



К.А. САВЕНКОВ

27 СЕН 2024

ИНСТРУКЦИЯ
по ветеринарному применению лекарственного препарата
Бабезан® 4% и 12% раствор для инъекций.

(Организация-разработчик: ООО «НВЦ Агроветзащита», г. Москва,
ул. Кольская, д. 1, стр. 1.)

Номер регистрационного удостоверения: 77-3-4.16-3162 N/PBR-3-5/0/02641

I. Общие сведения

1. Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения:
торговое наименование: Бабезан® 4% и 12% раствор для инъекций
(Babezan® 4% et 12% solution pro injectionibus);
международное непатентованное наименование: имидокарб.

2. Лекарственная форма: раствор для инъекций.

Бабезан® 4% и 12% раствор для инъекций в 1 мл в качестве
действующего вещества содержит имидокарба дипропионат – 40 мг и 120 мг
соответственно, а в качестве вспомогательных веществ: бензалконий хлорид,
поливинилпирролидон высокомолекулярный и воду для инъекций.

3. По внешнему виду лекарственный препарат представляет собой
прозрачный раствор желтого цвета.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения в
закрытой упаковке производителя – 2 года со дня производства, после первого
вскрытия флакона – 28 суток. Запрещается применение лекарственного препарата по
истечении срока годности.

4. Лекарственный препарат выпускают расфасованным по 5, 10 и 100 мл в
стеклянные флаконы из темного стекла; Бабезан® 12% раствор для инъекций
выпускают расфасованным по 50, 100, 200 и 250 мл в стеклянные флаконы из темного
стекла, по 450 и 500 мл в стеклянные бутылки из темного стекла соответствующей
вместимости, которые укупориваются резиновыми пробками, укрепленными
алюминиевыми колпачками. Флаконы по 5, 10 и 50 мл упаковывают индивидуально в
картонные пачки вместе с инструкцией по применению. Каждую единицу
потребительской упаковки снабжают инструкцией по применению препарата.

5. Хранят лекарственный препарат в закрытой упаковке производителя, в
защищенном от прямых солнечных лучей месте, при температуре от 5 °C до 25 °C.

6. Бабезан® 4% и 12% раствор для инъекций хранят в местах, недоступных для
детей.

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

8. Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Бабезан® 4% и 12% раствор для инъекций относится к лекарственным препаратам фармакотерапевтической группы – противопротозойные средства.

10. Входящий в состав препарата имидокарба дипропионат активен в отношении Babesia bovis, Babesia ovis, Babesia bigemina, Babesia colchica, Babesia equi, Babesia divergens, Babesia canis, Babesia caballi, Babesia gibsonii, Francaiella colchica, Theileria annulata, Theileria sergenti, Theileria mutans, Theileria orientalis, Theileria ovis, Theileria recondite, Theileria tarandirangiferis, Nuttallia equi, Anaplasma marginale, Anaplasma ovis, а также Ehrlichia canis.

Механизм антипротозойного действия имидокарба связан с подавлением поступления инозитола, необходимого для жизнедеятельности кровепаразита, а также с нарушением образования и использования паразитами полиаминов.

После парентерального введения лекарственного препарата терапевтическая концентрация имидокарба в крови достигается через 18-24 часа и удерживается на пироплазмостатическом уровне в течение 4-6 недель. Накапливается имидокарб дипропионат, в основном, в почках и печени; выводится из организма преимущественно с мочой.

Бабезан® 4% и 12% раствор для инъекций по степени воздействия на организм относится к веществам умеренно опасным (3 класс опасности по ГОСТ 12.1.007).

III. Порядок применения

11. Бабезан® 4% и 12% раствор для инъекций применяют с лечебной и профилактической целью лошадям, крупному рогатому скоту, овцам и собакам при кровепаразитарных паразитах – остром, хроническом и субклиническом бабезиозе, анаплазмозе и нутталиозе, а также при смешанных инвазиях.

12. Противопоказанием для применения препарата является индивидуальная повышенная чувствительность животных к компонентам лекарственного препарата (в том числе в анамнезе). Запрещается использовать лекарственный препарат в течение 4 недель после вакцинации живой вакциной против бабезиоза или анаплазмоза.

13. При проведении лечебных мероприятий с использованием лекарственного препарата Бабезан® 4% и 12% раствор для инъекций следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаза, их необходимо промыть большим количеством воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с лекарственным препаратом Бабезан® 4% и 12% раствор для инъекций. 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). Пустые флаконы из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, она подлежат утилизации с бытовыми отходами.

14. Щенкам, беременным и лактирующим самкам препарат может применяться после консультации с ветеринарным врачом. Молоко от лактирующих самок продуктивных животных можно использовать в пищевых целях и для кормления потомства не ранее установленного срока.

15. Собакам Бабезан® 4% и 12% раствор для инъекций применяют при бабезиозе с лечебной целью однократно подкожно в дозе 4 мг имидокарба на 1 кг

массы животного, что соответствует 0,1 мл/кг лекарственного препарата Бабезан® 4% раствор для инъекций или 0,03 мл/кг Бабезан® 12% раствор для инъекций.

В случае обнаружения бабезий в мазке крови через сутки после применения препарата, его вводят повторно в той же дозе.

С профилактической целью при появлении клинических признаков бабезиоза или в течение недели после перемещения животных в зоны, неблагополучные по данному заболеванию Бабезан® 4% и 12% раствор для инъекций применяют собакам однократно в терапевтической дозе.

Защитный эффект после инъекции препарата сохраняется в течение 4 недель.

Крупному рогатому скоту, овцам и лошадям Бабезан® 12% раствор для инъекций применяют при бабезиозе и нутталиозе с лечебной целью однократно внутримышечно в дозе 2,5 мг имидокарба на 1 кг массы животного, что соответствует 2,0 мл препарата на 100 кг массы животного.

При лечении анаплазмоза и смешанных кровепаразитарных болезней (анаплазмоз + бабезиоз) дозу увеличивают до 5 мг имидокарба на 1 кг массы животного, что соответствует 4,0 мл лекарственного препарата Бабезан® 12% раствора для инъекций на 100 кг массы животного.

С профилактической целью при нападении (или угрозе нападения) клещей-переносчиков кровепаразитарных заболеваний Бабезан® 12% раствор для инъекций вводят животным однократно внутримышечно в дозе 2,5 мл на 100 кг массы животного (3 мг имидокарба на 1 кг массы животного).

Защитный эффект препарата сохраняется в течение 30-45 дней, в зависимости от эпизоотической обстановки и физиологического состояния животного.

16. При применении лекарственного препарата Бабезан® 4% и 12% раствор для инъекций согласно настоящей инструкции побочных явлений и осложнений у животных, как правило, не наблюдается. В редких случаях возможна гиперсаливация, трепор мышц брюшной стенки и местная реакция в виде гиперемии или припухлости в месте введения препарата, которая исчезает через 1-2 суток.

При массовой гибели кровепаразитов и разрушении эритроцитов после применения лекарственного препарата Бабезан® 4% и 12% раствор для инъекций у животных возможно развитие интоксикации. В этом случае необходимо проведение интенсивной терапии, включающей внутривенное введение растворов электролитов и гепатопротекторов.

Животным с клиническими признаками бабезиоза до введения лекарственного препарата Бабезан® 4% и 12% раствор для инъекций целесообразно применять антигистаминные лекарственные препараты.

17. При передозировке и/или повышенной индивидуальной чувствительности животного к препаратуре возможно развитие осложнений (брadiкардия, учащение и нарушение дыхания, анорексия, обильное слюнотечение, слезотечение, потоотделение, трепор мышц, частое мочеиспускание и дефекация), в этих случаях назначают подкожно 1% раствор атропина, симптоматические средства и проводят десенсибилизирующую терапию.

В редких случаях возможна местная реакция в виде гиперемии или болезненной припухлости в месте введения лекарственного препарата, которая исчезает самопроизвольно через 1-2 суток. Повторное введение может сопровождаться снижением кровяного давления.

18. Бабезан® 4% и 12% раствор для инъекций не следует применять одновременно с хлороганическими, фосфороганическими препаратами и другими ингибиторами холинэстеразы.

19. В связи с возможной болевой реакцией препарат не следует вводить в одно место крупным животным в объеме, превышающем 10 мл и мелким животным в объеме, превышающем 2,5 мл.

20. Препарат предназначен для однократного применения.

21. Убой на мясо крупного рогатого скота, овец и лошадей разрешается не ранее, чем через 28 суток, после последнего применения лекарственного препарата Бабезан® 4% и 12% раствор для инъекций. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано в корм пушным зверям.

Молоко, полученное от животных после применения лекарственного препарата Бабезан® 4% и 12% раствора для инъекций разрешается использовать в пищевых целях не ранее, чем через 4 суток после последнего введения препарата. Полученное ранее установленного срока молоко после кипячения может быть использовано в корм животным.

Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения:

ООО «АВЗ С-П», Россия, 141305, Московская область, г. Сергиев Посад, ул. Центральная, д. 1.

Наименование, адрес организации, уполномоченной держателем или владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя:

ООО «АВЗ С-П», Россия, 141305, Московская область, г. Сергиев Посад, ул. Центральная, д. 1.

Генеральный директор
ООО «НВЦ Агроветзащита»

С.В. Енгашев

