

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам
протокол от 11 апреля 2018 г. № 94

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «Метростим»

1. Общие сведения

1.1 Метростим (Metrostinum).

1.2 Препарат представляет собой прозрачный бесцветный раствор, содержащий 1,0 мг/мл карбахолина, вспомогательные вещества натрия хлорид и воду для инъекций.

1.3. Препарат выпускают в стеклянных флаконах по 100 мл, укупоренных резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками.

1.4 Препарат хранят в упаковке изготовителя по списку А в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте и недоступном для детей, отдельно от продуктов питания и кормов при температуре от плюс 5 °С до плюс 25 °С. Отпуск по рецепту ветеринарного врача.

1.5 Срок годности препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке - 2 года с даты изготовления. После первого вскрытия флакона препарат должен быть использован в течение 12 часов.

2. Фармакологические свойства

2.1 Действующим веществом Метростим является карбахолин, который относится к веществам, действующим на периферические холинэргические структуры, стимулируя окончания м- и н-холинорецепторов (холиномиметик), усиливает сокращение гладких мышц матки, желудочно-кишечного тракта, мочевого пузыря и других органов. Препарат не проникает через гематоэнцефалический и плацентарный барьеры, меньше разрушается холинэстеразой и обладает более продолжительным действием, чем ацетилхолин.

2.2 Препарат по степени воздействия на организм относится к 1 классу опасности, в рекомендуемых дозах не оказывает местно-раздражающего, резорбтивно-токсического сенсibiliзирующего действия.

3. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Метростим применяют для лечения субинволюции матки, эндометритов различной этиологии, при слабости родовых потуг, при задержании последа у животных.

3.2 Препарат вводят самкам животных подкожно или внутримышечно в следующих дозах: коровам

- при задержании последа - 2,0 мл на 100 кг массы тела (но не более 4,0 мл одному животному), через 3-4 часа после выхода плода, а затем через 24 часа;
- при эндометритах - по 2,0 мл на 100 кг массы тела трёхкратно через 48 часов;
- при кисте яичников - по 1,6 мл на 100 кг массы тела двукратно через 72 часа;
- при слабости родовых потуг - по 1,0 мл на 100 кг массы тела трёхкратно через 1 час;
- для эвакуации воспалительного экссудата из полости матки - 2,0 мл на 100 кг массы тела за 10-12 часов до введения в матку препаратов и через 24 часа после введения.

Не допускается применение Метростима чаще 1 раза в 24 часа, а также превышение рекомендуемой дозы.

3.3 Противопоказанием к применению препарата является индивидуальная повышенная чувствительность животного к компонентам препарата. (Метростим нельзя применять животным, у которых при тимпании переполнен желудочно-кишечный тракт, при судорогах, заболеваниях сердца и органов дыхания, острых инфекционных заболеваниях. С осторожностью - истощенным животным.)

3.4 В рекомендуемых дозах препарат не вызывает побочных явлений. Метростим может вызывать болезненное раздражение в месте введения. По показаниям использовать атропин.

3.5 При передозировке и у ослабленных животных наблюдаются явления в виде одышки, диареи, слюнотечения, беспокойства, сужения зрачков, которые проходят самостоятельно через 7-12 часов. Если этого не произошло, вводят атропина сульфат в дозе 5,0 мг на 100 кг живой массы.

3.6 Метростим не рекомендуется применять с другими миотоническими средствами. Препарат нельзя применять совместно с холиномиметиками и антихолинэстеразными средствами.

3.7 Во время применения препарата можно использовать продукты животноводства без ограничений.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует выполнять общие требования по технике безопасности и соблюдать меры личной гигиены.

5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата его использование прекращают, и потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, к которому относится территория, где используется препарат. 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» для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 ПРОИЗВОДИТЕЛЬ: ООО «Торговый дом «БиАгро», Россия, 600014, Владимирская обл., г. Владимир, ул. Лакина, д. 4-Б для ООО «ЗападВетСервис», Республика Беларусь.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками РУП "Институт экспериментальной ветеринарии им.С.Н.Вышелесского" (Кузминский И.И.) и ООО «ЗападВетСервис», Республика Беларусь (Федоров С.М.)

