

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата «Регумат»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 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. Система укупоривания состоит из пробки, продолжением которой является полимерное кольцо, вставляемой в горлышко бутылки, и закручивающегося колпачка. Флаконы с препаратом упаковывают в индивидуальные картонные коробки вместе с инструкцией по применению. Перед применением необходимо ознакомиться с инструкцией.

1.5 Регумат хранят и транспортируют при температуре от плюс 2°C до плюс 25°C.

1.6 Регумат хранят в недоступном для детей месте.

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

Неиспользованный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

1.8 Регумат отпускают без рецепта ветеринарного врача.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Альтреногест относится к группе половых гормонов и модуляторов половой системы.

2.2 Механизм действия альтреногеста подобен действию природного прогестерона. В течение курса обработки альтреногест действует по механизму обратной отрицательной связи на гипоталамо-гипофизарный комплекс, блокируя синтез гонадотропных гормонов. В результате этого прекращается рост и созревание фолликулов в яичниках и связанное с этим эстральное поведение самок. После прекращения применения Регумат в течение суток уровень альтреногеста в организме падает до минимума. Это в свою очередь восстанавливает синтез гонадотропных гормонов и способствует однородному развитию фолликулов и синхронизированной охоте в группе животных через 5-8 дней после последнего введения препарата.

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 последней дозы.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Регумат применяется отъемным свиноматкам с целью предупреждения/синхронизации охоты и половозрелым ремонтным свинкам с целью синхронизации охоты и планового введения в технологические группы для осеменения.

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 Препарат наносят на корм в дозе 5 мл на животное один раз в день.

Продолжительность применения препарата свиноматкам составляет 3 дня, ремонтным свинкам — 18 дней. Препарат необходимо задавать в одно и то же время дня на протяжении всего курса применения.

3.5 Побочные явления и осложнения 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. Необходимо использовать средства индивидуальной защиты (перчатки и другие) во время работы с препаратом, мыть руки после применения препарата и до кормления.

4.2 В случае попадания препарата на кожу, необходимо участок, на который попал препарат, тщательно смыть водой с мылом.

4.3 Беременным женщинам и женщинам детородного возраста следует избегать контакта с Регумат. Случайное проглатывание препарата может привести к нарушению менструального цикла или пролонгации беременности.

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 производителем лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя на территории Российской Федерации: 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 СООО «Агросайт» Терешко А.А. и заведующим кафедрой микробиологии и вирусологии УО ВГАВМ Вербицким А.А.

