

Рассмотрена и одобрена
Ветбиофармсоветом
"30" октября 2015 г. Протокол № 81.

ИНСТРУКЦИЯ по применению антигельминтика Трифастим

1 Общие положения

1.1 Трифастим (Trifastimum).

1.2 Препарат представляет собой порошок или гранулы различной формы от белого до серого, светло – желтого, кремового цвета, содержащий 10% триклабендазола, 4% клозантела, 2,5% токоферола ацетата и наполнитель лактозу, глюкозу или другое инертное вещество.

1.3 Препарат выпускают по 0,1; 0,2; 0,5 и 1,0 кг в полиэтиленовых или полимерных пакетах, по 0,5; 1,0; 3,0; 5,0 и 10,0 кг в полимерной таре.

1.4 Срок годности - 2 года. Хранят с предосторожностью (список Б) в темном сухом месте при температуре от плюс 4°C до плюс 25°C при соблюдении условий хранения.

2 Фармакологические свойства

2.1 Триклабендазол подавляет у гельминтов фумарат-редуктазную реакцию и микротурбулентную функцию. Для триклабендазола и его метаболитов характерно замедленное действие на гельминтов. Препарат не обладает сенсibiliзирующим, мутагенным, эмбриотоксическим и тератогенным свойствами. Препарат малотоксичен для млекопитающих. Более 95% препарата выделяется с калом, около 2% - с мочой и менее 1% - с молоком.

2.2 Клозантел нарушает процессы фосфорилирования и переноса электронов в организме паразитов, что приводит к нарушению энергетического обмена и гибели их. Терапевтическая концентрация препарата сохраняется в организме животных 10 - 11 суток. Препарат не обладает тератогенным, эмбриотоксическим и мутагенным свойствами.

2.3 Токоферол ацетат обладает антиоксидантными свойствами, уменьшает у животных перекисное окисление липидов, предупреждает повреждение мембран гепатоцитов.

3 Порядок применения препарата

3.1 Против фасциол всех стадий развития Трифастим применяют крупному и мелкому рогатому скоту, зубрам, благородным оленям и косялям.

3.2 Крупному и мелкому рогатому скоту трифастим применяют однократно индивидуально с кормами в дозе 50 мг препарата на 1 кг массы тела.

3.3 Диким жвачным препарат применяют групповым способом с кормами двукратно с интервалом 2 недели в дозе 50 мг/кг массы тела.

3.4 Побочные действия: не наблюдали.

3.5 Противопоказания: препарат не применяется больным, истощенным животным и за 2 недели до отела.

3.6 Запрещен к применению на территории Республики Беларусь для всех видов продуктивных животных, от которых молоко используется в пищу людям.

3.7 Молоко животных, подвергшихся лечению трифастимом, непригодно в пищу людям в течение 14 дней после последнего применения препарата, мясо — 28 дней.

4 Меры личной профилактики

4.1 Во время применения препарата следует соблюдать правила личной гигиены и технику безопасности при работе с ветеринарными препаратами.

4.2 После окончания работы необходимо тщательно вымыть руки и лицо теплой водой 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 производителя

6.1 Общество с ограниченной ответственностью "ТМ"
(Республика Беларусь). 220000, г. Минск, ул. Скрыганова, д.6, к.1016 а.

Инструкция по применению антигельминтика «Трифастим» разработана заведующим отделом паразитологии РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С.Н. Вышелесского» доктором ветеринарных наук, профессором М.В. Якубовским, ведущим научным сотрудником, кандидатом ветеринарных наук Т.Я. Мясцовой, кандидатами ветеринарных наук Н.Ю. Щуровой и И.А. Трусом.

