

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам
протокол от «23» июня 2021 г. №115

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «УТЕРОБЕЛ»

1 Общие сведения

1.1 Утеробел (Uterobelum).

Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: пропранолол.

1.2 Лекарственная форма - эмульсия для внутримышечного введения.

1.3 В 1 см³ препарата содержится действующее вещество: пропранолола гидрохлорид 5 мг; вспомогательные вещества: глицерин, лецитин, хлоробутанолгидрат, вода дистиллированная (вода для инъекций).

1.4 Препарат представляет собой эмульсию от молочного до светло-желтого цвета. При хранении допускается расслоение, которое исчезает при встряхивании.

1.5 Препарат выпускают в стеклянных флаконах по 10, 20, 50 и 100 см³.

1.6 Препарат хранят в упаковке изготовителя в защищенном от света месте при температуре от плюс 2 °C до плюс 25 °C. Хранить в недоступном для детей месте!

1.7 Срок годности препарата – 2 (два) года от даты производства при соблюдении условий хранения и транспортирования. После первого асептического вскрытия флакона препарат хранить не более 14 дней. Запрещается применять по истечении срока годности.

2 Фармакологические свойства

2.1 Препарат ветеринарный «Утеробел» в своем составе содержит пропранолол (в форме гидрохлорида), который относится к неселективным β-адреноблокаторам.

2.2 Пропранолол оказывает блокирующее действие на β-адренорецепторы миометрия, вследствие чего усиливаются сокращения гладкой мускулатуры матки и молочной железы. Является антагонистом катехоламинов, обладает выраженным антистрессовым действием. Препарат усиливает спонтанные и вызванные утеротоническими средствами сокращения матки. Уменьшает маточные кровотечение при родах и в послеоперационном периоде.

Оригинальная форма препарата (в виде эмульсии) обеспечивает защиту действующего вещества от быстрой биотрансформации.

Лецитин увеличивает период максимальной сократительной способности миометрия. После внутримышечного введения препарата, частота и сила сокращений матки нарастает плавно и сохраняется в течение 24 часов.

2.3 Пропранолол хорошо всасывается из места введения, выводится из организма с желчью и почками в виде метаболитов.

2.4 Препарат по степени воздействия на организм относится к малоопасным веществам (IV класс опасности по ГОСТ 12.1.007).

3 Порядок применения

3.1 Препарат ветеринарный «Утеробел» применяют для профилактики послеродовых осложнений, связанных с нарушениями сократительной функции матки, субинволюции матки, для лечения коров с задержанием последа и послеродовым эндометритом, при атонии и гипотонии матки, для стимуляции родов, синдроме «метрит-мастит-агалактия» у свиноматок.

3.2 Препарат вводят внутримышечно:

- коровам и свиноматкам для стимуляции родовой деятельности однократно в период родов в дозе 10 см³ на животное;

- коровам для профилактики послеродовых осложнений применяется дважды с интервалом 24 часа по 10 см³, начиная с первого дня после родов;

- коровам при задержании последа двукратно с интервалом 24 часа в дозе 10 см³ на животное;
- коровам при субинволюции матки и послеродовых эндометритах двукратно с интервалом 24 часа в дозе 10 см³ на животное, в комплексе с препаратами этиотропной и патогенетической терапии;
- свиноматкам для профилактики синдрома «метрит-мастит-агалактия» однократно сразу после родов в дозе 5 см³ на животное.

При пропуске приема одной или нескольких доз лекарственного препарата применение осуществляется по той же схеме в соответствии с настоящей инструкцией. Не следует вводить двойную дозу для компенсации пропущенной.

3.3 Запрещается применять препарат беременным животным, при патологических родах (неправильное расположение, крупноплодность, аномалии развития).

Препарат пролонгирует действие ксилазина, тормозит метаболизм лидокаина.

При внутримышечном введении йодосодержащих препаратов на фоне введения пропранолола повышается риск развития аллергических реакций.

3.4 При передозировке лекарственного препарата у животных может наблюдаться пониженная частота сердечных сокращений, мышечная слабость. При развитии выраженных побочных эффектов, особенно стойкой брадикардии, вследствие передозировки внутривенно медленно вводят раствор атропина сульфата (0,05 мг/кг массы тела).

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

4 Меры профилактики

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с ветеринарными лекарственными средствами.

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.

5.2 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 соответствия нормативным документам.

6 Полное наименование производителя

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Белкаролин», Республика Беларусь, 210033, г. Витебск, пр-т Фрунзе, 81/31.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» кафедры акушерства, гинекологии и биотехнологии размножения животных (профессором Кузьмичом Р.Г., ассистентом Ходыкиным Д.С., ассистентом Остроуховым И.Ю.), старшим специалистом отдела исследований и развития ООО «Белкаролин» Перловым В.Е.

Департамент ветеринарного и продовольственного
надзора Министерства сельского хозяйства и
продовольствия Республики Беларусь

Совет по ветеринарным препаратам

ОДОБРЕНО

Председатель _____
Секретарь _____
Эксперт _____

23.06.2015 г. протокол № 115