

ИНСТРУКЦИЯ
по применению препарата ветеринарного
«Утероклин-Био»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Утероклин-Био (Uteroclinum-Bio).

Международное непатентованное наименование: пропранолол, хлоргексидин.

1.2 Препарат представляет собой прозрачную бесцветную или желтоватого цвета жидкость, допускается наличие незначительного осадка. Лекарственная форма - раствор для внутриматочного введения.

1.3 В 1,0 мл препарата в качестве действующих веществ содержится: пропранолола гидрохлорид – 15,0 мг, хлоргексидина биглюконат - 10,0 мг, вспомогательные вещества: пропиленгликоль, метилцеллюлоза, трилон Б и вода очищенная - до 1,0 мл.

1.4 Препарат выпускают в полимерной таре по 500 мл и 1000 мл.

1.5 Препарат хранят в упаковке изготовителя в защищенном от света и влаги месте при температуре от плюс 2 °С до плюс 25 °С. Не замораживать.

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

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Утероклин-Био обладает антисептическим действием и тонизирующим миометрий свойствами.

2.2 Пропранолола гидрохлорид, входящий в состав препарата, тонизирует матку, усиливает сократительную способность миометрия, активизирует функциональную активность маточных желез и способствует регенерации эндометрия, обладает седативным действием. Хлоргексидина биглюконат оказывает бактерицидное действие в отношении грамположительных (*Streptococcus spp.*, *Staphylococcus spp.*) и грамотрицательных микроорганизмов (*Escherichia coli*, *Salmonella spp.*) грибов рода *Candida*. Препарат не оказывает раздражающего действия на слизистую оболочку матки и способствует её регенерации.

2.3 Компоненты препарата плохо всасываются через слизистую оболочку матки, что предотвращает их накопление в продуктах животноводства и молоке.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют коровам при остром и скрытом эндометрите, метрите бактериальной этиологии, возбудители которых чувствительны к хлоргексидина биглюконату.

3.2 При остром метрите препарат вводят внутриматочно в дозе 20-30 мл на 100 кг массы животного с помощью шприца, с интервалом 24 - 48 ч до выздоровления.

При субклиническом эндометрите, метрите препарат вводят внутриматочно в дозе 10-20 мл на животное, 1-2 раза с интервалом 24 часа. До введения препарата необходимо провести ректальный массаж матки. Перед применением препарат необходимо подогреть до 36 - 38 °С.

3.3 Для профилактики эндометрита, метрита препарат вводят внутриматочно в дозе 20-30 мл на 100 кг массы животного после отделения последа, аборта или оказания помощи при патологических родах.

3.4 У животных, чувствительных к препарату, возможны аллергические реакции. В этом случае применение препарата следует прекратить и назначить антигистаминные препараты, препараты кальция и провести симптоматическую терапию.

3.5 Не применять одновременно препаратами, содержащими ксилазин.

3.6 Молоко можно использовать для пищевых целей без ограничений. Убой животных на мясо разрешен не ранее, чем через двое суток после последнего применения препарата. В случае вынужденного убоя ранее этого срока, мясо после термической обработки может быть использовано на корм непродуктивным животным.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом необходимо соблюдать технику безопасности и правила 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 соответствия нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Биомика», 210039, Республика Беларусь, г. Витебск, ул. Петруся Бровки, 34/27.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Петров В.В., Ятусевич Д.С.) и сотрудниками ООО «Биомика».

