

Імідопіран[®]
(розчин для ін'єкцій)
листівка–вкладка

Опис

Прозорий розчин, світло-жовтого кольору.

Склад

1 мл препарату містить діючу речовину:

імідокарбу дипропіонату, у перерахуванні на суху речовину – 120 мг.

Допоміжні речовини: кислота пропіонова, вода для ін'єкцій.

Фармакологічні властивості

АТС vet QP51, антипротозойні ветеринарні препарати (QP51AE01, імідокарб)

Імідокарбу дипропіонат активний до внутрішньо-еритроцитарних паразитів: *Babesia bovis*, *B. ovis*, *B. bigemina*, *B. colchica*, *B. equi*, *B. divergens*, *B. canis*, *B. caballi*, *B. gibsoni*, *Francaielli colchica*, *Theileria annulata*, *T. sergenti*, *T. mutans*, *T. orientalis*, *T. ovis*, *T. recondita*, *T. tarandirangiferis*, *Trypanosoma brucei*, *Nuttallia equi*, *Anaplasma marginale*, *A. ovis*, *Ehrlichia canis* – збудників піроплазмозу, франсаїєльозу, бабезіозу, тейлеріозу, анаплазмозу, нутталіозу, трипаносомозу, ерліхіозу. Механізм антипротозойної дії імідокарбу пов'язаний з пригніченням надходження інозитулу, необхідного для життєдіяльності паразитів крові, а також з порушенням утворення і використання паразитами поліамінів. Після парентерального введення терапевтична концентрація імідокарбу дипропіонату в крові досягається через 18-24 години і утримується на піроплазмостатичному рівні протягом 4-6 тижнів.

Застосування

Профілактика і лікування паразитарних захворювань крові – піроплазмозу, франсаїєльозу, бабезіозу, тейлеріозу, анаплазмозу, нутталіозу, трипаносомозу, ерліхіозу і змішаних інвазій у великої рогатої худоби, кіз, овець, ослів, мулів, коней, собак.

Дозування

Препарат вводити тваринам з дотриманням правил асептики і антисептики в ділянку шиї, підшкірно.

Собакам препарат вводити підшкірно.

Рекомендована профілактична і терапевтична доза препарату Імідопіран[®] для собак – 0,3- 0,5 мл на 10 кг маси тіла тварини (6,6 мг імідокарбу дипропіонату на 1 кг маси тіла тварини).

З профілактичною метою препарат вводять собакам один раз на сезон при загрозі нападу на тварин іксодових кліщів (полювання, турпохід у лісовому масиві).

Введення препарату собакам з терапевтичною метою повторюють через 2 тижні (загалом 2 введення на курс лікування).

Собаки повинні перебувати під наглядом лікаря ветеринарної медицини не менше 15 хв після введення препарату. Одночасно з Імідопіраном[®] собакам рекомендують застосовувати антигістамінні препарати.

Великій рогатій худобі, козам, вівцям, ослам, мулам та коням препарат вводити однократно підшкірно, бажано у ділянку шиї.

Рекомендована терапевтична доза Імідопірану[®] становить 1 мл на 100 кг маси тіла тварини; профілактична – 2,5 мл Імідопірану[®] на 100 кг маси тіла тварини.

Профілактично Імідопіран[®] застосовують за появи у стаді (групі) тварин однієї або декількох тварин із клінічними ознаками захворювання, при нашесті (чи загрозі нашестя) на тварин іксодових кліщів – переносників кровопаризитарних захворювань, а також протягом 1 тижня після переміщення тварин в епізоотично неблагополучні за даними захворюваннями регіони:

великій рогатій худобі – 1 раз на 6 тижнів;

конам, ослам і мулам – 1 раз на 4 тижні.

У зв'язку з можливістю виникнення больової реакції препарат не рекомендують вводити в одне місце великим тваринам в об'ємі понад 10 мл, дрібним тваринам – в об'ємі понад 2,5 мл.

Протипоказання

Не застосовувати препарат тваринам з підвищеною індивідуальною чутливістю до складників препарату!

Не застосовувати препарат впродовж 4-х тижнів після вакцинації живою вакциною проти бабезіозу або анаплазмозу!

Не застосовувати препарат одночасно з антихолінергічними препаратами.

Застереження

Можлива больова реакція після ін'єкції в місці введення препарату.

Відома інформація про можливість розвитку побічних реакцій у собак у вигляді холінергічних ознак: посилене слиновиділення, виділення слизу з носа, періодичне блювання. Задуха, підвищене нервово збудження, діарея, помірне запалення місця ін'єкції – проявляються рідше. Побічні дії усуваються підшкірним введенням 1 % розчину атропіну сульфату.

При масовій загибелі паразитів крові і руйнуванні еритроцитів після застосування препарату у тварин можливе виникнення інтоксикації. У таких випадках проводять інтенсивну терапію, яка включає внутрішньовенне введення розчинів електролітів і гепатопротекторів.

Тваринам із клінічними ознаками бабезіозу перед введенням препарату Імідопіран® доцільно застосувати антигістамінні препарати.

Імідопіран® не можна вводити внутрішньовенно та внутрішньом'язово великій рогатій худобі, козам, вівцям, ослам, мулам та коням, а також внутрішньовенно собакам, при внутрішньом'язовому введенні собакам відмічається виражена болючість. Не використовувати препарат без призначення лікаря ветеринарної медицини. Введення повторної дози, не зазначеної в листівці-вкладці, або відхилення від курсу заборонені.

Обережно застосовувати тваринам з порушеними функціями нирок, легень і печінки.

Перед масовою обробкою тварин кожну серію препарату необхідно випробувати на невеликій групі тварин (5-10 голів). За відсутності ускладнень впродовж 3-х діб обробляють усе поголів'я.

Тваринам із клінічними ознаками бабезіозу перед введенням препарату Імідопіран® доцільно застосувати антигістамінні препарати.

У випадку інтоксикації організму тварини внаслідок масової загибелі паразитів крові, необхідне проведення інтенсивної терапії, що включає внутрішньовенне введення розчинів електролітів і гепатопротекторів.

Забій великої рогатої худоби, коней і овець на м'ясо дозволяють через 28 діб після останнього застосування Імідопірану®. При вимушеному забої тварин раніше встановленого терміну м'ясо може бути використане для годівлі хутрових тварин. Молоко дійних корів і кобил дозволяють використовувати для харчових цілей через 4 доби після останнього введення Імідопірану®. Отримане раніше встановленого терміну молоко після кип'ятіння може бути використане для годівлі тварин. Молоко овець, яким вводили Імідопіран®, забороняють використовувати в харчових цілях протягом усього періоду лактації.

При проведенні лікувально-профілактичних заходів з використанням препарату Імідопіран® необхідно дотримуватися загальних правил особистої гігієни і техніки безпеки, які передбачені при роботі з ветеринарними препаратами.

При випадковому попаданні препарату на шкіру або слизові оболонки його необхідно змити проточною водою з милом, при попаданні всередину – відразу звернутися до лікаря, маючи з собою листівку-вкладку або етикетку препарату.

Форма випуску

По 50 мл у пляшки скляні закупорені пробками резиновими та ковпачками алюмінієвими. Пляшки вкладають в пачку.

По 2 мл в забарвлені світлозахисні ампули I гідролітичного класу. По 10 ампул вкладають у контурну чарункову упаковку. По 1 контурній чарунковій упаковці вкладають у пачку.

Зберігання

Зберігати в оригінальній упаковці при температурі від +5 °С до +25 °С. Зберігати в недоступному для дітей місці.

Термін придатності
2 роки.

Для застосування у ветеринарній медицині!

Власник реєстраційного посвідчення
ПАТ "Галичфарм", Україна
79024, м. Львів, вул. Опришківська, 6/8
Виробник готового продукту
ПАТ "Галичфарм", Україна
79024, м. Львів, вул. Опришківська, 6/8