

Инструкция рассмотрена и одобрена
на заседании Ветбиофармсовета
20.05.2016
Протокол № 84

ИНСТРУКЦИЯ по применению препарата ветеринарного «Велактис»

1. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1. Велактис (Velactis).

1.2. По внешнему виду препарат представляет собой прозрачный раствор светло-желтого цвета без механических включений.

1.3. Велактис в 1 мл в качестве действующего вещества содержит 1,12 мг каберголина, а также вспомогательные вещества: диметилсульфоксид и средненецепочечные триглицериды.

1.4. Препарат выпускают расфасованным по 5, 25 и 50 мл в стеклянные флаконы соответствующей вместимости. Флаконы упаковывают по 1 штуке (флаконы по 5, 25, 50 мл) или по 5 штук (флаконы по 5 мл) в картонные коробки.

1.5. Хранят лекарственный препарат в закрытой упаковке производителя, в сухом, защищенном от света месте, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре от 0 °C до плюс 25 °C.

1.6. Срок годности велактиса при соблюдении условий хранения – 3 года со дня производства, после вскрытия упаковки – 28 дней.

2. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1. Фармакотерапевтическая группа лекарственного препарата для ветеринарного применения: ингибиторы пролактина.

Каберголин – синтетическое производное эрголина, агонист дофаминовых D₂-рецепторов. Воздействуя на дофаминовые D₂ рецепторы лактотропных клеток гипофиза, каберголин подавляет секрецию пролактина, гормона, участвующего в лактогенезе. Таким образом, лактация прекращается.

2.2. После внутримышечного введения коровам каберголин быстро всасывается из места введения, пик концентрации достигается через 3 часа, и хорошо распределяется в тканях. Биодоступность каберголина составляет 90%, связывается с протеинами плазмы более чем на 74%, быстро метаболизируется в печени, период полувыведения составляет около 20 ч, 66% от введенной дозы выводится с фекалиями.

3. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1. Велактис применяют коровам при запуске для подавления лактации, уменьшения боли и дискомфорта, вызванных набуханием вымени, а также для профилактики мастита в сухостойный период.

3.2. Велактис применяют коровам перед запуском в течение 4 часов после последней дойки. Препарат вводят однократно внутримышечно в дозе 5 мл препарата на животное, что соответствует дозе каберголина 5,6 мг.

Для инъекции следует использовать сухие стерильные иглы и шприцы и не допускать попадания влаги во время введения!

3.3. При передозировке велактиса у коров могут наблюдаться симптомы нарушения функции желудочно-кишечного тракта: незначительное уменьшение аппетита и диарея, которые проходят самостоятельно. Возможно снижение руминантной активности.

3.4. Особеностей действия лекарственного препарата при его первом применении и при его отмене не установлено.

3.5. Следует избегать нарушений схемы применения велактиса, так как это может привести к снижению эффективности.

3.6. При применении велактиса возможен отек в месте инъекции, исчезающий самостоятельно в течение 7 дней и не требующий специального лечения.

3.7. Противопоказанием к применению велактиса является индивидуальная повышенная чувствительность коров к компонентам препарата.

3.8. О взаимодействии велактиса с другими лекарственными препаратами и (или) кормами не известно.

3.9. Убой коров на мясо разрешается не ранее, чем через 23 дня после последнего применения велактиса. Молоко коров, обработанных лекарственным препаратом, разрешается использовать для пищевых целей без ограничений.

Мясо вынужденно убитых животных до истечения указанного срока, можно использовать для кормления пушных зверей.

4. МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ.

4.1. При работе с велактисом следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами.

4.2. Во время работы с лекарственным препаратом запрещается пить, курить и принимать пищу. Работать с препаратом следует с осторожностью, не допускать инъекции препарата человеку. После окончания работы следует тщательно вымыть руки с мылом.

4.3. При случайном попадании велактиса на кожу или слизистые оболочки глаз, их необходимо промыть большим количеством воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата и беременным женщинам следует избегать прямого контакта с лекарственным препаратом. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

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 проводится 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, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19а) для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6. ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1. АО «Сева Санте Анималь», 10 авеню де ла Балластье, 33500, г. Либурн, Франция.

Инструкция по применению препарата «Велактис» подготовлена ветеринарным врачом Стрижак И. П. представительства АО «Ceva Sante Animale» в РБ (Франция), 220035, Минск, ул. Чехова 3, помещение 1Н, тел./факс (+375 17) 306-40-14.

