

Инструкция рассмотрена и одобрена  
на Ветбиофармсовете  
«15» июля 2013 г.  
Протокол № 67.

**ИНСТРУКЦИЯ**  
**по применению препарата «ТЕТРАМИФАРМ 20 %»**

**1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ**

1.1 Тетрамифарм 20% (Tetramipharmum 20%).

1.2 Препарат представляет собой порошок от белого до кремового цвета.

В 1,0 г препарата содержится 200 мг тетрамизола гидрохлорида и наполнитель. Препарат растворим в воде.

1.3 Препарат выпускают в полимерной таре, двойных полиэтиленовых пакетах, пакетах из металлизированной полиэтиленовой пленки по 100, 500,0 и 1000 г и мешках по 5, 10, 20 и 25 кг.

1.4 Препарат хранят по списку Б в сухом, защищенном от света месте при температуре от 0°C до +25°C.

Срок хранения препарата 3 (три) года от даты изготовления при условии соблюдения правил хранения.

**2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА**

2.1 Действующее вещество - тетрамизола гидрохлорид (DL-2,3,5,6,-тетрагидро-6-фенил-имидазо-(2,1-b)тиазол-гидрохлорид).

Тетрамизола гидрохлорид, входящий в состав препарата, обладает широким спектром антигельминтного действия, активен в отношении нематод кишечной и внекишечной локализации (взрослых и личиночных форм нематод).

2.2 Механизм действия препарата заключается в усилении холиномиметической активности ганглиев в нервной системе паразитов, блокировании фумарат редуктазы и сукцинат редуктазы, что приводит к параличу и гибели нематод.

2.3 Тетрамизол выводится из организма преимущественно с мочой и фекалиями.

**3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА**

3.1 Тетрамифарм 20% применяют **свиньям** при аскариозе, стронгилоидозе, трихоцефалезе, эзофагостомозе, метастронгилезах, оллуланозе; **крупному и мелкому рогатому скоту** при диктиокаулезе, желудочно-кишечных стронгилятозах, телязиозе, буностомозе, неоаскаридозе, стронгилоидозе, эзофагостомозе, трихоцефалезе; **лошадям** при параскаридозе, оксиурозе, стронгилоидозе, желудочно-кишечных стронгилятозах; **собакам и пушным зверям** при токсаскаридозе, токсокарозе и унцинариозе; **птице** при аскаридозе, капилляриозе, гетеракидозе, амидостомозе и сингамозе; **прудовой рыбе (карп, сазан и их гибриды, карась** всех возрастных групп при промышленном выращивании в рыбоводных хозяйствах в виде лечебного гранулированного корма) для лечения и профилактики филометраидоза.

3.2 Лечебный гранулированный корм с Тетрамифармом 20% применяют из расчета 5% от массы рыбы методом группового скармливания 2 дня подряд.

Тетрамифарм 20% применяют групповым способом с кормом один раз в день два дня подряд свиньям, крупному и мелкому рогатому скоту, лошадям, собакам и однократно пушным зверям и птице в дозах указанных в таблице 1.

Таблица 1

Виды животных	Гельминтозы	Доза, мг/кг по препарату
Свиньи	аскаридоз, трихоцефалез, эзофагостомоз, метастронгилез, стронгилоидоз, оллуланоз.	75
Крупный рогатый скот	диктиокаулез, телязиоз, стронгилятозы желудочно-кишечного тракта, стронгилоидоз, буностомоз, трихоцефалез, эзофагостомоз, неоа-	50
Мелкий рогатый скот	диктиокаулез, желудочно-кишечные стронгилятозы, стронгилоидоз, трихоцефалез.	50
Лошади	параскаридоз; оксиуроз, стронгилоидоз, стронгилятозы желудочно-кишечного тракта.	50 75

Продолжение таблицы 1

Виды животных	Гельминтозы	Доза, мг/кг по препарату
Собаки	токсаскаридоз, токсокароз, унцинариоз.	100
Пушные звери	токсаскаридоз, токсокароз, унцинариоз.	100
Птица	аскаридиоз, капилляриоз, гетеракидоз, амидостомоз и сингамоз	100
Прудовая рыба (каarp, сазан и их гибриды, карась)	филометроидоз	4 кг препарата на 1 тонну комбикорма

3.3 Преимагинальная дегельминтизация прудовой рыбы проводится в летний период (3 декада июля – 1 декада августа) при температуре воды не ниже 16-18°C.

3.4 Контроль эффективности дегельминтизации осуществляется путем сопоставления результатов паразитологического контроля при вскрытии 25 экз. сеголетка или 15 экз. старших возрастных групп до и через 2-3 дня после курса лечебного кормления рыб. При обнаружении живых нематод у рыб курс лечения повторяют.

3.5 Перед массовыми обработками каждую партию препарата предварительно испытывают на небольшой группе животных или птицы. При отсутствии токсических явлений в течение 2 суток приступают к обработке всего поголовья.

3.6 У истощенных и ослабленных животных возможно возникновение тремора мышц, слюнотечения, рвоты, диареи.

При возникновении побочных явлений необходимо применить атропина сульфат в дозе 0,1 – 0,5 мг/кг массы (по ДВ) в зависимости от степени выраженности побочных эффектов.

3.7 Не рекомендуется применение Тетрамифарма 20% быкам, баранам, хрякам-производителям, а также с фосфорорганическими соединениями.

При применении препарата в соответствии с инструкцией побочных явлений и осложнений не выявлено.

3.8 Убой животных на мясо разрешается не ранее чем через 7 суток после последнего применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления плотоядных животных.

Молоко и яйца для пищевых целей используют через четверо суток после дегельминтизации.

Реализация товарной рыбы проводится не ранее, чем через 15 дней после последнего применения препарата.

#### 4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом необходимо соблюдать меры предосторожности и личной гигиены: пользоваться спецодеждой и резиновыми перчатками.

4.2 Запрещается во время работы принимать пищу, пить воду, курить.

4.3 После окончания работы необходимо тщательно вымыть руки с мылом.

#### 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, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» для подтверждения на соответствие нормативных документов.

#### 6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

6.1 СП «Ветинтерфарм» ООО, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Серафимовича, 13-25

Инструкцию по применению препарата разработали: ведущий научный сотрудник отдела паразитологии «Институт экспериментальной ветеринарии им. С.Н. Вышелесского» кандидат ветеринарных наук Т.Я.Мясцова; сотрудники РУП «Институт рыбного хозяйства»: зав. лабораторией болезней рыб кандидат биологических наук Скурат Э.К., ведущий научный сотрудник кандидат биологических наук Дегтярик С.М., Лемеза А.Н. и СП «Ветинтерфарм» ООО.

Ветинтерфарм  
 Белорусский государственный ветеринарный центр  
 контроля МСХ и ПРБ

**ОДОБРЕНО**

Председатель \_\_\_\_\_  
 Секретарь \_\_\_\_\_  
 Эксперт \_\_\_\_\_

15.04 2013 г., протокол № 67