

РЕПТИЛАЙФ® суспензия

ИНСТРУКЦИЯ
по ветеринарному применению лекарственного препарата РЕПТИЛАЙФ® суспензия

Согласовано Заместителем Руководителя Россельхознадзора Власовым Н.А.
(Организация-разработчик ООО «НВЦ Агрорезацита», Россия, 129329, г. Москва, Игарский проезд,
д. 4, стр. 2)

Номер регистрационного удостоверения: 77-3-6.18-4157№ПВР-3-4.6/01698

I. Общие сведения

Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения:

торговое наименование – РЕПТИЛАЙФ® суспензия (Reptilife suspension);

международное непатентованное наименование действующих веществ – альбендазол, празиквантел.

Лекарственная форма: суспензия для оральной применения.

РЕПТИЛАЙФ® суспензия содержит в 1 мл в качестве действующих веществ альбендазол – 25 мг и празиквантел – 10 мг, а в качестве вспомогательных веществ нипагин, нипазол, поливинилпирролидон, желатин, твин-80 и воду дистиллированную.

По внешнему виду препарат представляет собой суспензию от белого до желтовато-серого цвета, при хранении допускается расслоение, исчезающее при взбалтывании.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения – 1,5 года со дня производства. Запрещается применение РЕПТИЛАЙФ® суспензии по истечении срока годности. Выпускают РЕПТИЛАЙФ® суспензию расфасованной по 1, 2, 5 и 10 мл в полимерные пипетки; по 10, 20 и 60 мл в полимерные или стеклянные флаконы соответствующей вместимости, укупоренные навинчиваемыми пластмассовыми крышками с контролем первого вскрытия. Пипетки с препаратом по 3, 4, 6 или 10 штук, а флаконы с препаратом по 1, 5 или 10 штук и мерным шприцем-дозатором упаковывают в картонные пачки вместе с инструкцией по применению.

Хранят РЕПТИЛАЙФ® суспензию в закрытой упаковке производителя, в защищенном от прямых

солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре от 0°C до 25°C. РЕПТИЛАЙФ® суспензию следует хранить в недоступном для детей месте.

Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

РЕПТИЛАЙФ® суспензия относится к комбинированным антигельминтным лекарственным препаратам.

Лекарственный препарат обладает широким спектром нематодоцидного и цестодоцидного действия в отношении желудочно-кишечных нематод *Alaeuris numidica*, *Alaeuris iguanae*, *Angusticaecum holopterum*, *Macracis prolixa*, *Tachygonetria conica*, *Tachygonetria dentata*, *Tachygonetria macrolaimus*, *Tachygonetria robusta*, *Ozolaimus megatyphon*, *Oxyuris cirratus*, *Pseudalaeuris* spp. и цестод *Oochoristica* spp., паразитирующих у рептилий.

Механизм действия входящего в состав препарата альбендазола заключается в нарушении углеводного обмена и микротубулярной функции гельминтов, празиквантела – в нарушении у цестод транспорта глюкозы и микротубулярной функции, угнетении активности фумаратредуктазы и синтеза АТФ, повышении проницаемости клеточных мембран и нарушении мышечной иннервации, что приводит к гибели гельминтов. РЕПТИЛАЙФ® суспензия по степени воздействия на организм относится к веществам малоопасным (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76), в рекомендуемых дозах не оказывает эмбри-

отоксического, тератогенного и гепатотоксического действия. Хорошо переносится черепаха-ми, ящерицами и змеями.

III. Порядок применения

РЕПТИЛАЙФ® суспензию назначают черепахам, ящерицам и змеям с профилактической и лечебной целью при нематодозах и цестодозах. Противопоказанием к применению РЕПТИЛАЙФ® суспензии является индивидуальная повышенная чувствительность животного к компонентам препарата.

При проведении лечебных мероприятий с использованием препарата РЕПТИЛАЙФ® суспензия 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 глаз их необходимо немедленно промыть большим количеством проточной воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с РЕПТИЛАЙФ® суспензией. 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). Пустую тару из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

РЕПТИЛАЙФ® суспензию не следует применять рептилиям в период яйцекладки или беременности (живородящие рептилии).

Препарат применяют индивидуально, перорально (внутрь) с помощью шприца-дозатора

из расчета 1 мл суспензии на 1 кг массы рептилии, двух- или трехкратно (2-3 раза) с интервалом 14 дней.

С лечебной целью дегельминтизацию рептилий проводят по показаниям, с профилактической – ежеквартально в терапевтической дозе.

Специального рациона и применения слабительных средств перед дегельминтизацией не требуется.

Перед применением суспензию следует тщательно взболтать.

При применении лекарственного препарата РЕПТИЛАЙФ® суспензии в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается. При повышенной индивидуальной чувствительности животного и возникновении аллергических реакций использование препарата прекращают, животному назначают антигистаминные препараты и симптоматическую терапию.

При передозировке у животного может наблюдаться усиление саливации и учащение дефекации.

РЕПТИЛАЙФ® суспензию не следует применять рептилиям одновременно с другими антигельминтными препаратами.

Особенностей действия препарата при его первом применении и отмене не выявлено.

Следует избегать пропуска введения очередной дозы препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. При пропуске очередной дозы препарата курс применения необходимо возобновить как можно скорее в предусмотренной дозе и схеме применения.

РЕПТИЛАЙФ® суспензия не предназначена для применения продуктивным 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 и 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.
Телефон круглосуточной «Горячей линии» 8-800-700-19-93 (звонок из России бесплатный).
Информация о подтверждении соответствия продукта размещена на сайте www.vetmag.ru