



ОДОБРЕНО
Совет по ветеринарным препаратам
протокол от «17» марта 2023 г. № 127

ИНСТРУКЦИЯ

по применению препарата ветеринарного «Метростим-Бел ЗВС»

1 Общие сведения

1.1 Метростим-Бел ЗВС (Metrostim-Bel ZVS).

Международное непатентованное наименование активных фармацевтических субстанций: карбахолин.

1.2 Препарат представляет собой прозрачный бесцветный раствор.

В 1,0 мл препарата содержится 1,0 мг карбахолина, вспомогательные вещества (натрия хлорид и вода для инъекций).

Лекарственная форма: раствор для подкожного или внутримышечного введения.

1.3. Препарат выпускают в стеклянных флаконах по 100 мл, укупоренных резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками.

1.4 Препарат хранят в упаковке изготовителя по списку А в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте и недоступном для детей, отдельно от продуктов питания и кормов при температуре от плюс 5 °С до плюс 25 °С.

Отпуск по рецепту ветеринарного врача.

1.5 Срок годности препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке - 2 года с даты изготовления. После первого вскрытия флакона препарат должен быть использован в течение 12 часов.

2 Фармакологические свойства

2.1 Действующим веществом Метростим-Бел ЗВС является карбахолин, который относится к веществам, действующим на периферические холинэргические структуры, стимулируя окончания м- и н-холинорецепторов (холиномиметик), усиливает сокращение гладких мышц матки, желудочно-кишечного тракта, мочевого пузыря и других органов. Препарат не проникает через гематоэнцефалический и плацентарный барьеры, меньше разрушается холинэстеразой и обладает более продолжительным действием, чем ацетилхолин.

2.2 Препарат по степени воздействия на организм относится к веществам чрезвычайно опасным (1 классу опасности по ГОСТ 12.1007-76), в рекомендуемых дозах не оказывает местно-раздражающего, резорбтивно-токсического, сенсibiliзирующего действия.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Метростим-Бел ЗВС применяют для лечения коров при субинволюции матки, эндометрите различной этиологии, при слабости родовых потуг, при задержании последа у коров.

3.2 Препарат вводят коровам подкожно или внутримышечно в следующих дозах:

- при задержании последа - 2,0 мл на 100 кг массы тела (но не более 4,0 мл одному животному), через 3-4 часа после выхода плода, а затем через 24 часа;
- при эндометритах - по 2,0 мл на 100 кг массы тела трёхкратно через 48 часов;
- при слабости родовых потуг - по 1,0 мл на 100 кг массы тела трёхкратно через 1 час;
- для эвакуации воспалительного экссудата из полости матки - 2,0 мл на 100 кг массы тела за 10-12 часов до введения в матку препаратов и через 24 часа после введения.

Не допускается применение Метростим-Бел ЗВС чаще 1 раза в 24 часа, а также превышение рекомендуемой дозы.

3.3 Противопоказанием к применению препарата является индивидуальная повышенная чувствительность животного к компонентам препарата. Метростим-Бел ЗВС нельзя применять животным, у которых при тимпании переполнен желудочно-кишечный тракт, при судорогах, заболеваниях сердца и органов дыхания, острых инфекционных заболевани-

ях. С осторожностью - истощенным животным.

3.4 В рекомендуемых дозах препарат не вызывает побочных явлений. Метростим-Бел ЗВС может вызывать болезненное раздражение в месте введения.

3.5 При передозировке и у ослабленных животных наблюдаются явления в виде одышки, диареи, слюнотечения, беспокойства, сужения зрачков, которые проходят самостоятельно через 7-12 часов. Если этого не произошло, вводят атропина сульфат в дозе 5,0 мг на 100 кг массы тела. По показаниям использовать кофеин.

3.6 Метростим-Бел ЗВС не рекомендуется применять с другими миотоническими средствами. Препарат нельзя применять совместно с холиномиметиками и антихолинэстеразными средствами.

3.7 Продукты животного происхождения после применения препарата можно использовать без ограничений.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует выполнять общие требования по технике безопасности и соблюдать меры личной гигиены.

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 19А) для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 ОАО «БелВитунифарм», Республика Беларусь, 211309, Витебская обл., Витебский р-н, д. Должа, ул Советская, 26А для ООО «ЗападВетСервис», Республика Беларусь, г. Жодино, ул. Куприянова, д. 7.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками РУП "Институт экспериментальной ветеринарии им. С. Н. Вышелеского" (Кузьминский И.И., Степанова Е. А.) и ООО «ЗападВетСервис», Республика Беларусь (Федоров С. М.).



КОПИЯ ВЕРНА

Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
17 03 2023	127