



ДЕРЖАВНИЙ КОМІТЕТ
ВЕТЕРИНАРНОЇ МЕДИЦИНИ УКРАЇНИ

STATE COMMITTEE
FOR VETERINARY MEDICINE OF UKRAINE

РЕЄСТРАЦІЙНЕ ПОСВІДЧЕННЯ REGISTRATION CERTIFICATE

Відповідно до Закону України "Про ветеринарну медицину", Положення про реєстрацію (перереєстрацію) ветеринарних препаратів, субстанцій, готових кормів та кормових добавок в Україні та на основі висновку Державної фармакологічної комісії ветеринарної медицини

препарат Баймек® розчин для ін'єкцій

у формі розчину

Власник реєстраційного посвідчення (юридична особа, відповідальна за препарат)

*ЗАТ «Байер» (А/Т «Байер»)
м. Москва, Большой Трьохгорний провулок, 1, буд. 1
Російська Федерація*

zareestrovano v Ukraїni za № 3407-01-1023-08 від 29.05.2008 p.

Виробник :

*Всеросійський науково-дослідний інститут захисту здоров'я тварин
60090, м. Володимир, п. Юрієвець
Російська Федерація*

При будь-якій зміні в реєстраційному досьє власник посвідчення (виробник) повинен повідомити орган реєстрації.

Обов'язкові додатки:

- коротка характеристика препарату (додаток 1);
- листівка-вкладка (додаток 2);
- етикетка (додаток 3);

Реєстраційне посвідчення дійсне до 29.05.2013 p.

Це посвідчення не є зобов'язанням щодо закупівлі даного препарату.



Г.Б.Іванов

Голова Державного комітету ветеринарної медицини
України - Головний державний інспектор ветеринарної
медицини
Chairman of the State committee for veterinary medicine of
Ukraine - Chief state inspector of Veterinary Medicine

Коротка характеристика на Баймек® розчин для ін'єкцій

1. Назва засобу захисту тварин.

Баймек® розчин для ін'єкцій

2. Якісний та кількісний склад.

1,0 мл препарату містить діючу речовину:

івермектин (комплекс івермектинів H₂B_{1A} - 90%, комплекс івермектинів H₂B_{1B} - 10%) – 10 мг;

вода для ін'єкцій - до 100 мл.

3. Фармацевтична форма.

Безбарвний прозорий розчин.

4. Фармакологічні властивості.

ATCvet QR54AA01

Івермектин належить до групи сполук, що продукуються ґрунтовими мікроорганізмами *Streptomyces avermitilis*. Івермектин посилює зв'язок ГАМК (гамма-аміномасляної кислоти) із спеціальними рецепторами на нервових закінченнях паразита, блокуючи тим самим нервові імпульси, що викликає параліч і загибель його.

5. Клінічні особливості.

5.0. Вид тварин.

Велика рогата худоба, вівці, свині.

5.1. Показання до застосування, зазначаючи вид тварин і особливості терапії.

Баймек® застосовують з лікувальною та профілактичною метою:

- а) ВРХ, вівцям проти диктіокаульозу, остертагіозу, гемонхозу, трихостронгілозу, кооперіозу, езофагостомозу, нематодірозу, буностомозу, стронгілоїдозу, трихоцефальозу, телязіозу, гіподерматозу, естрозу, псороптозу, хоріоптозу, саркоптозу, сифункулятозів;
- б) свиням проти аскаридозу, езофагостомозу, трихоцефальозу, стронгілоїдозу, метастронгілозу, стефанурозу, саркоптозу, сифункулятозів.

5.2. Протипоказання.

Не застосовувати препарат ослабленим і виснаженим тваринам.

5.3. Побічна дія.

У окремих тварин на місці ін'єкції можливо утворення припухлості, яка проходить через 3-5 днів.

5.4. Особливі застереження при використанні.

Особливих застережень не має.

5.5. Застосування під час вагітності, в період лактації.

Не застосовувати лактуючим тваринам, а також вагітним самкам за 28 днів родів.

5.6. Взаємодія з іншими препаратами та інші форми взаємодії.

Не визначена.

5.7. Дозування та метод застосування.

Препарат вводиться підшкірно, одноразово у дозах:

великій рогатій худобі – 1,0 мл /50 кг маси тіла, вводять за лопаткою;

вівцям - 0,5 мл/25 кг маси тіла, вводять у ділянці потилиці;

свиням – 1,0 / 33 кг маси тіла, вводять в області потилиці.

При введенні препарату в об'ємі, який перевищує 10 мл, потрібно зробити ін'єкції в декілька місць.

У випадку важкого перебігу псороптозу проводять повторну обробку тварин Баймеком® через 7 днів після першого введення препарату.

5.8. Передозування.

Не має.

5.9. Спеціальні застереження.

Не має.

5.10. Період(и) виведення (каренції).

Забій тварин на м'ясо дозволяється:

велика рогата худоба - не раніше, ніж через 21 добу після останнього застосування препарату;

свині - не раніше, ніж через 28 діб;

вівці - не раніше, ніж через 42 доби.

У випадку забою тварин раніше встановленого терміну м'ясо може бути використане на корм м'ясоїдним тваринам або для виробництва м'ясокісткового борошна.

5.11. Спеціальні застереження для персоналу, який застосовує даний препарат тваринам.

Під час роботи з препаратом не дозволяється приймати їжу, пити, палити.

Після роботи ретельно вимити руки з милом.

6. Фармакологічні особливості.

6.1. Форми несумісності (основні).

Не відомі.

6.2. Термін придатності.

5 років.

6.3. Особливі застереження щодо зберігання.

Препарат зберігають у захищеному від світла місці при температурі від 0° до 30° С.

6.4. Природа та вміст первинної упаковки.

Скляні флакони по 100 мл в картонних упаковках.

6.5. Назва та адреса власника реєстраційного свідоцтва та виробника або виробників.

Власник реєстраційного свідоцтва:

ЗАТ «Байер» (А/Т «Байер»), Москва

Большой Трьохгорний провулок, 1, буд. 1, Росія

Виробник готового продукту:

Всеросійський науково-дослідний інститут захисту здоров'я тварин,

600900 Росія, м. Володимир, п. Юрієвець

6.6. Особливі заходи безпеки при поводженні з невикористаним ветеринарним препаратом або його відпадками.

Пусті флакони з-під препарату знешкоджують шляхом автоклавування (0,8 атм, 40 хв.) або кип'ятінням протягом 1 години. Забруднені препаратом робочі місця або транспорт нейтралізують 5% розчином гідроокису натрію.

7. Додаткова інформація.

Додаток 2
до реєстраційного посвідчення
№ 3407-01-1023-08
від 29.05.2008

**Листівка-вкладка
препарату Баймек® розчин для ін'єкцій**

Опис

Безбарвний прозорий розчин.

Склад

1 мл препарату містить діючу речовину:
івермектин – 10 мг.

Фармакологічна дія

ATCvet QR54AA01

Івермектин належить до групи сполук, що продукуються ґрунтовими мікроорганізмами *Streptomyces avermitilis*. Івермектин посилює зв'язок ГАМК (гамма-аміномасляної кислоти) із спеціальними рецепторами на нервових закінченнях паразита, блокуючи тим самим нервові імпульси, що викликає параліч і загибель його.

Застосування

Баймек® застосовують з лікувальною та профілактичною метою:

- а) ВРХ, віцям проти диктіокаульозу, остертагіозу, гемонхозу, трихостронгілозу, кооперіозу, езофагостомозу, нематодірозу, буностомозу, стронгілоїдозу, трихоцефальозу, телязіозу, гіподерматозу, естрозу, псороптозу, хоріоптозу, саркоптозу, сифункулятозів;
б) свиням проти аскаридозу, езофагостомозу, трихоцефальозу, стронгілоїдозу, метастронгілозу, стефанурозу, саркоптозу, сифункулятозів.

Дозування

Препарат вводиться підшкірно, одноразово у дозах:

- великій рогатій худобі* – 1,0 мл /50 кг маси тіла, вводять за лопаткою;
вівцям - 0,5 мл/25 кг маси тіла, вводять у ділянці потилиці;
свиням – 1,0 / 33 кг маси тіла, вводять в області потилиці.

При введенні препарату в об'ємі, який перевищує 10 мл, потрібно зробити ін'єкції в декілька місць.

У випадку важкого перебігу псороптозу проводять повторну обробку тварин Баймеком® через 7 днів після першого введення препарату.

Протипоказання

Не застосовувати препарат ослабленим і виснаженим тваринам.

Не застосовувати лактуючим тваринам, а також вагітним самкам за 28 днів родів.

Застереження

Забій тварин на м'ясо дозволяється:

- велика рогата худоба* - не раніше, ніж через 21 добу після останнього застосування препарату;
свині - не раніше, ніж через 28 діб;
вівці - не раніше, ніж через 42 доби.

У випадку забою тварин раніше встановленого терміну м'ясо може бути використане на корм м'ясоїдним тваринам або для виробництва м'ясокісткового борошна.

Форма випуску

Скляні флакони по 100 мл в картонних упаковках.

Зберігання

Препарат зберігають у захищеному від світла місці при температурі від 0° до 30° С.

Термін придатності - 5 років.

Тільки для ветеринарного застосування!

Власник реєстраційного посвідчення:

ЗАТ «Байер» (А/Т «Байер»), Росія

Виробник продукту:

ВНДІ Захисту Тварин, Юр'євець, Росія

Баймек®

1%



Розчин для ін'єкцій
Розчин для ін'єкцій

100 МЛ

Засіб проти екто- та ендепаразитів у тварин.
Средство против экто- и эндопаразитов у животных.

UA

Складає: 1 мл містить 10 г Івермектину.

Баймек® застосовують з лігувальною та профілактичною метою:

ВРХ, вівцями проти гельмінтозів, підодерматозу, естрозу, посоротозу, хоркіотозу, саркотозу, сифунгулітозів, свинням проти гельмінтозів, саркотозу, сифунгулітозів.

Дозування: препарат використовують для підшкірних ін'єкцій. ВРХ – 1 мл на кожні 50 кг живої ваги, вівцям – 0,5 мл на 25 кг живої ваги, свинням – 1 мл на 33 кг живої ваги. У випадку важкого перебігу посоротозу проводять повторну обробку через 7 днів після першого введення препарату.

Противопоказання: не застосовувати собакам, ослабленим, виснаженим, тваринам під час лактації, а також вагітним самкам менше, ніж за 28 днів до початку лактації.

Термін придатності: 5 років. Після відкриття флакону – 3 місяці.

Зберігають при температурі від 0° до 30° С.

ЗАТ «Байер» (А/О «Байер»), Росія
ВНПД Захисту Тварин, Юр'євцев, Росія

RU

Состав: 1 мл препарата содержит 10 г ивермектина.

Баймек® применяют с лечебной и профилактической целью:

КРС, овцам против гельминтозов, телязиоза, пинодерматоза, эстроза, посоротоза, хоркиотоза, саркотоза, сифунгулидозов; свиньям против гельминтозов, саркотоза, сифунгулидозов.

Дозирование: препарат используют только для подкожных инъекций. Дозы: КРС – 1 мл на каждые 50 кг живого веса, овцам – 0,5 мл на 25 кг веса, свиньям – 1 мл на 33 кг веса. В случае тяжелого течения посоротоза проводят повторную обработку через 7 дней после первого введения препарата.

Противопоказания: не применяют собакам, ослабленным, истощенным, животным во время лактации, а также беременным самкам меньше, чем за 28 дней до начала лактации.

Убой животных на мясо разрешается: КРС через 21 день, свиней – через 28 дней, овец – через 42 дня после введения препарата.

Срок годности: 5 лет, после откупоривания флакона - 3 месяца.

ЗАО «Байер» (А/О «Байер»), Россия
ВНПД Захисту Животных, Юр'євцев, Россия

Сделано в
Сербии
Торговельно-виробничі
Стор. підприємств
Держ. підприємств
Держ. підприємств