

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам
протокол от «23» июля 2024 г. № 137

**Инструкция
по применению ветеринарного препарата «Утеробел»**

1 Общие сведения

1.1 Утеробел (Uterobelum).

Международное непатентованное наименование: пропранолол (propranolol).

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 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 окрашенных стеклянных флаконах по 50 и 100 см³.

1.6 Препарат хранят и транспортируют в упаковке производителя в защищенном от света месте при температуре от 2 °С до 25 °С. 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 вскрытия флакона препарат хранить не более 14 суток при соблюдении условий хранения. Запрещается применять по истечении срока годности. Препарат уничтожают в соответствии с требованиями действующего законодательства.

1.8 Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

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 кровотечения при родах и в послеоперационном периоде.

2.3 После внутримышечного введения препарата, частота и сила сокращений матки нарастает плавно и сохраняется в течение 24 часов.

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

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

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

3 Порядок применения

3.1 Препарат 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 Перед введением флакон с препаратом следует встряхнуть до образования однородной эмульсии.

3.3 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 двух-трехкратно с интервалом 24 часа в дозе 10 см³ на животное;

-коровам при субинволюции матки и послеродовых эндометритах двух-трехкратно 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.

3.4 Запрещается применять препарат беременным животным, при патологических родах (неправильное расположение, крупноплодие, аномалии развития плода).

Препарат пролонгирует действие ксилазина, тормозит метаболизм лидокаина.

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

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

3.6 Мясо и молоко животных в пищевых целях используются 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.

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 «Белкарولين» 210101, г. Витебск, ул. Экономическая, 16.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками ООО «Белкарولين» (Перлов В.Е.) и УО «ВГАВМ» (Кузьмич Р.Г.).

