

ИНСТРУКЦИЯ **по применению ветеринарного лекарственного препарата «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 во флаконах из темного стекла 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 5 °С до 25 °С.

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.

1.6 Отпускается по рецепту ветеринарного врача.

1.7 Препарат уничтожают в соответствии с требованиями действующего законодательства.

2 Фармакологические свойства

2.1 Действующим веществом Метростим-Бел ЗВС является карбохолин, 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, сенсibilизирующего действия.

3 Порядок применения

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

3.2 Препарат вводят коровам подкожно или внутримышечно в следующих дозах:

- при слабых схватках и потугах - по 1,0 мл на инъекцию трехкратно, с интервалом 1-1,5 часа;
- при задержании последа - 1-3 мл на инъекцию, через 6-8 часов после выхода плода, а затем повторно через 24 часа;
- при послеродовом метрите и эндометрите, для эвакуации воспалительного экссудата из полости матки - 1-3 мл на инъекцию трёхкратно через 48 часов;
- для ускорения сроков инволюции матки в послеродовом периоде - 1-3 мл на инъекцию трёхкратно через 48 часов.

Не допускается нарушение кратности, а также превышение рекомендуемой дозы.

3.3 Противопоказанием к применению препарата является индивидуальная по-

вышенная 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 заболеваниях. 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» (РБ, 220005, г. Минск, ул. Красная 19А) для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6 Полное наименование производителя

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «ЗападВетСервис», Республика Беларусь, г. Жодино, ул. Куприянова, д. 7 А.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО «Витебская государственная академия ветеринарной медицины» (Гарбузов А.А.) и ООО «ЗападВетСервис», Республика Беларусь (Федоров С. М.)