

ОДОБРЕНО
Совет по ветеринарным препаратам
протокол от «11» апреля 2018 г. № 94

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «ЛАКТОВЕРМ»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Лактоворм (Lactovermum).

1.2 Лактоворм – противопаразитарный препарат, представляющий собой вязкий раствор от светло-желтого до светло-коричневого цвета, со слабым специфическим запахом. При хранении допускается выпадение осадка, растворяющегося при нагревании 36-40°C и интенсивном перемешивании в течении 10-15 мин.

В 1,0 мл препарата содержится 2 мг аверсектина С, лактулоза, вспомогательные и формообразующие компоненты.

1.3 Препарат упаковывают в стеклянную и полимерную тару по 10, 20, 100, 500 и 1000 мл и полимерные канистры по 3000 и 5000 мл.

1.4 Лактоворм хранят по списку Б в упаковке изготовителя в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 5°C до плюс 25°C.

Срок годности - 2 (два) года от даты изготовления.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Лактоворм обладает выраженным антипаразитарным действием на нематод, личинок подкожных, носоглоточных, желудочных оводов, а также нашей и возбудителей саркоптоидозов животных.

2.2 Аверсектин С (аверсектиновый комплекс) получен на основе продуктов жизнедеятельности почвенного гриба *Streptomyces avermitilis*.

Аверсектин С усиливает выработку нейромедиатора торможения гамма-аминомасляной кислоты, которая служит для передачи сигналов от нервной клетки к клетке мышечной ткани, тем самым блокирует прохождение нервных импульсов, что вызывает паралич и гибель паразита.

2.3 Выводится аверсектин С из организма с мочой и желчью, у лактирующих животных - с молоком.

2.4 Препарат малотоксичен для теплокровных животных; в рекомендуемых дозах не оказывает сенсибилизирующего, эмбриотоксического, тератогенного и мутагенного действия.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Лактоворм применяют для профилактики и лечения арахноэнтомозов и нематодозов крупного рогатого скота, овец, лошадей, свиней, кроликов, кур, собак.

3.2 Препарат применяют животным групповым способом в смеси с сухим или с увлажненным кормом, водой в утреннее кормление 1, 2 дня подряд или дважды с интервалом 7 или 10 дней в дозах, указанных в таблице 1.

Таблица 1

Вид животных, название заболевания	Доза, мл/кг массы	Кратность, дни	Время обработки
1	2	3	4
Крупный рогатый скот			
Диктиокаулез, гемонхоз, остертагиоз, нематодиоз, коопериоз, хабертиоз, эзофагостомоз, буностомоз, трихостронтгилез	0,10	2	осенью перед постановкой на стойловое содержание и весной перед выгоном на пастбище
Трихоцефалез, стронгилоидоз, теллязиоз	0,15	2	по показаниям
Гиподерматоз	0,10	2	октябрь-ноябрь
Псороптоз, хориоптоз, саркоптоз	0,10	2 раза через 7 дней	по показаниям
Сифункулятозы	0,15	2 раза через 10 дней	по показаниям
Овцы			
Диктиокаулез, гемонхоз, остертагиоз, маршаллагиоз, коопериоз, хабертиоз, эзофагостомоз, буностомоз, трихостронтгилез	0,10	2	осенью перед постановкой на стойловое содержание и весной перед выгоном на пастбище
Протостронтгилез, мюллериоз, трихоцефалез, стронгилоидоз	0,10	2	
Псороптоз, хориоптоз	0,15	2 раза через 7 дней	
эстроз	0,10	2	октябрь-ноябрь
Сифункулятозы, мелофагоз	0,15	2 раза через 10 дней	по показаниям
Свиньи			
Аскаридоз, эзофагостомоз, стронгилоидоз, метастронгелез, трихоцефалез	0,05	2	по показаниям
Поросыта			
Аскаридоз, трихоцефалез	0,1	1	по показаниям
Лошади			
Нематодозы желудочно-кишечного тракта	0,15	2	по показаниям
Кролики			
Пассалуроз	0,15	2	по показаниям
Псороптоз	0,10	2 раза через 7 дней	
Собаки			
Токсокароз,	0,1	1	по показаниям
Стронгилятоз желудочно-кишечного тракта			
куры			
Акароны, вызванные Dermanyssus gallinae (красный куриный клещ)	0,05	2 раза через 7 дней	по показаниям

3.3 Перед массовыми обработками каждую партию лактоворма проверяют на небольшой группе животных (10-15 голов) разного возраста и упитанности.

При отсутствии осложнений в течение 3-х суток после дачи препарата приступают к обработке всего поголовья.

3.4 Лактоворм не применяют дойным, ослабленным, истощенным и больным инфекционными болезнями животным, а также беременным самкам менее чем за две недели до начала лактации. При лечении собак не использовать породам бобтейл, шелти, колли, а также старым, ослабленным животным, кормящим сукам и щенкам до 7 недель.

3.5 Убой сельскохозяйственных животных и птицы на мясо разрешается через 21 день после дегельминтизации. Мясо вынуждено убитых животных используют в корм плотоядным животным.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

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

4.2 Отравление лактовормом возможно при случайном попадании препарата на кожу, в глаза или желудок. Признаками отравления являются: головная боль, тошнота, рвота, общая слабость.

4.4 В случае проявления первых признаков отравления немедленно обратиться к медицинскому персоналу и оказать первую помощь.

4.5 Пострадавшего следует немедленно отстранить от контакта с препаратом и принять меры по его удалению из организма. При попадании лактоворма в организм через рот – немедленно дать пострадавшему несколько стаканов воды и вызвать рвоту механическим раздражением задней стенки глотки, процедуру повторить, затем дать активированный уголь (10-20 таблеток на стакан воды) и солевое слабительное (1 ст. л. глауберовой соли на стакан воды); при попадании лактоворма в глаза – тщательно промыть их проточной водой; при попадании препарата на кожу – немедленно смыть его водой с мылом.

4.6 Загрязненные лактовормом участки рабочих мест и транспорта нейтрализуют 5 % раствором гидроксида натрия.

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 или несоответствии препарата по внешнему виду, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (г.

Минск, ул. Красная, 19^а) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

6.1 Производственное унитарное предприятие «Могилевский завод ветеринарных препаратов», 212016, Республика Беларусь, г. Могилев, Шкловское шоссе, 23.

Инструкция подготовлена сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Субботин А.М., Коваленок Ю.К., Ятусевич И.А., Субботина И.А., Кузнецова Д.С. Захарченко И.П., Криворучко Е.Б., Самсонович В.А., Курдеко А.П., Сыса С.А., Кахнович А.В.), НИИ ПВМ и Б (Дубина И.Н.) и Производственного унитарного предприятия «Могилевский завод ветеринарных препаратов» (Борейко Е.С.).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
«11 апреля 2011 г. протокол № 94»	