

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

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата «Ag-метрин»

1. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Ag-метрин (Ag-metriminum)

1.2 Препарат представляет собой густую, слегка расслаивающуюся жидкость, допускается наличие рыхлого осадка, от коричневого до темно-коричневого цвета со слабым специфическим запахом. Суспензия для внутриматочного введения.

1.3 В препарате содержится мелоксикама 1%, коллоидного серебра 0,015% и вспомогательных веществ до 100%.

1.4 Препарат выпускают в полимерной упаковке по 30,0, 100,0, 200,0, 500,0 и 1000,0 см³.

1.5 Препарат хранят по списку Б в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 5 до плюс 25°С.

1.6 Срок годности препарата 2 года от даты производства при соблюдении условий хранения.

2. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Коллоидное серебро - это металл-полимерная композиция, содержащая высокодисперсное металлическое серебро, оказывает выраженное антисептическое и противовоспалительное действие.

2.2 Мелоксикам - нестероидный противовоспалительный компонент, оказывает быстрое противовоспалительное (обезболивающее, противоотечное) действие.

2.3 Препарат обладает широким спектром антимикробного действия в отношении грамотрицательных (*Escherichia coli*, *Klebsiella* spp., *Salmonella* spp., *Proteus* spp., *Campylobacter* spp., *Pseudomonas aeruginosa*, *Bordetella* spp., *Pasteurella* spp., *Haemophilus* spp., *Fusobacterium* spp.) и грамположительных бактерий (*Enterococcus faecalis*, *Staphylococcus epidermidis*, *Staphylococcus aureus*, в том числе продуцирующих бета-лактамазу, *Clostridium* spp.), хламидий. К препарату чувствительны некоторые грибы (*Candida* spp.).

2.4 При длительном применении препарата резистентность у чувствительных к нему микроорганизмов не развивается.

3. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Препарат применяют коровам для лечения воспалительных процессов матки, а также с профилактической целью после кесарева сечения, оказания родовспоможения, оперативного отделения последа.

3.2 Для лечения коров, больных послеродовым эндометритом, препарат предварительно подогревают до температуры плюс 35-40°С, тщательно взбалтывают содержимое флакона и вводят внутриматочно в дозе 30,0 см³ на 100 кг массы тела с интервалом 48-72 часов до выздоровления.

С профилактической целью (после кесарева сечения, оказания родовспоможения, оперативного отделения последа) препарат вводят коровам однократно в дозе - 30,0 см³ на 100 кг.

3.3 Противопоказано применение препарата животным при разрывах матки, при аллергических реакциях на компоненты препарата. Не применяют совместно с препаратами йода, так как они снижают антимикробную активность препарата.

3.4 В случае возникновения аллергических реакций препарат следует отменить и

назначить препараты кальция и антигистаминные препараты.

3.5 Молоко в пищу людям используют не ранее чем через 24 часа после последнего применения препарата при условии полного клинического выздоровления. До истечения указанного срока молоко скармливают плотоядным животным после кипячения.

Убой на мясо крупного рогатого скота проводят не ранее чем через 24 часа после последнего введения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления плотоядных животных.

4. МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

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 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, 19А) для подтверждения на соответствие нормативным документам.

6. ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Белкаролин» Республика Беларусь 210033, г. Витебск, пр-т Фрунзе, 81.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудником УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» доцентом кафедры акушерства, гинекологии и биотехнологии размножения животных Яцыной В.В., начальником ОТК ООО «Белкаролин» Перловой О.В.

