

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «Дектомектин»

1 Общие сведения

1.1 Дектомектин (Dectomectin).

Международное непатентованное наименование: дорамектин.

1.2 Лекарственная форма: раствор для внутримышечного и подкожного введения.

1.3 В 1 мл препарата в качестве действующего вещества содержится 10 мг дорамектина, в качестве вспомогательных веществ – этилолеат, кунжутное масло, бутилгидроксианизол.

1.4 По внешнему виду препарат представляет собой прозрачную жидкость от бесцветной до желтого цвета.

1.5 Препарат выпускают во флаконах из темного стекла по 100, 250 и 500 мл.

1.6 Препарат хранят в защищенном от света месте при температуре от 15 °С до 25 °С. Хранить в недоступном для детей месте.

1.7 Срок годности препарата – 3 года от даты производства, после первого вскрытия флакона – 6 месяцев при соблюдении условий хранения. Запрещается применение препарата по истечении срока годности. Неиспользованный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

1.8 Отпускается без рецепта.

2 Фармакологические свойства

2.1 Препарат относится к противопаразитарным средствам группы макроциклических лактонов.

2.2 Дорамектин, действующее вещество препарата, обладает широким спектром противопаразитарного действия, губительно действуя на нематод: *Oesophagostomum spp.*, *Ostertagia spp.* (включая инкапсулированные личинки), *Haemonchus spp.*, *Trichostrongylus spp.*, *Cooperia spp.*, *Bunostomum spp.*, *Strongyloides spp.*, *Dictyocaulus spp.*, *Thelazia spp.*, *Nematodirus spp.*, *Trichuris (Trichocephalus) spp.*, *Metastrongylus spp.*, *Parafilaria bovicola*, *Ascaris suum* и другие; личинки подкожных и носоглоточных оводов родов: *Hypoderma* и *Oestrus*; власоедов и вшей родов: *Bovicola*, *Haematopinus*, *Linognathus*, *Solenopotes*; чесоточных клещей родов: *Psoroptes* и *Sarcoptes*; иксодовых клещей (*Rhipicephalus microplus*) и других.

2.3 Дорамектин, связываясь с рецепторами клеток мышечной и нервной тканей паразитов, увеличивает проницаемость мембран для ионов хлора, что приводит к блокаде электрической активности нервных и мышечных клеток нематод и членистоногих, их параличу и гибели.

2.4 Дорамектин легко резорбируется из места инъекции. Фармакокинетические свойства дорамектина обеспечивают длительное сохранение терапевтических концентраций препарата в крови животных и защиту их от паразитарных заболеваний и реинвазии в течение длительного времени (до 28 суток). Выводится дорамектин из организма животных преимущественно с фекалиями, у лактирующих животных частично с молоком.

2.5 Препарат в рекомендуемых дозах не обладает мутагенным, тератогенным и эмбриотоксическим действиями. Препарат малотоксичен для теплокровных животных.

3 Порядок применения

3.1 Препарат назначают крупному рогатому скоту, овцам и свиньям при заболеваниях, вызываемых нематодами желудочно-кишечного тракта, легких, подкожной клетчатки, слезных протоков, личинками подкожных и носоглоточных оводов, личинками мух, вшами, чесоточными и иксодовыми клещами, чувствительными к дорамектину.

3.2 Препарат вводят животным однократно в следующих дозах:

- крупному рогатому скоту и овцам внутримышечно (в среднюю треть шеи) или подкожно (в область шеи или лопатки) в дозе 1 мл препарата на 50 кг массы тела животного, что соответствует 0,2 мг дорамектина на 1 кг массы тела животного;

- свиньям внутримышечно (в область шеи за ухом) в дозе 1 мл препарата на 33 кг массы тела животного, что соответствует 0,3 мг дорамектина на 1 кг массы тела животного.

Препарат следует вводить медленно, предварительно подогрев до температуры тела животного.

3.3 Перед массовой обработкой животных каждую партию препарата проверяют на небольшой группе животных (7–10 голов) разного возраста и упитанности. При отсутствии признаков побочного действия препарата в течение трех суток после введения препарата приступают к обработке всего поголовья.

3.4 При применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается. В случае появления аллергических реакций использование препарата прекращают и назначают антигистаминные препараты и средства симптоматической терапии.

3.5 При передозировке препарата у животного могут наблюдаться слабость, тремор, усиленная саливация. Специфические средства детоксикации отсутствуют, применяют общие меры, направленные на выведение препарата из организма.

3.6 Препарат противопоказан к применению животным с индивидуальной повышенной чувствительностью к компонентам препарата.

3.7 Запрещается применять препарат коровам и овцам за две недели до родов и в течение всего периода лактации, а также истощенным и больным острыми инфекционными болезнями животным.

3.8 Не следует применять препарат одновременно с лекарственными препаратами, содержащими макроциклические лактоны, вследствие возможного усиления токсического действия.

3.9 Препарат запрещен к применению продуктивным животным, чье молоко используется в пищу людям.

3.10 Убой крупного рогатого скота и овец на мясо разрешается не ранее чем через 70 суток, свиней – через 77 суток после последнего применения препарата. При вынужденном убое животных ранее указанных сроков внутренние органы уничтожают, а мясо можно использовать в корм плотоядным животным.

4 Меры профилактики

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать правила личной гигиены и техники безопасности.

4.2 Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом.

5 Порядок предъявления рекламаций

5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата его использование прекращают и потребитель обращается в государственное ветеринарное учреждение, на территории которого он находится.

Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил применения этого препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного ветеринарными специалистами отбираются образцы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора и образцы направляются в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (Республика Беларусь, 220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 Полное наименование производителя

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Научно-производственный центр БелАгроГен», Республика Беларусь, 213410, Могилевская область, г. Горки, ул. Мира, 67.

Инструкция по применению разработана заведующим отделом токсикологии и незаразных болезней животных РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С.Н. Вышелесского» М.П. Кучинским и кандидатом ветеринарных наук, заместителем директора по науке и технологиям ООО «Научно-производственный центр БелАгроГен» Д.В. Шубенком.

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	<i>[Подпись]</i>
Секретарь	<i>[Подпись]</i>
Экземпляр	<i>[Подпись]</i>
30	10
2020	протокол № 111