

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам

протокол от «02» сентября 2021г. № 116

## ИНСТРУКЦИЯ

### по применению ветеринарного препарата «Утеросепт Био»

#### 1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Утеросепт Био (Uteroseptum Bio).

Международное непатентованное наименование: хлоргексидин, пропранолол.

1.2 Лекарственная форма: раствор для внутриматочного введения.

По внешнему виду препарат представляет собой бесцветный или светло-желтого цвета раствор.

1.3 В 1,0 мл препарата содержится 1,45 мг хлоргексидина диглюконата, 2,0 мг пропранолола гидрохлорида, вспомогательные вещества: кислота хлористоводородная, пропиленгликоль, вода очищенная.

1.4 Препарат выпускают в упаковке из полимерных материалов по 500 мл и 1 л.

1.5 Препарат хранят в упаковке производителя по списку Б 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.

1.6 Срок годности – 2 года от даты изготовления при соблюдении условий хранения.

1.7 Препарат отпускается без рецепта ветеринарного врача.

#### 2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Фармакотерапевтическая группа: антимикробные средства, β-адреноблокаторы.

2.2 Хлоргексидин, входящий в состав препарата, обладает широким антибактериальным спектром действия, активен в отношении грамположительных и грамотрицательных бактерий (*Escherichia coli*, *Klebsiella spp.*, *Salmonella spp.*, *Shigella spp.*, *Proteus spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Micrococcus spp.*, *Bacillus spp.*, *Corynebacterium pyogenes*, *Campylobacter fetus*, *Enterobacter spp.*), простейших (*Trichomonas vaginalis*) и грибов (*Candida albicans*). Хлоргексидин действует путем разрушения цитоплазматической мембраны бактериальной клетки.

Пропранолол оказывает блокирующее действие на β-адренорецепторы миометрия, что способствует проявлению активности эндогенного окситоцина, вследствие чего усиливаются сокращения гладкой мускулатуры матки.

#### 3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют коровам для стимуляции отделения последа, и с лечебной целью при остром послеродовом и хроническом эндометрите, а также для профилактики послеродовых эндометритов.

3.2 Перед применением препарата проводят санитарную обработку наружных половых органов и корня хвоста. Препарат применяют внутриматочно в следующих разовых дозах:

для стимуляции отделения последа:

- 100 мл однократно;

для профилактики острого послеродового эндометрита:

- 100 мл, однократно, через 2-4 часа после отделения последа;

для лечения при остром послеродовом эндометрите:

- 100 мл с интервалом 24-48 часов до клинического выздоровления;

для лечения при хроническом эндометрите:

- 50 мл с интервалом 24-48 часов до клинического выздоровления.

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

Препарат не применяют стельным коровам. Ограничения к использованию препарата во время лактации отсутствуют.

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

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

3.5 Применение препарата не исключает использование других лекарственных средств системного действия. Препарат нельзя применять одновременно с другими средствами для внутриматочного введения.

3.6 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


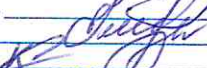
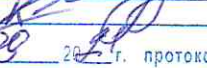
5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают и потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которого он находится.

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 на соответствие нормативным документам.

#### 6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 ООО «Рубикон», 210002, Республика Беларусь, г. Витебск, ул. М. Горького, 62 Б.

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

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
<b>ОДОБРЕНО</b>	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
« 09 2017 г. протокол № 116	