

**ИНСТРУКЦИЯ**  
**по применению ветеринарного препарата «ДАЦ»**

**1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ**

**1.1 ДАЦ (DAS).**

Международное непатентованное наименование: диминацена диацетурат.

1.2 Препарат представляет собой порошок от желтого до оранжево-желтого цвета, допускаются включения белого цвета. Выпускается в форме порошка для приготовления раствора для внутримышечного введения.

1.3 В 1,0 г препарата содержится не менее 850 мг диминацена диацетурата (в пересчете на сухое вещество — не менее 980 мг).

1.4 Препарат выпускается в пакетах из ламинированной фольги по 50; 100; 150; 250 г.

1.5 Препарат хранят в упаковке производителя по списку Б в защищенном от света и влаги месте, при температуре от плюс 2 °С до плюс 25 °С. Препарат хранят отдельно от продуктов питания и кормов, в недоступном для детей месте.

1.6 Срок годности препарата – 3 года от даты изготовления при соблюдении правил хранения и транспортировки. После вскрытия упаковки неиспользованные остатки препарата хранению не подлежат.

1.7 Препарат отпускается без рецепта ветеринарного врача.

**2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА**

2.1 Диминацена диацетурат, входящий в состав препарата, эффективен против бабезий (*Babesia bovis*, *B. bigemina*, *B. major*), трипаносом (*Trypanosoma vivax*, *T. Evansi*, *T. brucei*, *T. congolense*) и тейлерий (*Theileria annulata*), в том числе против устойчивых к другим препаратам штаммов и при ассоциированных инвазиях простейшими. Механизм действия диминацена диацетурата заключается в изменении процессов аэробного гликолиза и синтеза ДНК простейших, что приводит к их гибели.

2.2 После парентерального введения препарата терапевтическая концентрация диминацена диацетурата в крови достигается через 3-5 ч и удерживается в течение 24 ч. Накапливается препарат в основном в почках и печени, выводится из организма главным образом с мочой, у лактирующих животных - частично с молоком.

**3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ**

3.1 Препарат применяется крупному рогатому скоту для лечения и профилактики при бабезиозе (пироплазмозе), трипаносомозе, тейлериозе.

3.2 Препарат используют в форме раствора, который готовят с соблюдением правил асептики и антисептики, используя в качестве растворителя воду для инъекций или стерильный физиологический раствор из расчета 1 г препарата на 20,0 г растворителя.

Приготовленный раствор препарата вводят внутримышечно в дозе 7,0 мл на 100 кг массы животного (что соответствует 0,35 г препарата на 100 кг массы животного).

3.4 Приготовленный раствор хранению не подлежит и должен быть использован в течение 24 часов.

3.5 В месте инъекции могут отмечаться эритема и зуд, которые быстро проходят (в течение 3-5 суток) и не требуют лечения. При возникновении устойчивой аллергической реакции рекомендуется внутривенное введение препаратов кальция (хлористый кальций, борглюконат кальция), антигистаминная и симптоматическая терапия.

При лечении животных в острой форме заболевания, из-за массовой гибели кровепаразитов, возможно развитие интоксикации, нарушения работы печени и сердечно-сосудистой системы. В этих случаях необходимо проведение интенсивной терапии, включающей в/в введение растворов электролитов и гепатопротекторов.

3.6 Не применять одновременно с другими препаратами, предназначенными для лечения кровепаразитарных заболеваний.

3.7 Убой животных на мясо разрешен не ранее, чем через 21 сутки после введения препарата. В случае вынужденного убоя животных ранее указанного срока, мясо может быть использовано для кормления пушных зверей.

Молоко от коров разрешается употреблять в пищу людям не ранее, чем через 5 суток после применения препарата. После термической обработки молоко может быть использовано в корм животным ранее указанного срока.

#### 4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

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

#### 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, оформляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19 А), для подтверждения на соответствие нормативным документам.

#### 6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 ООО «Рубикон», 210002, Республика Беларусь, г. Витебск, ул. М.Горького, 62 Б.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Петров В.В., Ятусевич И.А., Петрукович В.В.) и сотрудниками ООО «Рубикон» (Кукор С.С.).

