

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «Гонадерил»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Гонадерил (Gonaderilum).

Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: гонадорелин.

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

В 1,0 мл препарата содержится 0,1 мг гонадорелина (в форме гонадорелина ацетата), вспомогательные вещества: бензиловый спирт, натрия хлорид, хлористоводородная кислота концентрированная, вода для инъекций.

Лекарственная форма: раствор для инъекций.

1.3 Гонадерил выпускают в стеклянных флаконах по 10, 20, 50 мл.

1.4 Препарат хранят по списку Б при температуре от плюс 5 °С до плюс 25 °С, в защищенном от света месте.

1.5 Срок годности – 2 (два) года от даты изготовления при соблюдении условий транспортирования и хранения. После вскрытия флакона препарат необходимо хранить при температуре от плюс 2°С до плюс 8°С, использовать в течение 28 суток. Хранить в местах, недоступных для детей. Не применять по истечению срока годности.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Гонадорелин – синтетический аналог естественного гонадотропного рилизинг гормона, который синтезируется в гипоталамусе и стимулирует синтез и секрецию лютеинизирующего гормона и фолликулостимулирующего гормона.

2.2 Фармакологические свойства гонадорелина связаны с совместным действием этих гормонов, которые оказывают непосредственное действие на яичники: фолликулостимулирующий гормон стимулирует рост и развитие фолликулов, синтез и секрецию эстрогенов, лютеинизирующий гормон вызывает овуляцию и контролирует функцию желтого тела.

2.2 После внутримышечного введения, препарат быстро всасывается из места введения и сохраняется в плазме крови не более 20 минут.

2.3 Выделяется гонадорелин из организма животных с мочой.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Гонадерил применяют для регуляции воспроизводительной функции у крупного рогатого скота, собак и крольчих.

3.2 Препарат вводят внутримышечно однократно в следующих дозах:

крупному рогатому скоту (коровам и телкам):

– для индукции овуляции и повышения оплодотворяемости непосредственно перед искусственным осеменением или за 3-4 часа до осеменения: 2,5 – 5,0 мл/голову;

– для лечения фолликулярных кист яичников: 5,0 мл/голову;

– для синхронизации полового цикла и профилактики кист яичников на 11-14 день полового цикла: 2,5 мл/ голову;

– для нормализации полового цикла в послеродовой период на 20-30 день после отела: 1,0 – 2,5 мл/голову;

крольчихам:

– для индукции овуляции: 0,2 мл/голову;

сукам:

– для стимуляции овуляции и многоплодия: 0,5-1 мл/голову;

кобелям:

– при крипторхизме, для стимуляции сперматогенеза и половой потенции: 0,5-1 мл/голову, три-четыре раза с интервалом 4-5 дней.

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

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

Не применять препарат животным в период беременности.

3.5 Применение препарата не исключает использования других лекарственных препаратов для животных.

3.6 Убой животных на мясо и использование молока в пищевых целях разрешается без ограничений.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать правила личной гигиены и 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 или несоответствия 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 Общество с ограниченной ответственностью «Промветсервис» (юридический адрес): 220034, Республика Беларусь, г. Минск, ул. 3. Бядули, 12/2а, тел./факс: +375 17 503-53-67.

Производитель: Филиал «Промветсервис-Альба», 222603, Республика Беларусь, Минская область, Несвижский район, пос. Альба, ул. Заводская 1/2, тел./факс: +375 1770 27081.

Инструкция подготовлена: РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С.Н. Вышелесского» (Высоцкий А.Э.), ООО "Промветсервис" (Дмитриева А.А.).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
«10» 09 2010	протокол № 110