

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата «Эстровет DL»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Эстровет DL (Estrovetum DL).

Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: клопростенол.

1.2 Препарат представляет собой прозрачную жидкость от бесцветного до светло-желтого цвета.

В 1,0 мл препарата содержится 0,25 мг клопростенола, вспомогательные и формообразующие вещества: лимонная кислота моногидрат, натрия цитрат, натрия хлорид, спирт бензиловый, вода для инъекций.

1.3 Эстровет DL выпускают в стеклянных флаконах по 10, 20 и 50 мл.

1.4 Эстровет DL хранят по списку Б в упаковке изготовителя в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 2 °С до плюс 25 °С.

Срок годности - 2 (два) года от даты изготовления при условии соблюдения правил хранения. После первого вскрытия флакона препарат необходимо использовать в течение 14 дней. Не применять по истечению срока годности.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Эстровет DL относится к группе гормональных лекарственных препаратов и их антагонистов.

2.2 Клопростенол, входящий в состав препарата, является синтетическим аналогом простагландина F_{2α}. Обладает специфическим лютеолитическим действием на желтые тела и лютеиновые кисты яичников.

Применение препарата в лютеиновой фазе эстрального цикла вызывает регрессию желтого тела, что способствует развитию фолликулогенеза, созреванию фолликулов, синтезу эстрогенов и, как следствие, наступлению половой охоты, течки и овуляции. Препарат усиливает сократительную функцию матки.

2.3 В организме клопростенол животных быстро метаболизируется и выводится с мочой в течение 24 часов после применения.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Эстровет DL применяют для профилактики и лечения при акушерских и гинекологических патологиях (лютеиновые кисты, персистентное желтое тело, субинволюция матки, эндометрит), дисфункции яичников, синхронизации полового цикла у самок сельскохозяйственных животных (коровы, свиноматки), индуцирования и синхронизации опоросов, а также для прерывания беременности при патологии плода.

3.2 Эстровет DL вводят внутримышечно применяют по следующим схемам.

Для индукции полового цикла:

- коровам и телкам, достигшим физиологической зрелости в дозе 2 мл/животное. Осеменяют через 72-76 часов. Животных, не пришедших в охоту, обрабатывают повторно в той же дозе через 11 дней, а через 72-96 часов после второго введения препарата осеменяют двукратно без учета появления охоты;

- свиноматкам, не пришедшим в охоту в течение 10-12 дней после отъема поросят, и ремонтным свинкам, не пришедшим в охоту в течение 30 дней по достижении физиологической зрелости в дозе 0,7 мл/животное однократно в сочетании с сывороточным гонадотропином в дозе 800-1000 МЕ/животное (в соответствии с инструкцией).

Для синхронизации половой охоты:

- телкам препарат вводят без предварительного гинекологического исследования в дозе 2 мл/животное. Не пришедших в охоту животных обрабатывают повторно в той же

дозе через 11 дней, а через 72-96 часов после второго введения препарата их осеменяют двукратно без учета появления охоты;

- для синхронизации опороса у свиноматок, препарат вводят однократно в дозе 0,7 мл/животное на 113-114 день супоросности.

При персистентном жёлтом теле яичников:

- коровам и телкам препарат применяют однократно в дозе 2 мл/животное сразу после постановки диагноза. При проявлении половой охоты проводят двукратное осеменение. При ее отсутствии препарат вводят повторно в той же дозе через 11 дней после первого применения с последующим осеменением через 72-76 и 96 часов;

При лечении коров с лютеиновыми кистами яичников:

- препарат применяют однократно в дозе 4 мл или двукратно с интервалом 24 часа в дозе 2 мл на одно введение.

Для профилактики субинволюции матки и послеродового эндометрита:

- коровам препарат вводят однократно в дозе 2 мл/животное через 6-12 часов после отела;

- свиноматкам однократно в дозе 0,7 мл/животное через 2-4 часа после отделения последа.

При эндометрите и субинволюции матки у коров:

- препарат вводят в дозе 2 мл/животное в комплексе со средствами симптоматической терапии.

Для прерывания беременности (при патологии плода и др.) у коров препарат вводят на любой стадии беременности внутримышечно в дозе 2 мл/животное.

3.3 При применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений у сельскохозяйственных животных, как правило, не наблюдается.

3.4 Препарат запрещается применять животным в период беременности, за исключением случаев прерывания беременности (по показаниям) или индукции родов, а также при повышенной индивидуальной чувствительности животных к клопростенолу

3.5 Молоко для пищевых целей разрешается использовать без ограничений.

Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через одни сутки после последнего введения препарата. В случае вынужденного убоя ранее этого срока, мясо может быть использовано на корм плотоядным животным.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом соблюдают общие правила личной гигиены и техники безопасности.

4.2 Любую область тела, на которую случайно попал препарат, следует немедленно промыть водой с мылом.

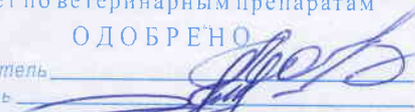
5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают и потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которой 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, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 ООО «Промветсервис», 220034, Республика Беларусь, г. Минск, ул. З. Бядули, 12/2а, тел/факс (017) 503-53-67.

Инструкция подготовлена сотрудниками кафедры фармакологии и токсикологии (И.А. Ятусевич), нормальной и патологической физиологии (Е.А. Юшковский) УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» и ООО «Промветсервис» (М.А. Степанюга).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
21 декабря 2018 г. протокол № 99	