

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 класифікаційний код QP51 – антипротозойні ветеринарні препарати

(QP51AE01, імідокарб).

Імідокарбу дипропіонат – похідне ікарбаниліду. Має широкий спектр антипротозойної дії проти збудників піроплазмідозів при моно- або змішаних інвазіях – бабезій: *B. canis*, *B. gibsoni*, *B. vogeli*, *B. rossi*, *B. microtilike sp.*; рикетсій з роду анаплазм – *A. phagocytophilum* та роду ерліхій – *Ehrlichia canis*, *E. chaffeensis*.

Механізм антипротозойної дії базується на гальмуванні процесу аеробного метаболізму глюкози й синтезу ДНК піроплазмід та рикетсій, що спричиняє загибель паразитів.

Після парентерального введення препарат швидко всмоктується й досягає максимальної концентрації у крові через 1-2 години. Метаболізується у незначній мірі, накопичується переважно в нирках і печінці, виводиться з організму повільно, в основному з калом, невелика кількість – з сечею.

Імідокарбу дипропіонат, за ступенем впливу на організм, належить до помірно небезпечних речовин (клас небезпеки 3 за ГОСТ 12.1.007-76).

Застосування

Профілактика та лікування собак – гострий, хронічний, субклінічний та атипичний бабезіоз, ерліхіоз, анаплазмоз та змішані інвазії.

Хіміопротекція бабезіозу – введення препарату відразу після виявлення кліща, що впився, тваринам з групи ризику (мисливським собакам). Захисна дія триває 14-21 день після введення.

Дозування

Препарат вводити тваринам з дотриманням правил асептики і антисептики.

Собаки (внутрішньом'язово або підшкірно): бабезіоз – 3,6-6,0 мг на 1 кг маси тіла (еквівалентно 0,3-0,5 мл на 10 кг маси тіла), курс – 2 ін'єкції з інтервалом у добу; за потреби повторити через 14 діб в дозі 0,2 мл на 10 кг маси тіла, одноразово.

Перед застосуванням флакон з препаратом ретельно струшують.

Протипоказання

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

Не застосовувати одночасно з хлорорганічними, фосфорорганічними препаратами та іншими інгібіторами холінергії.

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

Застереження

Побічна дія

При застосуванні препарату відповідно до цієї інструкції побічних реакцій та ускладнень, як правило, не відзначається. У деяких випадках, в місці введення препарату, можливі локальні зміни шкірних покривів (гіперемія, хвороблива припухлість), що мимовільно проходять. У разі появи алергічних реакцій, застосування препарату припиняють та проводять симптоматичну терапію.

Собакам при розвитку побічних реакцій або для їх профілактики, вводять розчин атропіну сульфату в рекомендованих терапевтичних дозах.

Особливі застереження при використанні

При потраплянні препарату на шкіру або очі, промити їх невеликою кількістю проточної води. Чутливим до діючих речовин препарату людям слід уникати контакту з ним. У разі появи алергічних реакцій або потрапляння препарату в організм, слід негайно звернутися до медичного закладу.

Використання під час вагітності, лактації, несучості

Спеціальні дослідження, щодо застосування препарату у вагітних та лактуючих тварин, а також молодняку тварин не проводились. У цих випадках застосування препарату можливе за призначенням ветеринарного лікаря, якщо очікувана користь для матері перевищує ризик розвитку ускладнень для плода.

Взаємодія з іншими засобами та інші форми взаємодії

Не застосовувати одночасно препарат Імідопіран[®] із хлорорганічними, фосфорорганічними препаратами та іншими інгібіторами холінестерази.

Період виведення (каренції)

Не застосовується непродуктивним тваринам.

Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу

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 2 мл в забарвлені світлозахисні ампули І гідролітичного класу. По 10 ампул вкладають у контурну чарункову упаковку. По 1 контурній чарунковій упаковці разом з листівкою-вкладкою 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