

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам
протокол от « 22 » декабря 2023 года № 133

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата
«Таблетки пенообразующие внутриматочные «Утероцеф»»

1 Общие сведения

1.1 Таблетки пенообразующие внутриматочные «Утероцеф» (Tabulettae intrauterinae spummosae «Uterocefum»).

Международное непатентованное наименование: цефтиофур, пропранолол.

1.2 Лекарственная форма: таблетки пенообразующие внутриматочные.

1.3 В одной таблетке (15 г) в качестве действующих веществ содержится 500 мг цефтиофура натрия, 100 мг пропранолола гидрохлорида, а в качестве вспомогательных веществ: диэтаноламид кокосового масла, моноглицериды дистиллированные, повидон, магния стеарат, тальк, натрия гидрокарбонат, кислота лимонная безводная, натрия лаурилсульфат.

1.4 По внешнему виду препарат представляет собой таблетки продолговатой формы, двояковыпуклые или плоские от белого до жёлтого цвета с мозаичной структурой.

1.5 Препарат выпускают в полимерной упаковке по 10, 20, 30, 40, 50 штук, в блистерах или стрип-упаковке по 2, 3, 4, 5 штук.

1.6 Препарат хранят в упаковке предприятия-производителя по списку Б, в защищенном от света и влаги месте при температуре от 2 °С до 30 °С. Хранить в местах, недоступных для детей!

1.7 Срок годности препарата – 18 месяцев от даты производства при соблюдении условий хранения. Не применять по истечении срока годности препарата. Неиспользованный препарат уничтожают в соответствии с требованиями законодательства.

1.8 Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

2 Фармакологические свойства

2.1 Препарат оказывает бактерицидное действие, а также повышает сократительную активность миометрия.

Цефтиофур, входящий в состав препарата, цефалоспориновый антибиотик третьего поколения, широкого спектра действия, оказывающий бактерицидное действие на грамотрицательные, в том числе факультативно-анаэробные, (*Escherichia coli*, *Pasteurella spp.*, *Salmonella spp.*, *Proteus spp.*, *Klebsiela spp.*, *Citrobacter spp.*, *Enterobacter spp.*, *Fusobacterium necrophorum*) и грамположительные бактерии (*Streptococcus spp.*, *Staphylococcus spp.* и другие), включая штаммы, продуцирующие лактамазу.

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

2.2 Цефтиофур действует бактерицидно, ингибирует фермент транспептидазу, нарушает синтез пептидогликана – мукопептида клеточной оболочки, что приводит к нарушению роста клеточной стенки микроорганизма и лизису бактерий, а пропранолола гидрохлорид обладает мембраностабилизирующим действием и ослабляет влияние симпатической импульсации на адренорецепторы.

2.3 В полости матки цефтиофур быстро подвергается метаболизму с образованием десфурилцефтиофура, который обладает эквивалентной цефтиофуру активностью в отношении бактерий. Этот активный метаболит обратимо связывается с белками и накапливается в очаге инфекции, при этом его активность не снижается в присутствии некротизированных тканей.

2.4 При внутриматочном применении абсорбируется менее 1 % препарата и системное действие практически не проявляется.

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

3 Порядок применения

3.1 Препарат применяют для лечения коров при острых эндометритах, а также после родовспоможения при осложненных и патологических родах, оперативного отделения последа, абортов.

3.2 Перед введением таблеток проводят санитарную обработку наружных половых органов и корня хвоста коров.

При эндометритах в полость матки вводят по 1 таблетке с интервалом 24-48 часов до клинического выздоровления, но не более 5 дней.

После оказания родовспоможения, оперативного отделения последа, аборта вводят 1 таблетку однократно.

Благодаря пенообразующей основе препарата после введения одной таблетки образуется не менее 700 мл пены, что обеспечивает максимальное соприкосновение действующего вещества с эндометрием.

3.3 Противопоказанием к применению препарата является повышенная индивидуальная чувствительность животных к компонентам препарата.

3.4 Особенности действия препарата при его первом применении и отмене не установлено.

3.5 Симптомы передозировки у животных не выявлены.

3.6 Следует избегать пропуска очередного применения препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. При пропуске одной дозы препарата курс применения необходимо возобновить в соответствии с назначенными дозой и схемой лечения. Не следует компенсировать пропущенное применение препарата увеличением дозы.

3.7 Побочных явлений и осложнений у животных при применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдается. У животных с повышенной индивидуальной чувствительностью к компонентам препарата возможно проявление аллергических реакций. В этом случае применение препарата прекращают, при необходимости назначают антигистаминные средства, проводят симптоматическое лечение.

3.8 Применение препарата не исключает использование других лекарственных средств системного действия.

3.9 Убой животных на мясо разрешается не ранее чем через 3 суток после последнего применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления плотоядных животных.

Молоко разрешается использовать в пищу людям не ранее чем через 2 суток после последнего применения препарата. До истечения указанного срока молоко скармливают непродуктивным животным после термической обработки.

4 Меры профилактики

4.1 При работе с препаратом необходимо соблюдать меры личной гигиены и правила техники безопасности.

4.2 Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом. В случае проявления аллергической реакции или при случайном попадании препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

4.3 При работе с препаратом запрещается пить, курить, принимать пищу. По окончании работы необходимо тщательно вымыть руки с мылом. При случайном контакте препарата с кожей или слизистыми оболочками, их необходимо промыть большим количеством воды.

4.4 Пустую упаковку из-под препарата запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

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» (Республика Беларусь, 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.

Адрес производственной площадки: пер. Промышленный, 9/3, г.п. Свислочь.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Петровым В.В., Ятусевичем Д.С.) и ООО «БЕЛЭКОТЕХНИКА» (Чайко М.Ю.).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь
Совет по ветеринарным препаратам
ОДОБРЕНО

Председатель _____
Секретарь _____
Эксперт _____

23.12.2013 протокол № 193