

Инструкция рассмотрена и одобрена на Совете по ветеринарным препаратам «20» декабря 2017 г. Протокол № 93.

ИНСТРУКЦИЯ по применению препарата ветеринарного «ЭНДОВИТ»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Эндовит (Endovitum).

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

В 1,0 мл препарата содержится 4 мг метилурацила, 15 мг пропранолола гидрохлорида.

1.3 Препарат выпускают и полимерной упаковке по 100, 500 и 1000 мл.

1.4 Препарат хранят по списку Б в сухом, защищенном от света месте, при температуре от плюс 5⁰С до плюс 25⁰С.

Срок годности 2 (два) года от даты изготовления при соблюдении условий хранения.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Эндовит – противэндометритный препарат.

Пропранолол гидрохлорид усиливает сократительную способность миометрия матки, что способствует более быстрому отделению последа и удалению содержимого из матки, а также уменьшает кровотечение при родах и в послеродовом периоде.

Метилурацил – антиоксидантное, иммуностимулирующее, антитоксическое и антистрессовое средство. Ускоряет процессы клеточной регенерации (восстановления); ускоряет заживление поврежденных участков слизистой оболочки, стимулирует клеточные и гуморальные (тканевые) факторы защиты. Оказывает также противовоспалительное действие.

2.2 Препарат не оказывает раздражающего действия на слизистую оболочку матки и способствует регенерации эндометрия.

Компоненты препарата плохо всасываются через слизистую оболочку матки, что предотвращает их накопление в продуктах животноводства и молоке.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Эндовит применяют в комплексной терапии для лечения коров и свиноматок, больных послеродовыми эндометритами, и для профилактики послеродовых акушерских заболеваний.

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

Эндовит вводят коровам внутриматочно в дозе 20 мл/100 кг массы тела животного с интервалом 24 - 48 ч до клинического выздоровления. Перед применением препарат подогревают до температуры 35-40⁰С и тщательно перемешивают.

При лечении хронического и субклинического эндометритов до введения лекарственного препарата необходимо провести ректальный массаж матки в течение 1,5-2,0 минут.

Для профилактики послеродовых акушерских болезней препарат вводят однократно внутриматочно в дозе 50-150 мл после отделения последа, абортов или оказания помощи при осложненных и патологических родах.

Свиноматкам препарат вводят внутриматочно в дозе 20 мл/100 кг массы тела животного с интервалом 24 - 48 ч до клинического выздоровления, но не более 50 мл. Перед

применением препарат подогревают до температуры 35-40°C и тщательно перемешивают.

3.3 Не допускается одновременное применение эндовита с препаратами на основе ксилазина (ксила, ксиланит, рометар, ромпун и др.).

3.4 При применении препарата возможно проявление аллергические реакций.

При возникновении побочных реакций применение препарата следует прекратить и назначить антигистаминные препараты (димедрол, дипразин или др.), препараты кальция (кальция глюконат, кальция борглюконат, кальция хлорид) и симптоматические средства.

3.5 Применение препарата не исключает использования других лекарственных средств специфической, патогенетической и симптоматической терапии.

3.6 Молоко можно использовать для пищевых целей без ограничений.

Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 2 суток после прекращения применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, после термической обработки может быть использовано для кормления пушных зверей.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

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

4.2 Во время работы с препаратом запрещается принимать пищу, пить воду, курить.

4.3 После окончания работы с препаратом руки и лицо следует тщательно вымыть теплой водой с мылом, рот прополоскать водой.

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» (г. Минск, ул. Красная, 19^а) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

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 УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (И.А. Ятусевич), нормальной и патологической физиологии (Е.А. Юшковский) 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	
«20 12 2017» протокол № 93	