

ИНСТРУКЦИЯ по применению препарата ветеринарного «Дорамек»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Дорамек (Doramecum).

Международное непатентованное наименование: дорамектин.

1.2 Препарат представляет собой прозрачную жидкость от бесцветного до светложелтого цвета. Препарат выпускают в форме раствора для внутримышечного и подкожного введения.

1.3 В 1,0 мл препарата содержится 10 мг дорамектина, вспомогательные вещества: метилпарагидроксibenзоат, триглицериды среднецепочные.

1.4 Препарат выпускают в стеклянных флаконах по 50 и 100 мл.

1.5 Препарат хранят в упаковке производителя по списку Б в защищенном от света месте, при температуре от плюс 2 °C до плюс 25 °C. Препарат хранят отдельно от продуктов питания и кормов, в недоступном для детей месте.

1.6 Срок годности препарата - 3 года от даты изготовления; после первого вскрытия флакона - 28 суток при соблюдении условий хранения.

1.7 Препарат отпускается без рецепта ветеринарного врача.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Дорамек противопаразитарный препарат системного действия класса макроциклических лактонов. Обладает широким спектром инсектицидного, нематодоцидного и акарицидного действия; активен в отношении нематод желудочнокишечного тракта, легких, подкожной клетчатки, личинок оводов, а также вшей, саркоптоидных и иксодовых клещей.

Дорамектин связывается с рецепторами клеток мышечной и нервной ткани, повышает проницаемость мембран для ионов хлора, вызывая блокаду проведения нервных импульсов, что приводит к параличу и гибели паразитов. У млекопитающих эти рецепторы локализованы только в центральной нервной системе, а дорамектин практически не проникает через гематоэнцефалический барьер, поэтому в рекомендуемых дозах препарат безопасен для млекопитающих.

2.2 Препарат легко всасывается из места введения, поступает в системный кровоток, органы и ткани, достигая максимальной концентрации в течение 4-5 суток, длительное время сохраняется в организме, обеспечивая защиту животных от паразитарных заболеваний и реинвазии (до 28 дней). Выводится из организма в основном в неизмененном виде с фекалиями.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют:

- для лечения крупного рогатого скота при заболеваниях, вызванных нематодами *Ostertagia* spp., *Haemonchus* spp., *Trichostrongylus* spp., *Mecistocirrus digitatus*, *Cooperia* spp., *Nematodirus* spp., *Bunostomum phlebotomum*, *Strongyloides papillosus*, *Oesophagostomum radiatum*, *Trichocephalus discolor*, *Dictyocaulus* spp., *Thelazia* spp.; личинками подкожных и носоглоточных оводов *Hypoderma* spp.; вшами и влосоедами *Haematopinus* spp., *Linognathus* spp., *Solenopotes* spp., *Bovicola bovis*; саркоптоидными клещами *Psoroptes bovis*, *Sarcoptes bovis*, *Chorioptes bovis*; иксодовыми клещами - *Boophilus microplus* и другими паразитами;

- для лечения овец при заболеваниях, вызванных нематодами *Ostertagia circumcincta* (половозрелые и личинки, включая резистентные к производным бензимидазола), *Haemonchus contortus* (половозрелые и личинки), *Trichostrongylus axei* (половозрелые и личинки), *Trichostrongylus colubiformis* (половозрелые и личинки), *Trichostrongylus vitrinus* (половозрелые и личинки), *Cooperia curticei* (личинки), *Oesophagostomum venulosum* (половозрелые), *Nematodirus* spp. (половозрелые и личинки), *Strongyloides papillosus*, *Dictyocaulus filarial*, *Trichocephalus ovis*; личинками носоглоточного овода *Oestrus ovis*; чесоточными клещами *Psoroptes ovis*, *Sarcoptes ovis* и другими паразитами; - для лечения свиней при заболеваниях, вызванных половозрелыми особями и личинками нематод *Hyostrophylus rubidus*, *Ascaris suum*; половозрелыми особями нематод *Strongyloides ransomi*,

Metastrongylus spp., *Stephanurus dentatus*; вшами *Haematopinus suis*; чесоточными клещами — *Sarcoptes scabiei* и другими паразитами.

3.2 Препарат применяют животным однократно:

- крупному рогатому скоту и овцам внутримышечно (в среднюю треть шеи) или подкожно (в область шеи или лопатки) в дозе 1 мл на 50 кг массы животного;

- свиньям внутримышечно у основания уха в дозе 1 мл на 33 кг массы животного.

3.3 При обработке животных при температуре ниже 5⁰С, в связи с некоторым повышением вязкости раствора, для облегчения его использования флакон с препаратом и шприцы рекомендуется подогреть до комнатной температуры.

3.4 Препарат запрещен к применению для продуктивных животных, молоко которых используется в пищу людям.

3.5 Убой крупного рогатого скота и овец на мясо разрешается не ранее, чем через 70 суток, свиней - 77 суток после последнего введения препарата. В случае вынужденного убоя животных ранее указанного срока, внутренние органы подлежат уничтожению, мясо можно использовать на корм плотоядным животным.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

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

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 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, 19 А), для подтверждения на соответствие нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 ООО «Рубикон» 210002, Республика Беларусь, г. Витебск, ул. М. Горького, 62 Б.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Толкач Н.Г., Петров В.В., Соловьев А.В., Ятусевич И.А., Олехнович Н.И., Матузко Н.С., Петрукович В.В., Мироненко В.М., Кирищенко В.Г., Конахович И.К.) и ООО «Рубикон» (Кукор С.С.).