

ОДОБРЕНО
Совет по ветеринарным препаратам
протокол от «9» октября 2018 г. № 97

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата «Диминакел плюс»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Диминакел плюс (Diminakelum plus).
- 1.2 Препарат представляет собой стерильные гранулы оранжевого цвета, хорошо растворимые в воде.
- 1.3 В 1,0 г препарата содержится действующее вещество: диминацена диацетурата 445 мг и вспомогательные вещества: феназона (антипирина) 551,822 мг, пиридоксина гидрохлорида (витамина В₆) 2,542 мг, цианкобаламина (витамина В₁₂) 0,636 мг.
- 1.4 Диминакел плюс расфасовывают по 2,36 г и 23,6 г в пакеты (саше); 10 саше в коробке.
- 1.5 Препарат хранят с предосторожностью (список Б) в защищенных от прямых солнечных лучей, недоступных для детей местах, при температуре от плюс 2 °С до плюс 30 °С отдельно от продуктов питания и кормов.
- 1.6 Срок годности – 4 года при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке производителя. После вскрытия саше препарат не подлежит хранению. Не применять по истечении срока годности.
- 1.7 Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1 Диминацена диацетурат обладает антипротозойными свойствами, эффективен в отношении *Babesia spp.*, *Pyroplasma spp.*, *Trypanosoma spp.*, *Theileria spp.* Механизм действия заключается в подавлении аэробного гликолиза и синтеза ДНК у паразита. Устойчивость паразитов к диминацена диацетурату регистрируется редко.
- 2.2 Феназон оказывает жаропонижающее действие. Он также обладает умеренными противовоспалительными и болеутоляющими свойствами.
- Витамины В₆ и В₁₂ выполняют важную роль в кроветворении, тем самым, способствуя устранению анемии, вызываемой простейшими.
- 2.3 При введении внутримышечно или подкожно препарат быстро всасывается, максимальная концентрация в крови достигает своего значения через 15 – 90 минут после инъекции. Метаболизм диминацена диацетурата осуществляется в печени, экскреция происходит, в основном, с мочой в неизменном виде.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

- 3.1 Диминакел плюс применяют крупному рогатому скоту при бабезиозе, пироплазмозе, тейлериозе; лошадям при пироплазмозе и трипаносомозе; верблюдам при трипаносомозе; овцам при бабезиозе; собакам при бабезиозе (пироплазмозе).
- 3.2 Перед применением разводят 2,36 г препарата в 12,5 мл (или 23,6 г в 125 мл) воды для инъекций, чтобы получить 7 % раствор диминацена диацетурата. Раствор не подлежит хранению.
- Полученный раствор вводят подкожно или внутримышечно. Лошадям предпочтительно вводить внутримышечно.

Раствор применяют в следующем порядке и дозах:

Для лечения лошадей, крупного рогатого скота, овец, собак при пироплазмозе и бабезиозе:

- 1 мл/20 кг массы тела (3,5 мг диминацена диацетурата/кг массы тела животного) однократно.

Для лечения крупного рогатого скота при тейлериозе:

- 1 мл/14 кг массы тела (5 мг диминацена диацетурата/кг массы тела животного) однократно.

Для лечения лошадей при трипаносомозе:

- 1 мл/ 20 кг массы тела (3,5 мг диминацена диацетурата/кг массы тела животного) однократно.

Для лечения верблюдов при трипаносомозе:

- 1 мл/55 кг массы тела (1,27 мг диминацена диацетурата/кг массы тела животного) однократно.

3.3 Противопоказания: гиперчувствительность к компонентам препарата, печеночная и почечная недостаточность у животных.

3.4 Побочные действия: местная реакция. Превышение рекомендованной дозы может вызвать нервные явления и гепатотоксические реакции (особенно чувствительны собаки и верблюды). В таком случае проводится симптоматическое лечение.

У собак может наблюдаться повышенная саливация, рвота, диарея, возбуждение, нистагм и другие нервные явления. В случае возникновения побочных реакций препарат следует отменить и ввести атропина сульфат в дозе 0,1 мг/кг подкожно и симптоматические средства.

3.5 Не допускается убой животных на пищевые цели в период лечения и в течение 21 суток после последнего введения препарата. В случае вынужденного убоя до истечения срока ожидания мясо животных может быть использовано на корм плотоядным животным.

Запрещено использовать на пищевые цели молоко, полученное от животных в период лечения препаратом и в течение 3 суток после его последнего введения. После термической обработки такое молоко можно использовать в корм животным.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные для работы с ветеринарными лекарственными средствами.

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 от серии, вызвавшей осложнения, 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 ИЗГОТОВИТЕЛЯ

6.1 «Кела Н.В.», Ст. Ленаарцевег 48, 2320 Хогстратен, Бельгия (Kela N.V., St. Lenaartseweg 48, 2320 Hoogstraten, Belgium).

Инструкция по применению препарата разработана сотрудником представительства ЗАО «Magnum Veterinarija» (Литовская Республика) в Республике Беларусь (г. Минск, ул. П. Бровки, 15/2, к. 518, тел. 8(017)294-90-65) Масюкевич Т. Н. на основании досье, предоставленного изготовителем «Кела Н. В.».

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
« 9 октября 2018 г. протокол № 97 »	