

Рассмотрено и одобрено на заседании
Совета по ветеринарным препаратам
Протокол № 93
от «20» декабря 2017 года.

ИНСТРУКЦИЯ по применению препарата ветеринарного «УТЕРОБАГ»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Утеробэг (Uterobag).
- 1.2 Лекарственная форма: раствор для внутримышечного и внутривенного введения.
- 1.3 В 1 мл препарата содержится: 5 мг пропранолола гидрохлорида, вспомогательные вещества и растворитель.
- 1.4 Препарат представляет собой прозрачную жидкость от бесцветного 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 Срок годности препарата – 2 года от даты производства, после первого вскрытия – 14 суток.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1 Пропранолола гидрохлорид, входящий в состав препарата, относится к группе неселективных бета-адреноблокаторов. Препарат 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.
- 2.2 Препарат усиливает спонтанные и вызванные утеротоническими средствами сокращения матки. Уменьшает маточное кровотечение при родах и в послеоперационном периоде.
- 2.3 Быстро всасывается из места введения. Пик концентрации в плазме наблюдается через 2-2,5 ч после введения. Препарат проникает через плацентарный барьер.
- 2.4 Препарат по степени воздействия на организм относится к веществам малоопасным (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007).

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

- 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 животное:
 - для стимуляции родовой деятельности и профилактики послеродовых осложнений однократно в день родов;
 - при задержании последа трехкратно с интервалом 12 часов;
 - в схемах лечения при субинволюции матки и послеродовых эндометритах трехкратно с интервалом 24 часа в комплексе с другими препаратами;В дозе 5 мл на животное:
 - для профилактики синдрома «метрит-мастит-агалактия» у свиноматок – однократно сразу после родов;

- при искусственном осеменении для повышения оплодотворяемости однократно за 20-30 мин до процедуры;

- при извлечении эмбрионов у коров-доноров за 10-15 мин до вымывания.

3.3 При применении препарата в соответствии с инструкцией по применению побочных эффектов и осложнений не установлено.

3.4 Симптомы передозировки: пониженная частота сердечных сокращений, гипотензия, бронхоспазм, мышечная слабость. При развитии выраженных побочных эффектов, особенно стойкой брадикардии вследствие передозировки, внутривенно медленно вводят раствор атропина сульфата (1-2 мг) и применяют β -адреностимулятор изадрин (25 мг) или орципреналин (0,5 мг).

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

Препарат нельзя применять одновременно с адреномиметиками, 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.

3.6 Мясо и молоко животных в пищевых целях используются без ограничений.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ 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, которым он обслуживается.

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, 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, ком.5.

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

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>
20 12 2017 протокол № 93	