

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата «Лева-100»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Лева-100 (Leva-100).
Международное непатентованное наименование: левамизол.
- 1.2 Лекарственная форма: раствор для инъекций.
- 1.3 В 1,0 мл препарата содержится в качестве действующего вещества 100 мг левамизола (в форме гидрохлорида), а также вспомогательные вещества: метабисульфит натрия, динатрия эдетат, лимонная кислота безводная, гидроксид натрия, бензиловый спирт и вода для инъекций.
- 1.4 Препарат представляет собой раствор от бесцветного до светло-желтого цвета.
- 1.5 Выпускают препарат в стеклянных флаконах по 100 мл и 500 мл, закрытых резиновой крышкой и алюминиевым колпачком.
- 1.6 Препарат хранят в закрытой упаковке производителя в защищенном от света месте при температуре от плюс 15 °С до плюс 25 °С.
- 1.7 Препарат следует хранить в недоступном для детей месте.
- 1.8 Срок годности препарата – 3 (три) года со дня производства, после первого вскрытия препарат хранят 28 дней в плотно закрытом флаконе при температуре от плюс 2°С до плюс 8°С. Запрещается применять препарат по истечении срока годности. Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1 Лева-100 относится к антигельминтным лекарственным средствам.
- 2.2 Левамизола гидрохлорид, входящий в состав препарата, обладает широким спектром нематодцидного действия, активен в отношении личиночных и половозрелых фаз развития нематод желудочно-кишечного тракта и легких, включая: *Haemonchus spp.*, *Ostertagia spp.*, *Trichostrongylus spp.*, *Cooperia spp.*, *Dictyocaulus spp.*, *Protostrongylus spp.*, *Nematodirus spp.*, *Bunostomum spp.*, *Oesphagostomum spp.*, *Chabertia spp.*, паразитирующих у жвачных животных; *Ascaris suum*, *Strongyloides ransomi*, *Metastrongylus spp.*, *Oesphagostomum spp.*, паразитирующих у свиней.
- 2.3 Механизм действия левамизола заключается в воздействии на нервно-мышечную систему и угнетении активности фермента фумаратредуктазы, что вызывает паралич паразита и приводит к его гибели.
- 2.4 После парентерального введения препарата, левамизол быстро резорбируется с места инъекции и распределяется в органах и тканях животного, достигая максимальной концентрации в сыворотке крови через 30-50 минут, и сохраняется на терапевтическом уровне в течение 6-9 часов после введения. Из организма выводится в течение 3-4 суток в основном в неизмененном виде преимущественно с мочой (70%) и частично с фекалиями, а у лактирующих животных также с молоком.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

- 3.1 Препарат применяют с лечебной и профилактической целью крупному рогатому скоту, овцам и козам при диктиокаулезе, гемонхозе, буностомозе, эзофагостомозе, нематодирозе, остертагиозе, хабертиозе, коопериозе и стронгилоидозе; свиньям – при аскариозе, эзофагостомозе, хиостронгилезе, стронгилоидозе, трихоцефалезе и метастронгилезе.
- 3.2 Препарат вводят животным без предварительной голодной диеты и применения слабительных средств однократно внутримышечно в дозе 1 мл препарата на 20 кг массы тела животного. Если объем вводимого препарата составляет более 15 мл, во избежание болевой реакции, его следует вводить животному в два-три места инъекции.
- Перед массовыми обработками каждую новую партию препарата предварительно испытывают на 10-15 животных за 3 дня до основной обработки. При отсутствии осложнений приступают к обработке всего поголовья.

3.3 Не подлежат дегельминтизации ослабленные, истощенные и больные инфекционными болезнями животные, племенные производители в случной период, а также коровы в последнюю треть беременности, овцы, козы и свиньи во вторую половину беременности.

3.4 В рекомендуемых дозах препарат не вызывает побочных явлений и осложнений.

3.5 При передозировке препарата могут отмечаться: колики, кашель, повышенное слюноотделение, возбуждение, слезотечение, повышенное потоотделение, рвота, усиленные дефекация и мочеотделение. В качестве антидота применяют атропина сульфат.

3.6 Препарат не следует применять совместно, а также в течение 10 дней до и 10 дней после применения фосфорорганических препаратов, пирантела, морантела и левомицетина.

3.7 Убой свиней на мясо допускается не ранее, чем через 28 дней, коз и овец – не ранее, чем через 18 дней, крупного рогатого скота – не ранее, чем через 14 дней после применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанных сроков, может быть использовано для кормления плотоядных животных.

3.8 Препарат запрещено применять лактирующим животным, молоко от которых используется в пищу людям.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом необходимо соблюдать правила личной гигиены и 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 которого 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» (Республика Беларусь, 220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 «Интерхеми Веркен «Де Аделаар» Эсти АС», Ванапере 14, Деревня Пуюнси, Виймси, Харьюмаа, 74013, Эстония / «Interchemie Werken «De Adelaar» Eesti AS», Vanapere tee 14, Puunsi village, Viimsi, Harju county, 74013, Estonia.

Инструкция по применению препарата подготовлена сотрудником ООО «Синергия Агро» (Орлова Ю.В.) на основании досье, представленного производителем.

