



ДЕРЖАВНИЙ КОМПІТЕТ
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*

zareєстровано в Україні за № 3407-01-1023-08 від 29.05.2008 р.

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 р.

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
Баймек® 1% 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 H₂V_{1A} - 90%, комплекс івермектинів H₂V_{1B} - 10%) – 10 мг;

вода для ін'єкцій - до 100 мл.

3. Фармацевтична форма

Безбарвний прозорий розчин.

4. Фармакологічні властивості

ATCvet QP54AA01

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) великій рогатій худобі, вівцям проти диктіокаульозу, остертагіозу, гемонхозу, трихостронгільозу, кооперіозу, езофагостомозу, нематодірозу, буностомозу, стронгілоїдозу, трихоцефальозу, телязіозу, гіподерматозу, естрозу, псороптозу, хоріоптозу, саркоптозу, сифункулятозів;

б) свиням проти аскаридозу, езофагостомозу, трихоцефальозу, стронгілоїдозу, метастронгільозу, 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 осіб і обслуговуючого персоналу, котрі вводять засоби захисту 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 р.

Листівка-вкладка (Настанова по застосуванню) Баймек® 1% розчин для ін'єкцій

Опис

Безбарвний прозорий розчин.

Склад

1 мл препарату містить діючу речовину івермектин – 10 мг.

Фармакологічна дія

ATCvet QP54AA01

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) великій рогатій худобі, вівцям проти диктіокаульозу, остертагіозу, гемонхозу, трихостронгілозу, кооперіозу, езофагостомозу, нематодірозу, буностомозу, стронгілодозу, трихоцефальозу, телязіозу, гіподерматозу, естрозу, псороптозу, хоріоптозу, саркоптозу, сифункулятозів;

б) свиням проти аскаридозу, езофагостомозу, трихоцефальозу, стронгілодозу, 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 у 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

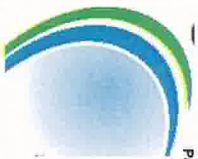
Виробник продукту:

ВНДІ Захисту Тварин, Юр'євець, Росія

Баймек®



1%



100 МЛ

Рослин для ін'єкцій
Розчин для ін'єкцій

Забій проти авто- та ендопаразитів у тварин
Средство против авто- и эндопаразитов у животных

UA
Склад: 1 мл містить 10 г івермектину.
Баймек® застосовують з лікувальною та профілактичною метою:
ВРХ, вівцям проти гельмінтозів, піподерматозу, естрозу, псорітозу, хоріоптозу, саркоптозу, сифункулятозів; **свинням** проти гельмінтозів, саркоптозу, сифункулятозів.
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 псорітозу 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.
Забій тварин на м'ясо дозволяється: ВРХ через 21 день, свиней – через 28 днів, овець – через 42 дні після введення препарату.
Зберігати при температурі від 0° до 30° С.
Термін придатності: 5 років. Після відкупорювання флакону – 3 місяці.

ЗАТ «Байер» (АЛТ «Байер»), Росія
ВНДІ Захисту Тварин, Юр'євець, Росія

RU

Состав: 1 мл препарата содержит 10 г ивермектина.
Баймек® применяют с лечебной и профилактической целью:
КРС, овец против гельминтозов, телязиоза, пиподерматоза, эстроза, псоритоза, хориптоза, саркоптоза, сифункулятозов; **свиньям** против гельминтозов, саркоптоза, сифункулятозов.
Дозирование: препарат используют только для подкожных инъекций. Дозы: КРС – 1 мл на каждые 50 кг живого веса, овец – 0,5 мл на 25 кг веса, свиньям – 1 мл на 33 кг веса. В случае тяжелого течения псоритоза проводят повторную обработку через 7 дней после первого введения препарата.
Противопоказания: не применять 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.
Препарат хранят при температуре от 0° до 30° С.
Срок годности: 5 лет, после откупоривания флакона - 3 месяца.

ЗАО «Байер» (АО «Байер»), Россия
ВНИИ Защиты Животных, Юр'євець, Россия

Склад №:
Термін придатності:
Срок годности:
Детальні відомості:
Детальні відомості:



Міністерство аграрної політики України

**ДЕРЖАВНИЙ НАУКОВО-ДОСЛІДНИЙ КОНТРОЛЬНИЙ
ІНСТИТУТ ВЕТЕРИНАРНИХ ПРЕПАРАТІВ
ТА КОРМОВИХ ДОБАВОК**

Р/р 26008011000980 ЛФ КБ "Фінанси та кредит"
МФО 325923, ЗКПО 00485670
Україна, 79019, м. Львів, вул. Донецька, 11

Тел. (0322) 52-33-72
Факс (0322) 52-11-93
dndki@scivp.lviv.ua

28.05.08 № 1114-К/08
На № _____ від _____

**Голові Державного комітету
ветеринарної медицини України
п. Іванову Г.Б.**

**Генеральному директору ТОВ Байер,
Україна
п. Тобіасу Менне**

ЕКСПЕРТНИЙ ВИСНОВОК

за результатами наукової експертизи реєстраційного досьє та реєстраційних випробувань
препарату Баймек ін'єкційний розчин 1% фірми ТОВ Байер, Україна
згідно контракту № 77е від 03.04.2008 р.

У результаті проведення експертизи реєстраційного досьє та реєстраційних випробувань
препарату Баймек ін'єкційний розчин 1% фірми ТОВ Байер, Україна, продукт рекомендовано
до перереєстрації в Україні.

Директор інституту,
член-кореспондент УААН, професор

І.Я.Коцюмбас

Реєстраційне посвідчення № 3407-01-1023-08