



**ИНСТРУКЦИЯ**  
по ветеринарному применению лекарственного препарата  
**ГЕЛЬМИЦИД® гранулы**

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

Номер регистрационного удостоверения: 47-3-6.13-3984 Н/7ВР-3-11.7/02089

**I. Общие сведения**

1. Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения:

Торговое наименование - ГЕЛЬМИЦИД® гранулы (HELMICID granules);

Международные непатентованные наименования действующих веществ: альбендазол, оксиклозанид.

2. Лекарственная форма: гранулы для орального применения.

ГЕЛЬМИЦИД® гранулы содержит в 1 г в качестве действующих веществ альбендазол – 200 мг и оксиклозанид – 70 мг, а также вспомогательные вещества: поливинилпирролидон, крахмал картофельный и лактозу.

3. Лекарственный препарат представляет собой гранулы от сероватого до серого или от бежеватого до бежевого цвета, допускается зеленоватый или бежеватый оттенок.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения – 3 года со дня производства, после первого вскрытия упаковки – 6 месяцев. Запрещается применять препарат по истечении срока годности.

4. Выпускают препарат расфасованным по 30 г, 0,5 и 1 кг в пакеты из бумаги и комбинированных материалов и в полимерные банки соответствующей вместимости, укупоренные натягиваемыми полимерными крышками; по 10 кг в мешки из бумаги и комбинированных материалов. Пакеты по 30 г помещают по 5 штук в картонную пачку. Каждую потребительскую упаковку снабжают инструкцией по применению и мерной ложкой с делениями.

5. Хранят ГЕЛЬМИЦИД® гранулы в закрытой упаковке производителя, в защищенном от влаги и прямых солнечных лучей месте при температуре от 2 °C до 25 °C.

6. ГЕЛЬМИЦИД® гранулы следует хранить в недоступном для детей месте.

7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.
8. Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

## II. Фармакологические свойства

9. ГЕЛЬМИЦИД® гранулы относятся к фармакотерапевтической группе – антигельминтные средства в комбинации.

10. Комбинация входящих в состав препарата альбендазола и оксиклозанида обеспечивает широкий спектр антигельминтного действия ГЕЛЬМИЦИД® гранул в отношении нематод, цестод и трематод.

Альбендазол эффективен приmono- и полиинвазиях, вызываемых имаго и личинками нематод и цестод, а также имаго трематод. Обладая овощидным действием, снижает зараженность пастищ яйцами гельминтов.

Механизм действия альбендазола заключается в избирательном подавлении полимеризации бета-тубулина, что ведет к деструкции цитоплазматических микроканальцев клеток кишечного тракта гельминта; изменяя течение биохимических процессов, альбендазол подавляет утилизацию глюкозы и тормозит синтез АТФ, блокирует передвижение секреторных гранул и других органелл в мышечных клетках гельминтов, обусловливая их гибель.

Оксиклозанид обладает выраженным трематодоцидным действием на личиночные и половозрелые фазы развития трематод *Fasciola spp.*, *Paramphistomum spp.* и *Dicrocoelium lanceatum*, паразитирующих у жвачных животных.

Механизм действия оксиклозанида заключается в нарушении процессов фосфорилирования у гельминтов, снижении активности фумаратредуктазы и сукцинатдегидрогиназы, что приводит к параличу и гибели трематод.

При пероральном введении препарата альбендазол и оксиклозанид быстро всасываются в желудочно-кишечном тракте и проникают в органы и ткани; из организма животных выводятся в основном с мочой и частично с фекалиями в неизмененной форме и в виде метаболитов.

ГЕЛЬМИЦИД® гранулы по степени воздействия на организм относятся к малоопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76), в рекомендуемых дозах хорошо переносятся животными.

## III. Порядок применения

11. ГЕЛЬМИЦИД® гранулы применяют для дегельминтизации крупного и мелкого рогатого скота при трематодозах (острый и хронический фасциолез, дикроцелиоз, парамфистомидозы), нематодозах желудочно-кишечного тракта (гемонхоз, буностомоз, эзофагостомоз, нематодироз, остертагиоз, хабертиоз, коопериоз, стронгилоидоз, трихостонгилез, трихоцефалез, неоаскаридоз), нематодозах легких (диктиокеаулез, протостонгилез, мюллериоз, цистокеаулез) и цестодозах (мониезиоз, авителлиоз, тизаниезиоз).

12. Противопоказанием к применению ГЕЛЬМИЦИД® гранул является повышенная индивидуальная чувствительность животного к компонентам

препарата. Не следует применять препарат больным инфекционными болезнями и истощенным животным.

13. При проведении лечебных мероприятий с использованием препарата ГЕЛЬМИЦИД® гранулы 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 проточной воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом ГЕЛЬМИЦИД® гранулы. 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. Запрещается применение препарата во время случного периода, сухогным овцам, козам и стельным коровам в первую половину беременности. Возможность применения препарата кормящим самкам и новорожденному молодняку определяет лечащий ветеринарный врач на основании оценки соотношения пользы к возможному риску его применения.

15. ГЕЛЬМИЦИД® гранулы применяют животным однократно, перорально (внутрь), индивидуально или групповым способом в смеси с концентрированными кормами, в следующих дозах (г гранул на массу животного):

- крупному рогатому скоту при фасциолезе, дикроцелиозе, парамфистомидозе и остертагиозе – 7,5 г на 100 кг; при цестодозах и нематодозах (исключая остертагиоз) – 3,75 г на 100 кг;

- овцам и козам при фасциолезе, дикроцелиозе, парамфистомидозе и протостронгилиозах – 7,5 г на 100 кг; при цестодозах и нематодозах (исключая протостронгилиозы) – 2,5 г на 100 кг.

При групповом способе применения количество препарата, рассчитанное на группу не более 10 голов крупного рогатого скота и не более 100 голов овец и коз, смешивают с концентрированным кормом из расчета: для крупного рогатого скота 0,5-1,0 кг, для овец и коз – 150-200 г корма на животное. Полученную лекарственную смесь засыпают в кормушки, обеспечив животным к ним свободный доступ. При групповой дегельминтизации следует обращать особое внимание на тщательное смешивание препарата с кормом и на поедание его всеми животными.

Специальной диеты и применения слабительных средств перед дегельминтизацией не требуется.

Перед массовой дегельминтизацией каждую серию препарата предварительно испытывают на небольшой группе животных (5-10 голов). При отсутствии осложнений в течение 3 суток приступают к обработке всего поголовья.

16. При применении ГЕЛЬМИЦИД® гранул в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается. При повышенной индивидуальной чувствительности к компонентам препарата возможны индивидуальные реакции (угнетенное состояние, гиперсаливация, диарея), которые самопроизвольно проходят и не требуют применения лекарственных средств.

17. При передозировке лекарственного препарата у животного может наблюдаться анорексия, нарушение моторики желудочно-кишечного тракта, моторная дискоординация, вялость. В этих случаях принимают общие меры, направленные на выведение лекарственного препарата из организма, и назначают симптоматическое лечение.

18. ГЕЛЬМИЦИД® гранулы не следует применять одновременно с другими антигельминтными препаратами. Сведения о несовместимости препарата с лекарственными средствами других фармакологических групп и кормовыми добавками отсутствуют.

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

20. Следует избегать нарушений рекомендуемых сроков дегельминтизации животных, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности.

21. Убой животных на мясо разрешается не ранее чем через 21 сутки после дегельминтизации. При вынужденном убое ранее установленного срока мясо может быть использовано в корм пушным зверям.

Молоко дойных животных запрещается использовать в пищевых целях в течение 4 суток после дегельминтизации. Полученное ранее установленного срока молоко может быть использовано после кипячения 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.



Генеральный директор  
ООО «НВЦ Агроветзащита»

Биашев

С.В. Биашев

Н.Капач