

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного лекарственного препарата «Регумат»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Торговое наименование: Регумат (Regumate).

Международное непатентованное наименование: альтреногест.

1.2 Лекарственная форма: раствор для приема внутрь.

В 1 мл препарата содержится действующее вещество: альтреногест 4 мг и вспомогательные вещества: бутилгидроксианизол, бутилгидрокситолуол, соевое масло.

1.3 По внешнему виду препарат представляет собой прозрачный масляный раствор бледно-желтого цвета.

1.4 Препарат выпускается расфасованным в алюминиевые бутылки по 540 мл и 1 л, укупоренные пробкой с пластиковым кольцом, вставленной в горлышко бутылки, и закрытые завинчивающимся колпачком диаметром 45 мм. Флаконы с препаратом упаковывают в индивидуальные картонные коробки вместе с инструкцией по применению на русском языке. Перед применением необходимо ознакомиться с инструкцией.

1.5 Регумат хранят и транспортируют при температуре от 2°C до 25°C. Защищать от нагревания. Хранить в недоступном для детей месте.

1.6 Срок годности препарата в закрытой упаковке производителя — 3 года с даты производства, после вскрытия бутылки — 90 дней. Запрещается применять препарат по истечении срока годности.

1.7 Препарат или отходы, возникшие при его использовании, уничтожают в соответствии с требованиями законодательства.

1.8 Отпускается в соответствии с законодательством государства, на территории которого осуществляется обращение ветеринарного лекарственного препарата.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Фармакотерапевтическая группа: половые гормоны и модуляторы половой системы.

2.2 Механизм действия альтреногеста подобен действию природного прогестерона. В течение курса обработки альтреногест действует по механизму обратной отрицательной связи на гонадотропины гипофиза, в результате чего прекращается рост фолликулов в яичниках и связанное с этим эстральное поведение самок (охота).

После прекращения применения препарата секреция гонадотропинов возобновляется, что вызывает рост и созревание фолликулов. Сопоставимый размер фолликулов в конце применения препарата совместно с синхронным возобновлением секреции гонадотропина у всех свиней приводит к синхронизированной охоте через 5-8 дней после окончания применения препарата.

Регумат применяют для создания однородных групп животных с предсказуемыми датами спаривания и/или искусственного осеменения. Это позволяет вводить ремонтных свинок в основное стадо свиноматок, а также помогает синхронизировать наступление первого эструса у свиноматок после отъема поросят.

Альтреногест быстро всасывается в желудочно-кишечном тракте. Максимальная концентрация в плазме отмечается через 1 час после первого применения и сохраняется до 4 часов после применения 18-й дозы при полном курсе лечения.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Регумат применяют для синхронизации охоты у ремонтных свинок с целью введения их в стадо основных свиноматок, а также для предотвращения охоты и синхронизации охоты у свиноматок после отъема поросят.

3.2 Противопоказанием для применения лекарственного препарата является индивидуальная повышенная чувствительность животного к компонентам препарата.

3.3 Регумат не предназначен для применения в период супоросности и лактации.

3.4 Лекарственный препарат предназначен для приема внутрь.

Ремонтные свинки: 1 доза (5 мл) 1 раз в день на животное с кормом в течение 18 последовательных дней.

Свиноматки: 1 доза (5 мл) 1 раз в день на животное с кормом в течение 3 последовательных дней.

Следует тщательно соблюдать рекомендованную продолжительность применения препарата. Для животных, содержащихся в группе, необходимо обеспечить введение рекомендованной терапевтической дозы каждому животному.

3.5 Нежелательные реакции при применении в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдаются.

3.6 Симптомы передозировки при применении Регумат не выявлены.

3.7 Данные о взаимодействии с другими лекарственными препаратами отсутствуют.

3.8 Особенности действия лекарственного препарата при его первом применении или отмене не выявлены.

3.9 Следует избегать пропусков введения очередной дозы лекарственного препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности.

3.10 Убой животных на мясо допускается не ранее, чем через 15 дней после прекращения применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых во время лечения, запрещается использовать в пищу людям.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с ветеринарными лекарственными средствами.

4.2 Во время работы с препаратом необходимо использовать средства индивидуальной защиты, такие как спецодежда и перчатки, устойчивые к воздействию химических веществ (напр. нитриловые). Препарат способен проникать в кожу через перчатки из латекса и другого пористого материала. Проникновение препарата через кожу может увеличиться, если участок кожи покрыт материалом, создающим окклюзионный эффект. Следует вымыть руки после применения препарата.

4.3 Следует избегать контакта препарата с кожей и слизистыми оболочками глаз. При случайном попадании на кожу следует немедленно смыть препарат водой с мылом. При случайном попадании препарата в глаза необходимо тщательно промыть глаза водой в течение 15 минут и немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

Не применять препарат внутрь. Во время работы с препаратом запрещается курить, пить и принимать пищу. Масляная основа может приводить к развитию нежелательных реакций при проглатывании. В случае проглатывания не следует вызывать рвоту, необходимо немедленно обратиться в медицинское учреждение. Существует риск повреждения легких при вдыхании масляной основы.

Любое оборудование или поверхности, контактирующие с препаратом, должны быть тщательно очищены и продезинфицированы для предотвращения его воздействия на человека.

4.4 Беременные женщины или женщины, которые могут быть беременны, не должны допускаться к работе с препаратом. Женщинам детородного возраста следует избегать контакта с препаратом.

К работе с препаратом не допускаются:

- лица с подтвержденным или предполагаемым диагнозом «рак молочной железы» или другими прогестерон-зависимыми опухолями;
- лица с тромбоэмболическими заболеваниями или их наличием в анамнезе;
- женщины с вагинальным кровотечением неизвестной этиологии;
- лица с нарушениями функции печени или заболеванием печени.

При однократном воздействии препарата возможно развитие кратковременных нежелательных реакций. Многократное случайное воздействие препарата может иметь более неблагоприятные последствия. Нежелательные реакции, возникающие в результате многократного воздействия: продолжительное случайное воздействие препарата может приводить к нарушению менструального цикла, маточным или абдоминальным спазмам, усилению или ослаблению маточных кровотечений, пролонгации беременности или возникновению головной боли. Сообщается о нежелательном воздействии препарата на репродуктивную функцию у мужчин, включая снижение либидо.

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 по применению препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, пишется акт отбора проб и направляется в государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения на соответствие требованиям нормативным документам.

5.2 Наименование, адрес организации, уполномоченной владельцем регистрационного свидетельства ветеринарного лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя на территории Российской Федерации и Республики Беларусь: ООО «Интервет» (Россия, 143345, Московская область, г. Наро-Фоминск, рабочий поселок Селятино, ул. Промышленная, дом 81/1).

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 «Интервет Продакшнз С.А.» (Intervet Productions S.A.), Рю де Лион, 27460, г. Иговиль, Франция.

Инструкция подготовлена главным специалистом по регистрации ветеринарных препаратов ООО «КонсультантАгро» Терешко А.А. и менеджером по вопросам надлежащей производственной практики ООО «Интервет» Исаченковой О.М.