

СОГЛАСОВАНО
«Белорусский государственный
ветеринарный центр»
(Приказ Департамента ветеринарного
и продовольственного надзора)
№ 24 от 02.04.2025г.

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного лекарственного препарата «Утерон ВБФ»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Утерон ВБФ (Uteronum VBF).

Международное непатентованное наименование: пропранолол.

1.2 Лекарственная форма: раствор для внутримышечного введения.

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

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

1.5 Препарат упаковывают в стерильные флаконы из оранжевого тарного или бесцветного стекла по 50,0; 100,0 и 200,0 см³. Флаконы с препаратом укупоривают резиновыми пробками и обкатывают металлическими колпачками.

1.6 Препарат хранят и транспортируют в упаковке изготовителя в защищенном от света месте при температуре от 2°C до 25°C. После вскрытия флакона хранить не более 14 суток при соблюдении условий хранения от 2°C до 8°C.

1.7 Препарат следует хранить в недоступном для детей месте.

1.8 Препарат уничтожают в соответствии с требованиями законодательства.

1.9 Срок годности препарата – 2 года с даты изготовления.

1.10 Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Препарат относится к группе неселективных бета-блокаторов.

2.2 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 и оказывает мембраностабилизирующее действие.

2.3 Пропранолол быстро всасывается при внутримышечном введении и относительно быстро выводится из организма. Пик концентрации в плазме наблюдается через 1 – 1,5 часа после приема. Препарат проникает через плацентарный барьер.

2.4 Препарат по степени воздействия на организм относится к веществам малоопасным (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют коровам для стимуляции родовой деятельности при атонии, гипотонии матки, задержании последа, субинволюции матки, для повышения оплодотворяемости, в составе комплексной терапии для лечения послеродового эндометрита и синдрома метрит-мастит-агалактия у свиноматок.

3.2 Препарат вводят внутримышечно в следующих дозах:

Коровам - 10 мл на животное:

- для стимуляции слабой родовой деятельности – однократно в день родов;
- при задержании последа – трехкратно с интервалом 12 часов;
- для лечения субинволюции матки и послеродового эндометрита – 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 у коров и свиноматок – однократно за 20-30 минут до осеменения.

3.3 При применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается. В случае появления аллергических реакций использование препарата прекращают и проводят десенсибилизирующую терапию.

3.4 Препарат противопоказан к применению при индивидуальной непереносимости компонентов препарата, в период беременности и патологическом расположении плода.

3.5 Препарат запрещается применять одновременно с адреномиметиками, пропранолол удлиняет действие недеполяризующих 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, составляется 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»

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

Инструкция разработана специалистами ОАО «БелВитунифарм» (Шашкова Ю.А., Колядко О.С.).

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют коровам для стимуляции родовой деятельности при атонии матки, задержании последа, субинвазии матки и для лечения синдрома метрит-мастит-агалактия у свиноматок.

СОГЛАСОВАНО

«Белорусский государственный
ветеринарный центр»
(Приказ Департамента ветеринарного
и продовольственного надзора)

3.2 Препарат вводят внутримышечно в следующих дозах:

Коровам - 10 мл на живота.

Казенкам - 10 мл на живота.

– для стимуляции самой родовой деятельности – однократно с интервалом 2 часа.

– для лечения субинвазии матки и послеродового инволютива – трехкратно с интервалом 2-3 часа в комплексе с другими препаратами.

№ 24

от 02.04.2025г