

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