

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «Утеробаг»

1 Общие сведения

1.1 Утеробаг (Uterobag).

Международное непатентованное наименование: пропранолол.

1.2 Лекарственная форма: раствор для внутримышечного и внутривенного введения.

1.3 В 1 мл препарата в качестве действующего вещества содержится 5 мг пропранолола гидрохлорида, в качестве вспомогательных веществ – натрия цитрат, натрия метабисульфит, натрия фосфат, лимонная кислота, полиэтиленоксид 400, натрия бензоат, пропиленгликоль, вода для инъекций.

1.4 Препарат представляет собой прозрачную жидкость от бесцветной до светло-желтого цвета.

1.5 Препарат выпускают во флаконах из темного стекла по 100 мл.

1.6 Препарат хранят в защищенном от света месте при температуре от плюс 2 °С до плюс 25 °С.

1.7 Препарат следует хранить в недоступном для детей месте.

1.8 Срок годности препарата – 2 года от даты производства, после первого вскрытия флакона – 14 суток при соблюдении условий хранения. Запрещается применение препарата по истечении срока годности. Неиспользованный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

1.9 Отпускается без рецепта.

2 Фармакологические свойства

2.1 Препарат относится к средствам группы неселективных бета-адреноблокаторов.

2.2 Пропранолол, действующее вещество препарата, оказывает блокирующее действие на бета-адренорецепторы миометрия, что способствует проявлению активности эндогенного окситоцина, вследствие чего усиливаются сокращения гладкой мускулатуры матки и молочной железы. Является антагонистом катехоламинов, обладает выраженным антистрессовым действием.

2.3 Препарат усиливает спонтанные и вызванные утеротоническими средствами сокращения матки. Уменьшает маточное кровотечение при родах и в послеоперационном периоде.

2.4 Пропранолол быстро всасывается из места введения препарата. Пик концентрации в плазме крови наблюдается через 2–2,5 часа после введения. Пропранолол проникает через плацентарный барьер.

3 Порядок применения

3.1 Препарат применяют коровам и свиноматкам для стимуляции родовой деятельности, профилактики послеродовых осложнений, при задержании последа, атонии и гипотонии матки, в схемах терапии при послеродовых эндометритах и субинволюции матки, при синдроме метрит-мастит-агалактия у свиноматок, для повышения оплодотворяемости, извлечения эмбрионов у коров-доноров.

3.2 Препарат вводят внутримышечно или внутривенно.

В дозе 10 мл на 1 животное (50 мг пропранолола гидрохлорида на 1 животное) препарат применяют:

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

В дозе 5 мл на 1 животное (25 мг пропранолола гидрохлорида на 1 животное) препарат применяют:

- для профилактики синдрома метрит-мастит-агалактия у свиноматок однократно сразу после родов;
- при искусственном осеменении для повышения оплодотворяемости у коров и свиноматок однократно за 20–30 минут до процедуры;
- при извлечении эмбрионов у коров-доноров за 10–15 минут до вымывания.

3.3 При применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается.

3.4 Симптомы передозировки: пониженная частота сердечных сокращений, гипотензия, бронхоспазм, мышечная слабость. При развитии выраженных побочных эффектов, особенно стойкой брадикардией, вследствие передозировки, применяют препараты атропина и бета-адреностимуляторы (изопреналин, орципреналин и другие) согласно их инструкциям по применению.

3.5 Препарат противопоказан к применению в период беременности и при патологических родах.

3.6 Препарат нельзя применять одновременно с адреномimetиками, действующим веществом которых является ксилазин, так как пропранолол удлиняет действие недеполяризующих миорелаксантов. Седативные и снотворные препараты при одновременном применении с пропранололом усиливают угнетающее действие на ЦНС.

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

3.7 Особенности действия при первом применении препарата и при его отмене не выявлено.

3.8 При пропуске введения препарата применение необходимо возобновить как можно быстрее в соответствии с назначенными дозировкой и схемой лечения. Не следует компенсировать пропущенное применение препарата увеличением дозы.

3.9 Мясо и молоко животных в пищевых целях используют без ограничений.

4 Меры профилактики

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать правила личной гигиены и 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 которого 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 образцы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора и образцы направляются в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (Республика Беларусь, 220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 Полное наименование производителя

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Научно-производственный центр БелАгроГен», Республика Беларусь, 213410, Могилевская область, г. Горки, ул. Мира, 67.

Инструкция по применению разработана сотрудником ООО «Научно-производственный центр БелАгроГен» (Д.В. Шубенок) и сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Д.С. Ятусевич, С.В. Мирончик, Н.В. Бабаянц).

