

## Коротка характеристика препарату

### 1. Назва

Регумат™

### 2. Склад

1 мл препарату містить діючі речовини:

- альтреногест – 4 мг.

Допоміжні речовини:

- бутилгідроксианізол – 0,07 мг;

- бутилгідрокситолуол – 0,07 мг;

- олія соєва – до 1 мл.

### 3. Фармацевтична форма

Розчин для перорального застосування.

### 4. Фармакологічні властивості

АТС vet класифікаційний код QG03DX90 – ветеринарні препарати на основі статевих гормонів, модулятори репродуктивної функції.

Механізм дії альтреногесту подібний до такої у прогестерону. Протягом курсу обробки тварин сполука діє за механізмом зворотного негативного зв'язку на гіпофізарний гонадотропін з метою інгібіції росту фолікулів і естральної поведінки. По завершенню обробки відбувається відновлення секреції гонадотропіну, що призводить до росту і дозрівання фолікулів. Однорідність розміру фолікулів в кінці курсу обробки поряд з синхронним відновленням секреції гонадотропіну у всіх ремонтних свинок і свиноматок призводить до синхронізованої тічки через 5-8 днів після завершення обробки.

Регумат™ застосовується для отримання однорідних груп самок з прогнозованою датою злучки і/або штучного осіменіння. Це полегшує введення молодих свинок в групи основних (племінних) свиноматок, а також синхронізує перший еструс у свиной після відлучення поросят.

Максимальна концентрація в плазмі відзначається через 1 годину після першого введення і приблизно через 4 години після застосування останньої дози. Альтреногест швидко абсорбується в шлунково-кишковому тракті.

### 5. Клінічні особливості

#### 5.1 Вид тварин

Свині.

#### 5.2 Показання до застосування

Застосовується для синхронізації еструсу у ремонтних свинок з метою введення їх в групи основних (племінних) свиноматок, а також синхронізує перший еструс у свиной після відлучення поросят.

#### 5.3 Протипоказання

Регумат™ не застосовують свиням в період вагітності.

#### 5.4 Побічна дія

При застосуванні згідно листівки-вкладки – відсутні.

#### 5.5 Особливі застереження при використанні

Слід уважно визначати кількість обробок тварин. При груповому застосуванні слід упевнитися, що препарат вводився кожній свинці (свиноматці) в групі.

#### 5.6 Застосування під час вагітності, лактації

Регумат™ не застосовують під час вагітності.

#### 5.7 Взаємодія з іншими засобами або інші форми взаємодії

Не змішувати з іншими ветеринарними медичними препаратами.

#### 5.8 Дози та способи введення

Перед застосуванням: видалити контролер з випускної трубки балону. Встановити голівку щоб випускна трубка знаходилася над міткою. Одним рухом натиснути пальцем голівку балона, відпустити через 2 секунди – в результаті отримують першу дозу Регумату™ в 5 мл. Пауза між

натисканнями голівки-дозатора – не менше 2 секунд.

При введенні препарату на корм перед кожною твариною, слід впевнитися, що тварини мають достатньо місця, щоб підійти до своєї порції у годівниці.

**Ремонтні свинки:** препарат вводять перорально в дозі 5 мл на 1 тварину з кормом протягом 18 днів 1р./день.

**Свиноматки:** перорально в дозі 5 мл на 1 тварину з кормом протягом 3 днів 1р./день.

#### **5.9 Передозування (симптоми, невідкладні заходи, антидоти)**

Не слід перевищувати рекомендовану дозу.

#### **5.10 Спеціальні застереження**

Контейнер під тиском. Не струшувати балон перед застосуванням.

#### **5.11 Період виведення (каренції)**

Забій на м'ясо дозволяється не раніше ніж через 24 години після останнього введення.

#### **5.12. Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, які вводять препарат**

Контейнер під тиском, застосовувати з обережністю, в рукавичках та спецодязі. Уникати контакту зі шкірою та слизовими оболонками. При контакті препарату зі шкірою людини, необхідно ретельно промити місце контакту водою з милом.

Не рекомендується працювати з препаратом вагітним жінкам та жінкам дітородного віку – випадкове споживання препарату може призвести до порушення менструального циклу або пролонгації вагітності. У випадку випадкового вживання препарату людиною, необхідно одразу звернутися до лікаря, показавши йому упаковку або листівку-вкладку.

### **6. Фармацевтичні особливості**

#### **6.1 Форми несумісності**

Не відомі.

#### **6.2 Термін придатності**

36 місяців. Після першого відкриття контейнера – зберігати 90 днів.

#### **6.3. Особливі заходи зберігання.**

Сухе, темне, недоступне для дітей місце при температурі від 2° до 25°С. Не допускати потрапляння прямих сонячних променів і нагрівання контейнера до 50°С.

#### **6.4. Природа і склад контейнера первинного пакування**

Продукт може постачатися у контейнерах трьох типів:

1-й тип: циліндричний алюмінієвий контейнер – балон під тиском не менше 5,5 Бар, що створюється завдяки стисненому азоту. Загальна ємність контейнера – 600 мл, наповнення контейнера – 360 мл препарату. Дозатор, яким обладнано балон, дозволяє отримувати 5 мл (що відповідає 20 мг альтреногесту) препарату при одному натисненні.

2-й тип: алюмінієвий контейнер закупорений obturatorом, поєднаним з пластиковим кільцем і зовнішньою кришкою-ковпачком розміром 45 мм, що закручується. Загальна ємність контейнера – 625 мл, наповнення контейнера – 540 мл препарату.

3-й тип: алюмінієвий контейнер ємністю 1 л закупорений obturatorом, поєднаним з пластиковим кільцем і зовнішньою кришкою-ковпачком розміром 45 мм, що закручується. Наповнення контейнеру – 1 л препарату.

#### **6.5. Особливі заходи безпеки при поводженні з невикористаним препаратом або із його залишками.**

Згідно місцевих вимог щодо знешкодження невикористаних препаратів.

### **7. Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення**

Інтервет Інтернешнл Б.В.

Intervet International B.V.

Вім де Корверштраат, 35

Wim de Korverstraat, 35

5831 АН Боксмеер, Нідерланди

5831 AN Boxmeer, The Netherlands

### **8. Назва та місцезнаходження виробника (виробників)**

Інтервет Продакшн С.А.

Intervet Production S.A.,

Рю де Ліон

Rue De Lyons

27460, Іговільль

27460, Igoville

Франція

France