

ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата РЕПТИЛАЙФ® суспензия

(Организация-разработчик ООО «НВЦ Агроветзащита», Россия, 129329,
г. Москва, Игарский проезд, д. 4, стр.2)

Номер регистрационного удостоверения: 77-3-6.18-1157 З ПВР-В-4.6/01638

I. Общие сведения

1. Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения:
торговое наименование - РЕПТИЛАЙФ® суспензия (Reptilife suspension);
международное непатентованное наименование действующих веществ -
альбендазол, празиквантел.

2. Лекарственная форма: суспензия для орального 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.

3. 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.

4. 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.

5. 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.

6. РЕПТИЛАЙФ® суспензию следует хранить в недоступном для детей месте.

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

8. Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. РЕПТИЛАЙФ® суспензия относится к комбинированным антигельминтным лекарственным препаратам.

10. 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 эмбриотоксического, тератогенного и гепатотоксического действия. Хорошо переносится черепахами, ящерицами и змеями.

III. Порядок применения

11. РЕПТИЛАЙФ® суспензию назначают черепахам, ящерицам и змеям с профилактической и лечебной целью при нематодозах и цестодозах.

12. Противопоказанием к применению РЕПТИЛАЙФ® суспензии является индивидуальная повышенная чувствительность животного к компонентам препарата.

13. 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.

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

15. 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.

16. 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.

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

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

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

20. 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.

21. 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.

С вступлением в действие настоящей инструкции утрачивает силу инструкция по применению Рептилайф суспензии, утвержденная Россельхознадзором 15 августа 2012 года.