

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам
протокол от 23 декабря 2020 г. № 112

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «СУИФЕРТИЛ»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Суифертил (Suifertilum).

Лекарственная форма: раствор для перорального применения.

1.2 В качестве действующего вещества в 1 мл препарата содержится 4 мг альтреногеста, а также вспомогательные вещества: бутилгидроксианизол, бутилгидрокситолуол и масло рафинированное соевое.

1.3 Препарат представляет собой прозрачный раствор желтого цвета.

1.4 Выпускают препарат в алюминиевых флаконах по 1000 мл с внутренним покрытием, с завинчивающейся крышкой и защитным колпачком, возможен выпуск с дозатором объемом 20 мл и со шкалой деления по 5 мл.

1.5 Препарат хранят по списку Б в сухом, защищенном от света месте, в упаковке производителя при температуре от плюс 5°C до плюс 25°C. После первого вскрытия флакон с препаратом хранят в строго вертикальном положении.

1.6 Препарат хранят в местах, недоступных для детей.

Срок годности – 4 (четыре) года от даты изготовления, после первого вскрытия флакона – 3 (три) месяца при условии соблюдения правил хранения.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Альтреногест, входящий в состав препарата, – является производным 19-нортестостерона.

2.2 Механизм действия препарата заключается в снижении в плазме крови концентрации лутеинизирующего (ЛГ) и фолликулостимулирующего (ФСГ) гормонов, низкий уровень которых вызывает регрессию крупных фолликулов диаметром более 5 мм в начале применения препарата и подавляет рост фолликулов диаметром около 3 мм, благодаря чему не наступает эструс и овуляция фолликулов. После прекращения применения препарата наблюдается увеличение концентрации гонадотропных гормонов (ЛГ и ФСГ), что стимулирует рост и созревание фолликулов.

2.3 После однократного перорального применения препарата, альтреногест быстро всасывается и в течение 1-4 часов достигает максимальной концентрации в крови. Метаболизм альтреногеста происходит, главным образом, в печени путем окисления и конъюгации. Выводится из организма с фекалиями и мочой. Период полувыведения составляет 14 часов.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют половозрелым ремонтным свинкам для синхронизации полового цикла с целью формирования однородных технологических групп и повышения многоплодия.

3.2 Суифертил назначают индивидуально, перорально с кормом или принудительно непосредственно в ротовую полость, в дозе 5 мл препарата на животное (20 мг альтреногеста) один раз в сутки в течение 18-ти последующих дней.

При применении суифертила с кормом, препарат наносят на поверхность его непосредственно перед утренним кормлением. Остатки корма по истечении 12 часов удаляют из кормушек и утилизируют.

3.3 Препарат задают только тем ремонтным свинкам, у которых отмечен как минимум один половой цикл.

3.4 Суифертил применяют только через специальную систему дозирования (дозатор объемом 20 мл со шкалой деления по 5 мл). Дозатор должен оставаться во флаконе в течение всего периода использования препарата, а в промежутках между применением необходимо закрывать его крышкой. При полном использовании содержимого флакона, дозатор извлекают и применяют его с новым флаконом. Для сохранения рабочего состояния насоса дозатора, после извлечения из пустого флакона, его тщательно промывают теплым мыльным раствором и несколько раз чистой водой.

3.5 Течка у большинства свинок наступает через 5-6 дней после 18-дневного последовательного применения препарата.

3.6 Следует избегать пропуска дачи очередной дозы препарата, так как это может привести к снижению его эффективности. В случае пропуска одной дозы применение препарата возобновляют в той же дозе и по той же схеме.

3.7 Побочные явления и осложнения при применении препарата не установлены.

3.8 Запрещается применять препарат самцам, свиньям с акушерско-гинекологическими заболеваниями, супоросным и лактирующим свиноматкам. Не допускать передозировки препарата, так как это может привести к образованию фолликулярных кист.

3.9 Убой свиней для пищевых целей разрешается не ранее чем через 9 дней после последнего применения препарата. В случае вынужденного убоя мясо и субпродукты используются для кормления плотоядных животных.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать правила личной гигиены и техники безопасности.

4.2 Женщины в детородном возрасте должны соблюдать осторожность при работе с препаратом и избегать прямого контакта с ним. Беременные женщины и лица с прогестерон зависимой опухолью или с предрасположенностью к тромбозам к работе с препаратом не допускаются.

5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают. 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 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 aniMedica GmbH / АниМедика ГМБХ, Im Südfeld, 9, 48308 Senden, Germany для Industrial Veterinaria, S.A. - Invesa a Livisto company / Индастриал Ветеринария, С.А. - Инеса компания Ливисто; Эсмеральда, 19, 08950 Эсплугес де Льобрегат, Барселона, Испания.

Инструкция подготовлена сотрудником Industrial Veterinaria, S.A. - Invesa a Livisto company Белянко Д.Л.

Департамент ветеринарного и продовольственного
надзора Министерства сельского хозяйства и
продовольствия Республики Беларусь
Совет по ветеринарным препаратам

ОДОБРЕНО *П.Лев*

Председатель *П.Лев*
Секретарь *Л.Лев*
Эксперт *Л.Лев*

23 12 2020 протокол № 112