

## ИНСТРУКЦИЯ по применению препарата «Дорамек»

### 1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 «Дорамек» («Doramesum»).
- 1.2 Препарат представляет собой прозрачную жидкость от бесцветного до светло-желтого цвета, со специфическим запахом, без осадка.
- 1.3 В 1,0 см<sup>3</sup> препарата содержится 10 мг дорамектина.
- 1.4 Препарат выпускают герметически укупоренных флаконах из темного стекла по 50,0 см<sup>3</sup> и 100,0 см<sup>3</sup>.
- 1.5 Препарат хранят в упаковке изготовителя по списку Б в сухом, защищенном от света месте, при температуре от 0°С до + (плюс) 25°С.
- 1.6 Срок годности препарата 3 года от даты изготовления при соблюдении условий хранения.

### 2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Препарат «Дорамек» в своем составе содержит дорамектин - представитель группы авермектинов. Препарат относится к эндектоцидам широкого спектра действия для парентерального введения крупному рогатому скоту, овцам и свиньям. Однократное введение препарата надежно защищает животных от нематод и членистоногих. Легко резорбируется с места введения, действует с высокой эффективностью и не оказывает отрицательного действия на организм животного.

Фармакокинетические особенности дорамектина обеспечивают длительное сохранение терапевтических концентраций препарата в крови животных и длительное время защищают от реинвазии.

Препарат оказывает губительное действие против нематод: *Oesophagostomum* spp., *Ostertagia* spp., *Haemonchus* spp., *Trichostrongylus* spp., *Cooperia* spp., *Bunostomum* spp., *Strongyloides* spp., *Dictyocaulus* spp., *Thelazia* spp.; личинок подкожных и носоглоточных оводов рода *Hypoderma* и *Rinoestrus*; вшей рода *Haematopinus*, *Linognathus*, *Solenopotes*; чесоточных клещей рода *Psoroptes*, *Sarcoptes* и других. Связываясь с рецепторами, дорамектин увеличивает проницаемость мембран для ионов хлора, что приводит к блокаде электрической активности нервных и мышечных клеток нематод и членистоногих и их параличу и гибели. 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.

### 3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 «Дорамек» применяют сельскохозяйственным животным (крупному рогатому скоту, овцам, свиньям) при паразитарных заболеваниях, вызываемых возбудителями чувствительными к дорамектину.

3.2 Крупному рогатому скоту и овцам препарат вводят внутримышечно или подкожно. Свиньям - только внутримышечно. «Дорамек» вводят подкожно в области шеи или лопатки животного, а внутримышечно - в среднюю треть шеи. Вводить препарат надо с соблюдением правил асептики, используя сухие стерильные шприцы и иглы.

Крупному рогатому скоту и овцам препарат вводят в дозе 1,0 мл на 50 кг массы животного. Свиньям препарат вводят только внутримышечно у основания уха, в дозе 1 мл на 33 кг массы животного.

3.3 В случае сгущения препарата при низкой температуре окружающей среды, препарат следует подогреть на водяной бане при температуре 40-50<sup>0</sup>С, а затем охладить до температуры тела животного.

3.4 Противопоказано введение препарата лактирующим животным.

3.5 Убой крупного и мелкого рогатого скота на мясо разрешается не ранее, чем через 35 дней, свиней – 28 дней после последнего введения препарата.

3.6 В случае вынужденного убоя животных ранее указанного срока, внутренние органы подлежат уничтожению, мясо можно использовать на корм плотоядным животным.

#### 4 МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

4.1 При работе с препаратом необходимо соблюдать осторожность.

4.2 Во время работы с препаратом запрещается принимать пищу, пить воду, курить.

4.3 После окончания работы с препаратом руки и лицо следует тщательно вымыть теплой водой с мылом, рот прополоскать 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 которой он находится.

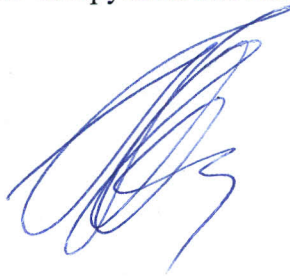
Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил применения этого препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» для подтверждения на соответствие нормативных документов.

#### 6 ИЗГОТОВИТЕЛЬ

6.1 ООО «Рубикон», г. Витебск, Республика Беларусь

Инструкция по применению препарата разработана заведующим кафедрой фармакологии и токсикологии УО ВГАВМ доцентом Толкачем Н.Г., доцентом кафедры фармакологии и токсикологии УО ВГАВМ Петровым В.В., профессором кафедры фармакологии и токсикологии УО ВГАВМ Ятусевичем И.А., заведующим кафедрой зоологии УО ВГАВМ доцентом Олехновичем Н.И., заведующим кафедрой нормальной и патологической физиологии УО ВГАВМ Матузко Н.С., старшим преподавателем кафедры паразитологии УО ВГАВМ Петруковичем В.В.

Доцент кафедры фармакологии  
и токсикологии УО «ВГАВМ»



В.В. Петров

