

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата
«Таблетки Утеросепт»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Таблетки Утеросепт (Tabulettae Uteroseptum).

Международное непатентованное наименование: хлоргексидин, пропранолол.

1.2 Лекарственная форма: таблетки для внутриматочного введения.

1.3 В одной таблетке содержится 60 мг хлоргексидина дигидрохлорида и 343 мг пропранолола гидрохлорида; вспомогательные вещества: лактоза, натрия гидрокарбонат, кислота лимонная, гидроксипропилметилцеллюлоза, поливинилпирролидон, цетеарет, кальция стеарат, тальк.

1.4 По внешнему виду препарат представляет собой таблетки от белого до светло-желтого цвета, овальной формы, двояковыпуклые, возможно наличие более темных вкраплений.

1.5 Препарат выпускают расфасованным по 10 таблеток в банки из полимерного материала.

1.6 Препарат хранят в упаковке производителя в защищенном от света месте при температуре от плюс 2 °С до плюс 25 °С. Препарат хранят отдельно от продуктов питания и кормов, в недоступном для детей месте. Препарат транспортируют, соблюдая условия хранения.

1.7 Срок годности в упаковке производителя при соблюдении условий хранения – 1 год от даты производства. Не применять по истечении срока годности.

1.8 Неиспользованный препарат с истекшим сроком годности уничтожают в соответствии с требованиями действующего законодательства.

1.9 Препарат отпускается без рецепта ветеринарного врача.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Таблетки Утеросепт – комбинированный антимикробный ветеринарный лекарственный препарат и β-адреноблокатор.

2.2 Хлоргексидина дигидрохлорид (производное бигуанида), входящий в состав препарата, обладает широким спектром антибактериального действия в отношении грамположительных (*Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Bacillus spp.*, *Corynebacterium pyogenes*) и грамотрицательных бактерий (*Escherichia coli*, *Klebsiella spp.*, *Salmonella spp.*, *Shigella spp.*, *Proteus spp.*, *Enterobacter spp.*, *Campylobacter fetus*), простейших (*Trichomonas vaginalis*) и патогенных грибов (*Candida albicans*).

Механизм действия хлоргексидина основан на разрушении цитоплазматической мембраны возбудителя, нарушения осмотического состояния и целостности клетки, что приводит к ее гибели.

Пропранолола гидрохлорид способствует проявлению активности эндогенного окситоцина, в результате усиливаются сокращения гладкой мускулатуры матки, что способствует более быстрому отделению последа, а при эндометрите – удалению патологического содержимого из матки.

2.3 Хлоргексидин и пропранолол слабо всасываются в полости матки. Хлоргексидин выводится из организма животного в неизменном виде. Пропранолол метаболизируется в печени и выводится почками преимущественно в виде метаболитов; в неизменном виде – менее 1% от дозы, поступившей в общий кровоток.

2.4 Препарат по классификации ГОСТ 12.1.007-76 относится к IV классу опасности – вещества малоопасные (LD₅₀ свыше 5000 мг/кг).

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Применяют коровам для стимуляции отделения последа, а также как лечебно-профилактическое средство при остром метрите и эндометрите.

3.2 Перед внутриматочным введением препарата проводят санитарную обработку наружных половых органов и корня хвоста. Таблетки вводят как можно глубже в полость матки животного. При недостаточном содержании жидкого экссудата в полости матки, для хорошего пенообразования необходимо внутриматочно ввести 150-200 мл жидкости (кипяченая вода или стерильный изотонический раствор натрия хлорида) с температурой, близкой к нормальной температуре тела (36-40 °С).

Для профилактики послеродового метрита и эндометрита вводят две таблетки после отделения последа, аборта или оказания родовспоможения.

С лечебной целью вводят две таблетки, двукратно с интервалом в 24 часа.

При задержании последа в матку вводят две таблетки между плодной и материнской частями плаценты. Если послед не отделился в течение 10-12 часов, препарат вводят повторно в той же дозе.

3.3 Побочных явлений и осложнений при применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией не установлено.

3.4 Противопоказанием к применению является повышенная индивидуальная чувствительность животного к компонентам препарата.

3.5 Особенности действия препарата при первом применении и отмене не выявлено.

3.6 Ограничения к использованию препарата во время лактации отсутствуют.

3.7 При передозировке препарата у животного возможна брадикардия, гипотензия, одышка, диарея, зуд. В этом случае применение препарата прекращают, назначают детоксикационную и симптоматическую терапию.

3.8 В случае пропуска очередной дозы применение препарата возобновляют в той же дозе и по той же схеме.

3.9 Применение препарата не исключает использование других лекарственных средств системного действия. Не применять одновременно с другими средствами для внутриматочного введения.

3.10 Убой крупного рогатого скота на мясо разрешается проводить не ранее, чем через 48 часов после последнего применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления непродуктивных животных. Молоко дойных коров разрешается использовать в пищу без ограничений.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые меры личной гигиены и правила 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.

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, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19 А), для подтверждения соответствия нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Рубикон», 210002, Республика Беларусь, г. Витебск, ул. М. Горького, 62 Б. Адрес производственной площадки: Республика Беларусь, г. Витебск, ул. Терешковой, 13 В.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Кузьмич Р.Г., Петров В.В., Готовский Д.Г., Щегельская Е.С., Романова Е.В., Новиков Е.А.), ООО «Рубикон» (Кукор С.С.).