

ИНСТРУКЦИЯ
по применению препарата ветеринарного «Эпрецис 2%»

1 Общие сведения

1.1 Эпрецис 2% (Eprecis 2%).

1.2 Ветеринарный препарат в качестве действующего вещества в 1 мл содержит эприномектин 20 мг и вспомогательные компоненты: бутилгидрокситолуол, диметил сульфоксид, глицерин формаль.

Лекарственная форма: раствор для инъекций.

По внешнему виду Эпрецис 2% представляет собой прозрачный раствор от бесцветного до бледно-желтого цвета.

1.3 Препарат выпускают по 50, 100, 250 и 500 мл во флаконах из многослойного пластика темного цвета, закупоренных бромбутиловыми пробками и укрепленными алюминиевыми колпачками с пластиковыми крышками. Каждый флакон упакован в индивидуальную картонную коробку с инструкцией по применению.

1.4 Хранят ветеринарный препарат в закрытой упаковке производителя, вдали от прямых солнечных лучей, отдельно от продуктов питания и кормов месте при температуре от плюс 2°C до плюс 25°C.

1.5 Срок годности препарата «Эпрецис 2%» – 3 года от даты изготовления, после первого вскрытия – 6 месяцев при тех же условиях хранения.

2 Фармакологические свойства

2.1 Фармакотерапевтическая группа: эндектоцид, макроциклические лактоны.

Он обладает широким спектром противопаразитарного действия в отношении имагинальных и личиночных форм (L4) нематод желудочно-кишечного тракта (*Bunostomum phlebotomum*, *Cooperia* spp., *Chabertia ovina*, *Haemonchus* spp., *Nematodirus* spp., *Oesophagostomum* spp., *Ostertagia* spp., *Trichostrongylus* spp., *Trichocephalus* spp.), *Trichuris* spp. и легких (*Dictyocaulus* spp.), саркоптозных клещей (*Sarcoptes scabiei*), личинок оводов (*Hypoderma bovis*, *Hypoderma lineatum*, *Oestrus ovis*), блох, вшей (*Haematopinus eurysternus*, *Linognathus* spp., *Solenopotes capillatus*) и кровососущих мух (*Haematobia irritans*).

2.2 Механизм противопаразитарной активности эприномектина заключается в селективном связывании с глутаматными рецепторами ионных каналов хлора, расположенных в клеточных мембранах нервных и мышечных клеток, в увеличении их проницаемости для ионов хлора и гиперполяризации мембран нервных и мышечных клеток, что приводит к нарушению проводимости нервных импульсов, параличу и гибели паразитов.

2.3 При подкожном введении препарата «Эпрецис 2%» крупному рогатому скоту биодоступность эприномектина составляет около 89%, максимальная концентрация в плазме крови 58 мкг/л достигается в течение 36-48 часов. У овец максимальная концентрация в плазме крови 11,3 мкг/л достигается в течение 12-60 часов. Наблюдается линейная зависимость между введенной дозой и терапевтической концентрацией в плазме крови в диапазоне доз 0,1-0,4 мг/кг. Эприномектин до 99% связывается с белками сыворотки крови, образует небольшое количество метаболитов, около 10% метаболитов от общего содержания остаточных количеств определяется в плазме, молоке, съедобных тканях и фекалиях. Период полувыведения составляет 65-75 часов, эприномектин выделяется из организма в неизменном виде, главным образом, с фекалиями.

Эприномектин чрезвычайно токсичен для водных организмов и фауны, участвующей в разложении навоза.

3 Порядок применения

3.1 Эпрецис 2% применяют крупному рогатому скоту, овцам и козам для профилактики и лечения нематодозов желудочно-кишечного тракта и легких, эктопаразитозов, вызываемых чесоточными клещами, личинками оводов, вшами, блохами и кровососущими мухами, чувствительных к эприномектину.

3.2 Эпрецис 2% применяют крупному рогатому скоту, овцам и козам однократно подкожно в дозе 1 мл на 100 кг массы животного (соответствует дозе эприномектина 0,2 мг/кг массы животного).

Однократная инъекция Эпрециса 2% защищает животных от повторного инвазирования:

- нематодами *Trichostrongylus* spp. (включительно *Trichostongylus axei* и *Trichostongylus colubriformis*), *Haemonchus placei*, *Cooperia* spp. (включительно *Cooperia oncophora*, *Cooperia punctata*, *Cooperia surnabada*), *Dictyocaulus viviparus*, *Oesophagostomum radiatum*, *Ostertagia* spp. (включительно *Ostertagia ostertagi* и *Ostertagia lyrata*) и *Nematodirus helvetianus* в течение 14 дней;

- кровососущими мухами *Haematobia irritans* в течение 7 дней.

3.3 Эприномектин, входящий в состав препарата «Эпрецис 2%», выделяемый с фекалиями в неизменном виде, может оказывать токсическое действие на экосистему водной среды. Поэтому обработанных животных рекомендуется содержать вдали от водоемов в течение 2–5 недель.

3.4 При применении препарата у крупного рогатого скота в месте инъекции возможно образования отека и уплотнения подкожной клетчатки. Обычно отек от умеренного до сильного проходит в течение 7 дней, однако уплотнение на месте инъекции может сохраняться более 21 дня. Отек может сопровождаться легкой или умеренной болью. Данная реакция проходит самостоятельно и не требует дополнительного лечения.

У овец и коз в течение 1 минуты после инъекции ветеринарного препарата очень часто наблюдается беспокойство (встряхивание головой, подергивание хвостом, вокализация, чесание места инъекции), которое проходит самостоятельно. У овец в месте инъекции возможно образование отека, который проходит в течение 16 дней.

С целью предотвращения проявления побочного действия ветеринарного препарата, связанного с гибелью личинок оводов в пищевод или спинномозговом канале, введение препарата рекомендуется проводить после окончания активного периода лёта оводов и перед миграцией личинок 1-ой стадии в организме животного. Необходима консультация ветеринарного врача, чтобы выбрать оптимальное время для лечения против личинок оводов.

Возможно снижение эффективности препарата вследствие развития резистентности у паразитов при частом и/или длительном применении ветеринарных препаратов группы макроциклических лактонов или при введении доз ниже рекомендуемых. При выявлении резистентности паразитов к эприномектину рекомендуется выбрать лекарственное средство с отличным механизмом действия.

3.5 При передозировке ветеринарного препарата в месте инъекции возможно развитие временной местной реакции с образованием отека и уплотнения, других симптомов не установлено.

3.6 Ветеринарный препарат может применяться крупному рогатому скоту во время стельности. Изучение безопасности эприномектина при применении беременным овцам и козам не проводилось, поэтому возможность применения препарата самкам в этот период определяет лечащий врач на основании оценки соотношения пользы к возможному риску его применения.

3.7 Эпрецис 2% не рекомендуется применять совместно с лекарственными средствами, для которых характерна высокая степень связывания с сывороточными белками.

3.8 Противопоказанием к применению препарата «Эпрецис 2%» является повышенная индивидуальная чувствительность животных к эприномектину и/или вспомогательным компонентам.

В случае появления аллергических реакций использование препарата прекращают и назначают антигистаминные средства и препараты кальция.

3.9 Убой крупного рогатого скота на мясо после последнего применения препарата «Эпрецис 2%» разрешается не ранее, чем через 63 дня, овец – 42 дня, коз – 31 день. Мясо вынужденно убитых животных до истечения указанного срока, можно использовать для кормления пушных зверей. Молоко самок животных, обработанных этим препаратом, разрешается использовать для пищевых целей без ограничений.

4 Меры профилактики

4.1 При работе с ветеринарным препаратом «Эпредис 2%» следует соблюдать правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными средствами. К работе с Эпредис 2% не рекомендуется привлекать беременных, кормящих или планирующих беременность женщин, в связи с высоким риском самоинъекции.

Во время работы с препаратом запрещается пить, курить и принимать пищу. После окончания работы следует тщательно вымыть руки и лицо водой с мылом.

4.2 Ветеринарный препарат обладает сильным раздражающим действием для глаз. Избегать попадания препарата в глаза и на кожу. При случайном попадании препарата на кожу или слизистые оболочки глаз его необходимо немедленно смыть струей проточной воды.

Препарат может оказать нейротоксическое действие при случайной инъекции человеку.

Людам с гиперчувствительностью к компонентам препарата и/или его компонентам следует избегать прямого контакта с ним. 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).

4.3 Запрещается использование пустых флаконов из-под препарата для бытовых целей. Ветеринарный препарат представляет опасность для рыб и водных организмов. Избегать загрязнения водоемов лекарственным препаратом и пустыми флаконами.

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 которого он находится.

Ветеринарными специалистами этого учреждения проводится 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» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19 А) для подтверждения на соответствие нормативным документам.

6 Полное наименование производителя

6.1 «Сева Санте Анималь», 10 авеню де ла Балластьер, 33500, г. Либуρν, Франция.

Инструкция по применению препарата «Эпредис 2%» подготовлена ветеринарным врачом Стрижаком И.П. представительства АО «Seva Sante Animale» в РБ (Франция), 220035, Минск, ул. Чехова, 3, помещение 1Н, тел./факс (+375 17) 310-40-14 и заведующим кафедрой микробиологии и вирусологии УО ВГАВМ Вербицким А.А.

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
« 1 июля 2020 г. протокол № 109 »	