

## ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «Дектолет»

### 1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Ветеринарный препарат «Дектолет» (Dectolet).

Международное непатентованное наименование: дорамектин (doramectinum).

Лекарственная форма: раствор для внутримышечного и подкожного применения.

1.2 Ветеринарный препарат «Дектолет» (далее по тексту – препарат) во внешнем виде представляет собой прозрачный раствор от бесцветного до желтого цвета. В 1,0 мл препарата в качестве активного действующего вещества содержится 10 мг дорамектина и вспомогательные вещества: этилолеат, подсолнечное масло, бутилгидрокситолуол.

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

Хранят в упаковке производителя (список Б) в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре от плюс 5°C до плюс 25°C.

1.4 Срок годности препарата – 3 (три) года от даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортирования. После вскрытия и изъятия из флакона первой дозы препарат хранят в течение 24 суток при температуре от плюс 2°C до плюс 8°C. Хранить в недоступном для детей месте. Не применять после окончания срока годности.

1.5 Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

### 2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Препарат относится к противопазитарным средствам системного действия группы макроциклических лактонов, активен в отношении половозрелых форм и личинок нематод (*Ostertagia circumcincta*, *Haemonchus contortus*, *Trichostrongylus spp.*, *Cooperia curticei*, *Oesophagostomum venulosum*, *Nematodirus spp.*, *Strongyloides papillosus*, *Strongyloides ransomi*, *Metastrongylus spp.*, *Dictyocaulus filarial*, *Trichocephalus ovis*, *Hyostromylus rubidus*, *Ascaris suum*), личинок оводов (*Hypoderma spp.*, *Oestrus ovis*), вшей (*Haematopinus spp.*, *Linognathus spp.*, *Solenopotes spp.*, *Bovicola bovis*), чесоточных клещей (*Psoroptes ovis*, *Sarcoptes suis*, *Sarcoptes ovis*, *Sarcoptes bovis*, *Chorioptes bovis*), иксодовых клещей (*Boophilus microplus*) и других паразитов, чувствительных к дорамектину.

2.2 Механизм действия дорамектина, входящего в состав препарата, заключается в связывании с рецепторами клеток мышечной и нервной тканей паразитов, в результате чего увеличивается проницаемость мембран для ионов хлора, что приводит к блокаде электрической активности нервных и мышечных клеток нематод и членистоногих, их параличу и гибели.

2.3 После подкожного или внутримышечного введения дорамектин легко резорбируется из места инъекции и сохраняет терапевтическую концентрацию в крови в течение 28 суток. Выводится дорамектин из организма животных преимущественно с фекалиями.

2.4 Препарат относится к веществам малоопасным (IV класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76), не обладает мутагенным, тератогенным и эмбриотоксическим действиями.

### 3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют свиньям, крупному рогатому скоту и овцам при заболеваниях, вызванных нематодами, личинками оводов, вшами, власоедами, иксодовыми и чесоточными клещами, а также при других паразитарных заболеваниях, возбудители которых чувствительны 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 1,0 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 или за ухом) в дозе 1,0 мл препарата на 33 кг массы тела животного, что соответствует 0,3 мг дорамектина на 1 кг массы тела животного.

Перед введением препарат подогревают на водяной бане до температуры 37–38°C.

3.3 Препарат не рекомендован для применения беременным животным.

3.4 При передозировке препарата у животных может наблюдаться угнетение, отказ от корма, тремор, усиление саливации, применяют общие меры, направленные на выведение препарата из организма.

3.5 Не применять животным с повышенной чувствительностью к дорамектину. При повышенной индивидуальной чувствительности к препарату и появлении побочных действий, его использование прекращают и назначают симптоматическое лечение.

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

3.7 Убой крупного рогатого скота и овец на мясо разрешается не ранее чем через 70 суток, свиней – через 77 суток после введения препарата. При вынужденном убое животных ранее указанных сроков внутренние органы уничтожают, а мясо можно использовать для кормления плотоядных животных.

#### 4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

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

4.2 При попадании составных компонентов или препарата на кожу или слизистые оболочки необходимо смыть их водой.

#### 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, не менее 3-х единиц тары препарата из серии вызвавшей осложнение, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» для подтверждения на соответствие нормативных документов (220005, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Красная 19А, тел. 8-017-290-42-75).

#### 6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Производственный кооператив «Биогель».

Юридический адрес: Республика Беларусь, 220035 г. Минск, ул. Тимирязева, 65, оф. 313.

Адрес производственной площадки: Республика Беларусь, 222685, Минская область, Столбцовский район, д. Нивное.

Произведено по заказу Частного производственно-торгового унитарного предприятия «Летуаль» Республика Беларусь, 220075, г. Минск, ул. Инженерная, д. 1Е.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками ПК «Биогель» и Частного предприятия «Летуаль» (Л.Е. Янушевская, А.Н. Безбородкин).

