

**ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата
«Клопровет»**

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Клопровет (Cloprovet).

Международное непатентованное наименование: клопростенол.

1.2 Лекарственная форма: раствор для внутримышечного введения.

1.3 По внешнему виду препарат представляет собой прозрачную бесцветную жидкость.

1.4 В 1 см³ препарата содержится 0,25 мг клопростенола натрия и вспомогательные вещества (вода для инъекций, кислота лимонная моногидрат, натрия гидроокись, фенол).

1.5 Препарат упаковывают в стерильные стеклянные флаконы по 10,0; 20,0; 50,0; 100,0 и 200,0 см³, укупоренные резиновыми пробками и обкатанные алюминиевыми колпачками.

1.6 Препарат хранят в упаковке изготовителя в защищенном от света месте при температуре от плюс 4 °C до плюс 25 °C.

1.7 Срок годности 2 года при соблюдении условий хранения и транспортирования. После вскрытия флакона препарат можно использовать в течение 27 суток при температуре от плюс 2 °C до плюс 8 °C. Неиспользованные остатки препарата хранению не подлежат.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Клопростенол - синтетический аналог простагландина F_{2α}, оказывает лютеолитическое действие на желтое и персистентное желтое тело яичника, нормализует функциональное состояние яичников. Стимулирует сокращение гладкой мускулатуры матки.

2.2 После внутримышечного введения препарат хорошо всасывается с места инъекции. Пик уровня содержания клопростенола в плазме крови животных наблюдается в течение от 15 мин до 2 ч. В организме животных препарат быстро метаболизируется (2-3 ч) и выводится в течение 12 часов после введения, в основном с мочой.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют для регуляции воспроизводительной функции у крупного рогатого скота и свиноматок; лечения коров с персистентным желтым телом, лютеиновыми кистами, гипофункцией яичников (тихая охота, ановулаторный цикл), субинволюцией матки, эндометритом, а также для синхронизации охоты у коров и телок, индуцирования и синхронизации опоросов, прерывания беременности у животных.

3.2 Препарат вводят внутримышечно в следующих дозах:

- коровам с персистентным желтым телом вводят в дозе 2 см³, а искусственное осеменение проводят при оптимальных признаках половой охоты. Если охота не наступила, то следует повторно ввести 2 см³ препарата на 11 сутки после первой инъекции с последующим осеменением через 72-76 часов;

- при лечении коров с лютеиновыми кистами яичников препарат вводят однократно в дозе 4 см³. Одновременно вводят подкожно ГСЖК (гонадотропин из сыворотки жеребых кобыл) в дозе 2500 – 3000 МЕ;

- для лечения коров, больных послеродовым эндометритом и субинволюцией матки, препарат вводят не позднее чем через 6-12 часов после отела, двукратно с интервалом 10-11 суток в дозе 2 см³ с одновременным назначением средств этиотропной, патогенетической и симптоматической терапии;

- при синхронизации охоты у коров и телок препарат вводят двукратно с интервалом 10 суток в дозе 2 см³. Первая доза препарата вводится в любую фазу полового цикла (у коров в период с 40 по 60 сутки после родов). При отсутствии стадии возбуждения на 11 сутки после первого введения следует ввести вторую дозу, а на 14 сутки (через 72-76 часов после второго введения) проводят фронтальное искусственное осеменение (независимо от внешних признаков половой охоты) с повторным осеменением через 12 часов;

- для синхронизации опороса у свиноматок и профилактики послеродовых заболеваний препарат вводят в дозе 0,7 см³ на 113-114 сутки супоросности. Роды наступают в большинстве случаев через 24-35 часов.

- для прерывания нежелательной беременности вводят 2 см³ препарата.

3.3 Побочных явлений и осложнений при применении препарата в рекомендуемых дозах не выявлено.

3.4 Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 24 часа после последнего применения препарата.

3.5 Использование молока в пищевых целях после применения препарата разрешается 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» 211309, д. Должа, ул. Советская д. 26А, Витебский район, Витебская область, Республика Беларусь для ООО «АГРО» Российская Федерация, 150030, г. Ярославль, ул. Пожарского, д. 9, литер А-Н, пом.24.

Инструкция разработана специалистами ОАО «БелВитунифарм» (Шашкова Ю.А., Колядко О.С.) и директором ООО «АГРО» (Золотов Д.Н.).

