

08.04.2020

ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата

Микросал (Microsalum)

(Организация-разработчик: ФГБНУ ФНЦ ВИЭВ РАН;

109428, г. Москва, Рязанский пр-т, д. 24, кор. 1)

Номер регистрационного удостоверения: 77-3-3.16-4409№ПВП-3-7.6/01878

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Микросал (Microsalum).

Международное непатентованное наименование действующего вещества: никлозамид.

2. Лекарственная форма: порошок для орального применения.

Микросал в качестве действующего вещества в 1 кг содержит 40 г никлозамида (микронизированного фенасала), а также вспомогательные вещества: полиэтиленгликоль-400 (ПЭГ-9), пшеницу дробленую.

3. Препарат представляет собой однородный, рыхлый порошок серовато-желтого цвета, мало растворимый в воде.

Срок годности препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке – 2 года со дня производства. Запрещается применять лекарственный препарат по истечении срока годности.

4. Препарат выпускают расфасованным по 0,5; 1,0; 5,0; 10,0; 20,0 кг в тканые полипропиленовые мешки с полиэтиленовым вкладышем или полимерные ведра, укупоренные крышками с контролем первого вскрытия, снабжают инструкцией по применению.

5. Препарат хранят в закрытой упаковке производителя, в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре от минус 20 °С до плюс 30 °С.

6. Препарат следует хранить в местах, недоступных для детей.

7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

8. Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Микросал относится к группе антигельминтных лекарственных препаратов.

10. Входящий в состав лекарственного препарата никлозамид обладает широким спектром цестодоцидного действия на все фазы развития ленточных гельминтов, паразитирующих в желудочно-кишечном тракте карповых рыб.

Механизм действия никлозамида заключается в нарушении в тканях гельминтов процессов фосфорилирования, блокаде основных энергетических процессов, снижении устойчивости кутикулы к воздействию протеолитических ферментов, что приводит к параличу, гибели паразитов и способствует их элиминации из желудочно-кишечного тракта. Никлозамид практически не всасывается в системе кровотока.

По степени воздействия на организм Микросал относится к веществам «малоопасным» (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76); не оказывает иммунотоксического, сенсibiliзирующего, эмбриотоксического и тератогенного действия.

III. Порядок применения

11. Микросал применяют в смеси с кормом с лечебной и профилактической целью при цестодозах прудовых карповых рыб (ботриоцефалезе, кавиозе и кариофиллезе).

12. Запрещается проведение дегельминтизации рыб Микросалом в приспущенных прудах.

13. При работе с Микросалом следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами для животных. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз, их необходимо промыть большим количеством проточной воды. Пустую тару из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с Микросалом. 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 и этикетку).

14. Препарат применяют в прудовых хозяйствах карпам всех возрастов.

15. Комбикорм, содержащий 2 % Микросала, применяют однократно без предварительной голодной диеты способом вольного группового скармливания.

Смесь комбикорма с Микросалом в соответствии с суточной нормой рыб готовят непосредственно в хозяйстве. С этой целью 98 кг комбикорма загружают в смеситель любого типа, добавляют 2 кг Микросала и тщательно перемешивают, затем добавляют 25% теплой воды и снова тщательно перемешивают. Перед применением полученную смесь комбикорма с лекарственным препаратом следует подсушить на воздухе в течение 4-5 часов.

С профилактической целью Микросал применяют два раза в год: первый раз – в конце апреля – начале мая и второй раз – в конце августа – начале сентября при температуре воды в водоёме не выше 15 °С.

С лечебной целью Микросал применяют в любое время года при выявлении поражения рыб ленточными гельминтами.

Комбикорм, содержащий 2% Микросала, в течение одних суток является единственным кормом для рыб.

Перед массовой дегельминтизацией каждую серию Микросала предварительно испытывают на рыбе в одном пруду, за которыми ведут наблюдение в течение 3 суток. При отсутствии осложнений препарат применяют во всех прудах рыбоводческого хозяйства.

Учет эффективности обработки проводят путем гельминтологического вскрытия 25 рыб из каждого пруда перед дачей препарата и 25 рыб на четвертый-пятый день после лечения. При необходимости Микросал применяют повторно через 10-20 дней после первой обработки.

16. Побочных явлений и осложнений у рыб при применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдается.

17. Симптомы передозировки при применении лекарственного препарата у рыб не выявлены.

18. Сведения о взаимодействии Микросала с другими лекарственными средствами и кормовыми добавками отсутствуют.

19. Особенности действия лекарственного препарата при его первом применении и отмене не установлено.

20. Следует избегать нарушений рекомендованных сроков дегельминтизации рыб, так как это может привести к снижению эффективности. В случае пропуска очередной дегельминтизации, Микросал необходимо применять как можно скорее в той же дозе, далее интервал между введениями препарата не изменяется.

21. Отлов и использование товарной рыбы в пищевых целях разрешается не ранее, чем через 20 суток после дегельминтизации.

С согласованием настоящей инструкции утрачивает силу инструкция по применению Микросала, согласованная Россельхознадзором 31.01.2019 года

Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата	и	адрес площадки лекарственного	АО «Научно-производственная фирма «Экопром»; Московская обл., г. Люберцы, р. п. Томилино, ул. Гаршина, 11/23
---	---	-------------------------------	--

Наименование и адрес организации, уполномоченной регистратором лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя	и	адрес организации, уполномоченной регистратором лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя	ФГБНУ ФНЦ ВИЭВ РАН; 109428, г. Москва, Рязанский пр-т, д. 24, кор. 1
--	---	---	--