

**Инструкция по применению ветеринарного препарата
«Таблетки пенообразующие внутриматочные
«Утеросан БТ»**

1 Общие сведения

1.1 Таблетки пенообразующие внутриматочные «Утеросан БТ» (Tabulettae intrauterinae spummosae «Uterosanum BT»).

Международное непатентованное наименование: пропранолола гидрохлорид, метилурацил, хлоргексидина гидрохлорид.

1.2 Препарат представляет собой таблетки продолговатой формы, двояковыпуклые или плоские, от белого до желтого цвета с мозаичной структурой.

1.3 В одной таблетке содержится 343 мг пропранолола гидрохлорида, 250 мг метилурацила, 60 мг хлоргексидина гидрохлорида, вспомогательные вещества (магния стеарат, тальк), а также пенообразующая основа (натрия гидрокарбонат, кислота винная) – до 15 г.

1.4 Таблетки упаковывают в полимерную упаковку по 10, 20, 30, 40, 50 штук, в блистеры или стрип-упаковку по 2, 3, 4, 5 штук, которые помещают в картонные пачки.

1.5 Препарат хранят в упаковке предприятия-производителя, по списку Б, в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 5 °С до плюс 25 °С.

1.6 Срок годности – 18 месяцев от даты производства при соблюдении условий хранения.

2 Фармакологические свойства

2.1 Входящий в состав препарата хлоргексидин является дихлорсодержащим производным бигуанида, обладает широким спектром антибактериального действия в отношении грамположительных и грамотрицательных бактерий (*Escherichia coli*, *Klebsiella* spp., *Salmonella* 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.

Метилурацил обладает анаболической активностью. Оказывает гемопозитическое, лейкопозитическое, иммуностимулирующее, противовоспалительное действие. Нормализует нуклеиновый обмен, ускоряет процессы регенерации в ранах, ускоряя рост и грануляционное созревание ткани и эпителизацию (в том числе в быстропролиферирующих клетках слизистых оболочек), стимулирует эритро- и лейкопоз, клеточные и гуморальные факторы иммунитета.

Пропранолола гидрохлорид - неизбирательный β -блокатор, оказывает стимулирующее действие на гладкую мускулатуру матки, повышает сократительную активность миометрия.

2.2 Благодаря пенообразующей основе препарата после введения одной таблетки образуется не менее 700 мл пены, что обеспечивает максимальное соприкосновение действующего вещества с эндометрием. При внутриматочном применении абсорбируется менее 1% препарата и системное действие практически не проявляется.

3 Порядок применения

3.1 Препарат применяют коровам с лечебной и профилактической целью при острых эндометритах, воспалительных процессах матки после родовспоможения при осложненных и патологических родах, абортах, после оперативного отделения последа, а также для стимуляции отделения последа.

3.2 Перед введением таблеток проводят санитарную обработку наружных половых органов.

С лечебной целью в полость матки вводят 2 таблетки двух- трехкратно с интервалом 24 часа.

С профилактической целью вводят 2 таблетки однократно сразу после отделения последа, аборта или родовспоможения.

Для стимуляции отделения последа вводят 2 таблетки однократно.

При отсутствии в полости матки жидкого содержимого, перед введением таблетки следует вводить 100-150 мл стерильной жидкости (кипяченой воды).

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

3.4 Применение таблеток не исключает использование других лекарственных препаратов системного действия. Нельзя применять одновременно с другими средствами для внутриматочного введения.

3.5 Побочных явлений и осложнений при применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией не выявлено.

3.6 Запрещается применять препарат стельным животным, ослабленным, не достигшим половой зрелости особям.

3.7 Убой на мясо крупного рогатого скота проводят не ранее чем через 5 суток после последнего применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления плотоядных животных.

Молоко в пищу людям следует использовать не ранее, чем через 48 часов после последнего применения препарата. До истечения указанного срока молоко скармливают животным после кипячения.

4 Меры профилактики

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать 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 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, 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 «Белэкотехника», пер. Промышленный, 9, 222823, г.п. Свислочь, Пуховичский район, Минская область, Республика Беларусь.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины (Петровым В.В.), РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С.Н. Вышелесского» (Кузьминским И.И., Степановой Е.А.) и ООО «Белэкотехника» (Пиотухом А.С., Жихар М.Ю.).

Департамент ветеринарии Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Подпись: _____	
Секретарь: _____	
Содет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель: _____	Секретарь: _____
Эксперт: _____	Эксперт: _____
5	03 2010
протокол № 104	