

**ИНСТРУКЦИЯ**  
по применению Ивермек®- геля для лечения саркоптоидозов и демодекоза  
у собак и кошек

(организация-разработчик: ООО «НИТА-ФАРМ», 410010, г. Саратов,  
ул. им. Осипова, В.И., дом 1)

**I. Общие сведения**

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Ивермек®- гель (Ivermek-gel).

Международное непатентованное наименование: ивермектин, лидокаина гидрохлорид, декспантенол.

2. Лекарственная форма: гель для наружного применения.

Ивермек®- гель в качестве действующих веществ в 1 мл содержит ивермектин – 1,0 мг, лидокаина гидрохлорид – 50 мг, декспантенол – 15 мг, а в качестве вспомогательных веществ: гидрогенизированное полиоксиэтилированное касторовое масло, полоксамер 407, глицерин, спирт бензиловый, кислоту лимонную, натрий фосфорнокислый двузамещенный 12-водный и воду очищенную.

3. Ивермек®- гель по внешнему виду представляет собой опалесцирующий бесцветный или светло-желтого цвета гидрофильный гель.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке производителя – 3 года со дня производства, после первого вскрытия упаковки – 60 суток. По истечении срока годности Ивермек®- гель не должен применяться.

4. Ивермек®- гель выпускают расфасованным по 10, 20, и 30 мл в полиэтиленовых тубах соответствующей вместимости. Каждую потребительскую упаковку снабжают инструкцией по применению лекарственного препарата.

5. Ивермек®- гель хранят в закрытой упаковке производителя, отдельно от продуктов питания и кормов, в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте при температуре от 0°C до 25°C.

6. Ивермек®- гель следует хранить в недоступном для детей месте.

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

8. Ивермек®- гель отпускается без рецепта ветеринарного врача.

**II. Фармакологические свойства**

9. Ивермек®- гель относится к инсектоакарицидным лекарственным препаратам.

10. Ивермектин, входящий в состав препарата, относится к классу макроциклических лактонов и активен в отношении личиночных и половозрелых фаз развития саркоптоидных (*Sarcoptes canis*, *Sarcoptes vulpis*, *Notoedres cati*, *Otodectes cynotis*, *Psoroptes cuniculi*) и демодекозных (*Demodex canis*), клещей паразитирующих на собаках и кошках.

Механизм действия ивермектина, заключается в его влиянии на величину тока ионов хлора через мембранные нервных и мышечных клеток паразита. Основной мишенью являются глютаматчувствительные хлорные каналы, а также рецепторы гамма-аминомасляной кислоты. Изменение тока ионов хлора нарушает проведение нервных импульсов, что приводит к параличу и гибели паразита.

Ивермектин практически не вс�асывается через кожу и оказывает контактное акарицидное действие в местах локализации эктопаразитов (на коже, в волосяных луковицах и сальных железах) в течение 5-7 дней.

Декспантенол - производное пантотеновой кислоты обладает регенеративными свойствами, стимулирует эпителизацию и заживление кожных покровов, оказывает умеренно выраженное противовоспалительное действие.

Лидокаина гидрохлорид – амидный мембраностабилизирующий местный анестетик, подавляет активность чувствительных нервных окончаний кожи, обратимо тормозит проведение нервных импульсов в нейронах, аксонах и синапсах, угнетает тактильную чувствительность, болевую реакцию и устраняет зуд.

По степени воздействия на организм Ивермек<sup>®</sup>-гель относится к малоопасным веществам (4 класс опасности согласно ГОСТ 12.1.007-76); в рекомендуемых дозах не оказывает местно-раздражающего, резорбтивно-токсического, эмбриотоксического, тератогенного и мутагенного действия. При попадании в глаза вызывает слабое раздражение. Препарат токсичен для пчел, а также рыб и других гидробионтов.

### III. Порядок применения

11. Ивермек<sup>®</sup>-гель применяют для лечения собак и кошек при саркоптозе, нотоздрозе, отодектозе и демодекозе.

12 . Противопоказанием к применению Ивермек<sup>®</sup>- геля является индивидуальная повышенная чувствительность животного к компонентам лекарственного препарата (в том числе в анамнезе). Не подлежат обработке больные инфекционными болезнями, выздоравливающие и истощенные животные.

13. Ивермек<sup>®</sup>- гель применяют собакам и кошкам при саркоптозе, нотоздрозе и демодекозе наружно, нанося тонким слоем на предварительно очищенные от струпьев и корок пораженные места, из расчета 0,2-0,3 мл на 1 кг массы животного, слегка втирают от периферии к центру с захватом 1-2 см пограничной здоровой кожи. Для предотвращения слизыивания препарата животному одевают намордник, шейный воротник или смыкают челюсти петлей из тесьмы, которые снимают через 15-20 минут после нанесения лекарственного препарата.

Обработку проводят 2-4 раза с интервалом 5-7 дней до клинического выздоровления животного, которое подтверждают двумя отрицательными результатами акарологических исследований. Животных с обширными участками поражения обрабатывают в два приема с интервалом один день, нанося препарат на пораженные места сначала одной, а затем другой половины туловища. При акарозах, осложненных бактериальной инфекцией, рекомендуется применение иммуномодулирующих и антибактериальных лекарственных препаратов.

При отодектозе (ушной чесотке) наружный слуховой проход очищают смоченным гелем тампоном от струпьев и корок и затем вводят в каждое ухо по 0,5 - 2,0 мл Ивермек<sup>®</sup>-геля (в зависимости от массы животного). С целью более полной обработки всей поверхности уха и слухового прохода ушную раковину складывают вдоль пополам и слегка массируют ее основание.

Обработку проводят 1-2 раза с интервалом 5-7 дней. При необходимости курс лечения повторяют. Лекарственный препарат обязательно вводят в оба уха, даже в случаях поражения отодектозом только одного уха. В запущенных случаях заболевания, осложненных отитами, назначают антибактериальные и противовоспалительные лекарственные препараты.

14. При применении Ивермек<sup>®</sup>-геля в соответствии с настоящей инструкцией, симптомы передозировки у животных не выявлены.

15. Особеностей действия лекарственного препарата при его первом применении и отмене не установлено.

16. Беременных, лактирующих самок, а также щенков и котят до 2-месячного возраста при необходимости обрабатывают с осторожностью под контролем ветеринарного врача.

17. В случае пропуска очередной обработки, ее необходимо провести как можно скорее в той же дозе, далее интервал между обработками не изменяется. Не следует применять двойную дозу лекарственного препарата для компенсации пропущенной.

18. Побочных явлений и осложнений при применении Ивермек<sup>®</sup>-геля, как правило, не наблюдается. При повышенной индивидуальной чувствительности животного к компонентам лекарственного препарата и развитии аллергических реакций, обработку животного прекращают, лекарственный препарат снимают тампоном, тщательно смывают водой с моющим средством, и при необходимости проводят десенсибилизирующую терапию.

19. Не следует применять Ивермек<sup>®</sup>-гель одновременно с другими инсекто-акарицидными средствами для местного применения, а также противопаразитарными лекарственными препаратами, содержащими макроциклические лактоны, в связи с возможным взаимным повышением токсичности.

20. Препарат не предназначен для применения продуктивным животным.

#### IV. Меры личной профилактики

21. При работе с Ивермек<sup>®</sup>-гелем следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. Во время работы запрещается курить, пить и

принимать пищу. По окончании работы следует тщательно вымыть руки теплой водой с мылом.

22. Не следует гладить и подпускать животное к маленьким детям в течение 24 часов после обработки Ивермек®-гелем. Запрещается использование пустой упаковки из-под лекарственного препарата для бытовых целей, она подлежат утилизации с бытовыми отходами.

При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз, их необходимо промыть большим количеством пропитанной воды.

23. Людям с гиперчувствительностью к компонентам лекарственного препарата следует избегать прямого контакта с Ивермек®-гелем. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании лекарственного препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

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

ООО «НИТА-ФАРМ»; 410010,  
г. Саратов, ул. им. Осипова В.И., д. 1.

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

ООО «НИТА-ФАРМ»; 410010,  
г. Саратов, ул. им. Осипова В.И., д. 1.

Номер регистрационного удостоверения: 44-3-416-3143 № ПВР-3-4.5/01574

С согласованием настоящей инструкции утрачивает силу инструкция по применению Ивермек®-геля, утвержденная Россельхознадзором 24 сентября 2012 года.