

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного лекарственного препарата «Гепамен»

1 Общие сведения

1.1 Гепамен (Gepamenum).

Международное непатентованное наименование: менбутон.

1.2 Лекарственная форма: раствор для внутривенного и внутримышечного введения.

1.3 В 1 мл препарата в качестве действующего вещества содержится 100 мг менбутона, а в качестве вспомогательных веществ: натрия метабисульфит, динатрия эдетат, диэтаноламин, вода для инъекций.

1.4 По внешнему виду препарат представляет собой прозрачный раствор от светло-жёлтого до темно-жёлтого цвета.

1.5 Препарат выпускают во флаконах из темного стекла по 10, 50 и 100 мл, которые укупоривают резиновыми пробками и закатывают колпачками комбинированными.

1.6 Хранят препарат в упаковке предприятия-производителя, в защищенном от света месте при температуре от 2 °C до 25 °C. Хранить в местах, недоступных для детей!

1.7 Срок годности препарата – два года от даты производства при соблюдении условий хранения, после первого вскрытия упаковки – 28 суток при указанных условиях хранения. Не применять по истечении срока годности препарата. Препарат уничтожают в соответствии с требованиями законодательства.

1.8 Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

2 Фармакологические свойства

2.1 Препарат относится к группе желчегонных лекарственных средств.

2.2 Менбутон, входящий в состав препарата, способствует увеличению количества секретируемой желчи и содержание в ней холатов, повышает осмотический градиент между желчью и кровью, что усиливает фильтрацию в желчные капилляры воды и электролитов. Ускоряет ток желчи по желчным путям, профилактирует образование желчных камней, усиливает переваривающую и двигательную активность тонкого кишечника.

Механизм действия менбутона обусловлен рефлексами со слизистой оболочкой кишечника, а также влиянием на экзосекрецию печени.

2.3 После внутримышечного или внутривенного введения менбутон быстро всасывается в кровь и проникает в печень, поджелудочную железу и органы пищеварительной системы. Максимальная концентрация в крови достигается через 60 минут и удерживается на терапевтическом уровне в течение 24 часов после однократного введения.

Высокие концентрации менбутона обнаруживаются в желчи через 2-4 часа после введения. Выводится менбутон из организма, главным образом, с мочой, желчью и фекалиями.

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 крупному рогатому скоту при атонии преджелудков, тимпании рубца, токсемии, кетозе, анорексии, печёночной недостаточности (гепатопатии) и недостаточности поджелудочной железы; свиньям – при расстройстве пищеварения, анорексии, отравлениях, печёночной недостаточности и недостаточности поджелудочной железы.

3.2 Препарат вводят в дозах:

- крупному рогатому скоту (старше 6 месяцев) – 1 мл на 15-20 кг массы тела животного внутривенно с соблюдением правил асептики и антисептики;

- телятам (моложе 6 месяцев) и свиньям – 1 мл на 10 кг массы тела животного внутримышечно или медленно внутривенно с соблюдением правил асептики и антисептики.

При внутривенном введении препарат вводят медленно (минимум 1 минута) во избежании побочных реакций. Максимальный объем препарата при внутримышечном введении в одно место не должен превышать 20 мл для крупного рогатого скота и свиней.

Продолжительность лечения определяется ветеринарным врачом в соответствии с клинической реакцией и возникновением возможной индивидуальной непереносимости, но не более 5-7 дней.

3.3 Противопоказанием к применению препарата является повышенная индивидуальная чувствительность животных к компонентам препарата. Запрещается применять препарат животным при нарушении сердечного ритма, гиперемии и обструкции желчных путей.

3.4 Особеностей действия препарата при его первом применении и отмене не установлено.

3.5 Симптомы передозировки у животных не выявлены.

3.6 Запрещается применять препарат животным в последнем триместре беременности.

3.7 Следует избегать пропуска очередного применения препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. При пропуске одной дозы препарата курс применения необходимо возобновить в соответствии с назначеными дозой и схемой лечения. Не следует компенсировать пропущенное применение препарата увеличением дозы.

3.8 Побочных явлений и осложнений у животных при применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдается. У животных с повышенной индивидуальной чувствительностью к компонентам препарата возможно проявление аллергических реакций. В этом случае применение препарата прекращают, при необходимости назначают антигистаминные средства, проводят симптоматическое лечение.

При быстром внутривенном введении препарата у животных возможны: тремор, учащенное дыхание, спонтанная дефекация и/или мочеиспускание, кашель и слезотечение. При внутримышечном введении могут проявиться реакции в месте инъекции (отек и кровоизлияния).

3.9 Не допускается совместное применение с препаратами, содержащими кальций, антибиотиками группы пенициллина, прокайном, витаминами группы В. Препарат не следует смешивать в одном шприце с другими лекарственными препаратами.

3.10 Продукцию, полученную от животных после применения препарата, разрешается использовать в пищевых целях без ограничений.

4 Меры профилактики

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

4.2 Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом. В случае проявления аллергической реакции или при случайном попадании препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

4.3 При работе с препаратом запрещается пить, курить, принимать пищу. По окончании работы необходимо тщательно вымыть руки с мылом. При случайном контакте препарата с кожей или слизистыми оболочками, их необходимо промыть большим количеством воды.

4.4 Пустую упаковку из-под препарата запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

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 образцы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора и образцы направляются в государственное учреждение «БЕЛОРУССКИЙ ГОСУДАРСТВЕННЫЙ ВЕТЕРИНАРНЫЙ ЦЕНТР» (Республика Беларусь, 220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 Полное наименование производителя

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «БЕЛЭКОТЕХНИКА», пер. Промышленный, 9, 222823, г.п. Свислочь, Пуховичский район, Минская область, Республика Беларусь.

Адрес производственной площадки: пер. Промышленный, 9/3, г.п. Свислочь.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Петровым В.В.) и ООО «БЕЛЭКОТЕХНИКА» (Чайко М.Ю., Синкевичем С.В.).

