

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «Утерон ВБФ»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Утерон ВБФ (Uteronum VBF).

1.2 В 1 см³ препарата содержится 0,005 г пропранолола гидрохлорида и вспомогательные вещества (натрия метабисульфит, хлорэтон, кислота лимонная моногидрат, вода для инъекций).

1.3 По внешнему виду препарат представляет собой прозрачную жидкость от бесцветного до светло-желтого цвета.

1.4 Препарат упаковывают в стерильные стеклянные флаконы по 50,0; 100,0 и 200,0 см³. Флаконы с препаратом укупоривают резиновыми пробками и обкатывают металлическими колпачками.

1.5 Препарат хранят с предосторожностью (список Б) в упаковке изготовителя в защищенном от света месте при температуре от плюс 4 °С до плюс 25 °С.

1.6 Срок годности препарата - 2 года с даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортирования. После вскрытия флакона хранить не более 14 суток.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Пропранолола гидрохлорид оказывает блокирующее действие на β-адренорецепторы миометрия, что способствует проявлению активности эндогенного окситоцина, вследствие чего усиливаются сокращения гладкой мускулатуры матки и молочной железы. Пропранолол является антагонистом катехоламинов, обладает выраженным антистрессовым действием.

2.2 Пропранолола гидрохлорид быстро всасывается при приеме внутрь и относительно быстро выводится из организма. Пик концентрации в плазме наблюдается через 1 – 1,5 часа после приема. Препарат проникает через плацентарный барьер.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют коровам для стимуляции родовой деятельности при слабых схватках и потугах, задержании последа, субинволюции матки и послеродовом эндометрите, свиноматкам при синдроме метрит-мастит-агалактия, а так же для повышения оплодотворяемости.

3.2 Препарат вводят внутримышечно в следующих дозах:

Коровам - 10 мл на животное:

- для стимуляции родовой деятельности и профилактики послеродовых осложнений – однократно в день родов;
- при задержании последа – трехкратно с интервалом 12 часов;
- при субинволюции матки и послеродовом эндометрите – трехкратно с интервалом 24 часа в комплексе с другими препаратами.

Свиньям - 5 мл на животное:

- для профилактики синдрома метрит-мастит-агалактия у свиноматок – однократно сразу после родов;
- для повышения оплодотворяемости – однократно за 20 – 30 минут до осеменения.

3.3 Побочных явлений и осложнений после применения препарата в указанных дозах не установлено.

3.4 Препарат противопоказан при крупноплодии, уродстве, аномалиях развития, при неправильном расположении плода, перекручивании матки, при беременности и закрытой шейке матки.

3.5 Препарат запрещается применять одновременно с адренореактивными препаратами. Пропранолол удлиняет действие не деполяризующих миорелаксантов. Седативные и снотворные препараты при одновременном применении с пропранололом усиливают угнетающее действие на ЦНС.

При внутримышечном и внутривенном введении йодосодержащих препаратов на фоне приема пропранолола повышается риск развития анафилактических реакций.

3.6 При развитии выраженных побочных эффектов (стойкая брадикардия) вследствие передозировки, препарат следует отменить, внутривенно медленно ввести раствор атропина сульфата (0,05 мг/кг) и β -адреностимулятор изадрин (0,05 мг/кг).

3.7 Убой животных на мясо и использование молока после применения препарата разрешены без ограничений.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

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

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 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 нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 ОАО «БелВитунифарм»

211309, д. Должа, ул. Советская, д.26А, Витебский район, Витебская область, Республика Беларусь.

Инструкция разработана специалистами ОАО «БелВитунифарм» (Рыбаченко В.В., Горелова О.Н., Шашкова Ю.А.).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель _____	<i>[Подпись]</i>
Секретарь _____	<i>[Подпись]</i>
Эксперт _____	<i>[Подпись]</i>
«19 июля 2019 г. протокол № 102»	