

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам
протокол от «20» ноября 2023 г. № 132

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «МЕТРИСТОП ЗВС»

1 Общие сведения

1.1 МетриСтоп ЗВС (MetriStop ZVS).

Международные непатентованные наименования действующих веществ: полигексамителенбигуанид, ретинол.

1.2 В 1,0 мл препарата содержится действующее вещества 3,0 мг полигексамителенбигуанида гидрохлорида, 8 000 МЕ витамина А (ретинола пальмитата), вспомогательные вещества: поверхностноактивные вещества (алифатические полиамины и этоксилированные спирты), поливинилпирролидон, триглицериды жирных кислот и вода.

Лекарственная форма: суспензия для внутриматочного введения.

1.3 Препарат представляет собой непрозрачную жидкость от белого до желтого цвета.

1.4 Препарат выпускают в полимерной таре по 1,0, 5,0 и 10,0 л.

1.5 Препарат хранят по списку Б в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 4°C до плюс 25°C. Хранить в недоступном для детей месте!

1.6 Срок годности – 3 года от даты изготовления. Не применять по истечении срока годности.

1.7 Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

1.8 Неиспользованный препарат уничтожают в соответствии с требованиями действующего законодательства.

2 Фармакологические свойства

2.1 Полигексамителенбигуанид гидрохлорид - антибактериальное вещество, состоящее из полимерных молекул с многократно повторяющимися элементарными звеньями, химическая формула которых идентична хлоргексидину. Полигексамителенбигуанид гидрохлорид практически не всасывается через слизистые оболочки. В зависимости от используемой концентрации проявляет как бактериостатическое, так и бактерицидное действие.

Эффективен в отношении широкого спектра грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов - *Staphylococcus aureus*, *Staphylococcus epidermidis*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Pseudomonas vulgaris*, *Pseudomonas mirabilis*, *Streptococcus pyogenes*, *Clostridium spp.*, *Klebsiella spp.*, *Chlamydia spp.*, *Ureaplasma spp.*, *Escherichia coli* и др. Сохраняет активность (хотя несколько сниженную) в присутствии крови, гноя, различных секретов и органических веществ.

2.2 Витамин А - участвует в регуляции процессов обмена веществ, регенерации кожного покрова и слизистых оболочек, участвует в формировании местного иммунитета.

2.3 Препарат по степени воздействия на организм относится к малоопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

3 Порядок применения

3.1 Препарат применяется для профилактики и лечения крупного рогатого скота при послеродовых эндометритах.

3.2 Перед введением препарата проводят санитарную обработку наружных половых органов. При необходимости освобождают полость матки от воспалительного экссудата.

3.3 Препарат предварительно подогревают до температуры 35-40°C, тщательно взбалтывают содержимое упаковки до получения однородной суспензии и вводят с помощью шприца Жане внутриматочно в дозе 150 мл препарата с интервалом 72 часа курсом 3-5 введений. Препарат вводится в комплексе с утеротоническими средствами.

3.4 При применении препарата в рекомендованных дозах в соответствии с инструкцией побочных реакций и осложнений не выявлено.

3.5 Противопоказаний при применении препарата не выявлено.

3.6 Продукцию животноводства при приеме и после применения препарата используют без ограничений.

4 Меры профилактики

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными средствами для животных.

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 или несоответствии препарата по внешнему виду, 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, РБ, г. Минск, ул. Красная, 19^а) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 Полное наименование производителя

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «ЗападВетСервис»
Республика Беларусь, 222162, Минская обл., г. Жодино, ул. Куприянова, д.7а

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО «Витебская орден «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Красочко П. П., Гарбузов А.А., Авдаченко В.Д.) и ООО «ЗападВетСервис» (Федоров С.М.)

Департамент ветеринарного и продовольственного
надзора Министерства сельского хозяйства и
продовольствия Республики Беларусь

Совет по ветеринарным препаратам

ОДОБРЕНО

Председатель _____

Секретарь _____

Эксперт _____

20 11 2023 г. протокол № 142