раствора составляет более 10 мл, его следует вводить животному в несколько мест. Против нематод препарат применяют

перед постановкой животных на стойловое содержание и весной перед выводом на пастбище, против личинок оводов - сразу после окончания лета оводов, против возбудителей арахноэнтомозов - по показаниям.

Каждую серию препарата предварительно испытывают на небольшой группе крупного рогатого скота (7 - 10 животных). При отсутствии осложнений в течение 3 дней приступают к обработке всего поголовья.

16. Побочных явлений и осложнений при применении препарата Эпримек® в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдается. В редких случаях на месте инъекции возможно развитие отека, который рассасывается самопроизвольно в течение 1 – 2 суток.

При повышенной индивидуальной чувствительности животного к компонентам лекарственного препарата и появлении аллергических реакций, при необходимости, животному проводят десенсибилизирующую терапию, назначают симптоматическое лечение.

17. При передозировке препарата может наблюдаться саливация, возбуждение, учащение дефекации. Указанные симптомы проходят, как правило, самопроизвольно без применения терапевтических средств.

18. Эпримек® не следует применять одновременно с другими препаратами, содержащими макроциклические лактоны. Сведения о несовместимости препарата с лекарственными средствами других фармакологических групп и известными кормовыми добавками отсутствуют.

Эпримек® не следует смешивать в одном шприце с другими лекарственными препаратами.

19. Особенности действия лекарственного препарата при его первом применении и отмене не выявлено.

20. Эпримек® применяют крупному рогатому скоту однократно, при необходимости возможно его повторное введение в той же дозе, не ранее чем через 14 суток.

21. Убой на мясо крупного рогатого скота на мясо разрешается не ранее чем через 40 суток после последнего введения лекарственного препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления пушных зверей.

Молоко можно использовать в пищевых целях не ранее чем через 7 суток после последнего введения лекарственного препарата.

Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения.
Наименование, адрес организации, уполномоченной держателем или владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя.

ООО «Апиценна», Московская область, 143985, г. Балашиха, Полтевское шоссе, владение 4.
ООО «Апиценна», Московская область, 143985, г. Балашиха, Полтевское шоссе, владение 4.
+ 7 (495) 580-77-13,
www.apicenna.ru, info@apicenna.ru.

Генеральный директор
ООО «АПИ-САН»



А.А.Смирнов