

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам  
протокол от «30» октября 2020 г. № 111

## **ИНСТРУКЦИЯ** **по применению ветеринарного препарата «Утероклин-Т»**

### **1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ**

1.1 Утероклин-Т (Uteroclinum-Т).

Международное непатентованное наименование: пропранолол, тилозин.

1.2 По внешнему виду препарат представляет собой прозрачную жидкость от светло-желтого до желтого цвета. Лекарственная форма — раствор для внутриматочного введения.

1.3 В 1,0 мл препарата в качестве действующих веществ содержится тилозина тартрат — 10,0 мг, пропранолола гидрохлорид — 17,0 мг, вспомогательные вещества: пропиленгликоль, метилцеллюлоза, трилон Б и вода очищенная - до 1,0 мл.

1.4 Выпускают препарат в полимерных флаконах по 100; 200; 500 и 1000 мл.

1.5 Препарат хранят в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 2 °С до плюс 25 °С. Замораживание не допускается.

1.6 Срок годности 2 года от даты изготовления, при соблюдении условий транспортирования и хранения.

### **2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА**

2.1 Тилозина тартрат, входящий в состав препарата обладает бактериостатическим эффектом в отношении грамположительных (*Streptococcus* spp., *Staphylococcus* spp.) и некоторых грамотрицательных микроорганизмов (*Pasteurella multocida*, *Brucella* spp.), а также: *Leptospira* spp., *Rickettsia* spp., *Mycoplasma* spp.

2.2 Пропранолола гидрохлорид, входящий в состав препарата, тонизирует матку, усиливает сократительную способность миометрия, активизирует функциональную активность маточных желез и способствует регенерации эндометрия, обладает седативным действием.

2.3 Утероклин-Т слабо всасывается слизистой оболочкой матки, что предотвращает накопление компонентов данного препарата в продуктах животноводства.

### **3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ**

3.1 Препарат применяют коровам при остром и скрытом эндометрите, метрите бактериальной этиологии, возбудители которых чувствительны к тилозина тартрату.

3.2 При остром эндометрите, метрите препарат вводят внутриматочно в дозе 30-40 мл на 100 кг массы животного с помощью шприца, с интервалом 24 - 48 ч до выздоровления.

При субклиническом эндометрите, метрите препарат вводят внутриматочно в дозе 10-20 мл на животное, 1-2 раза с интервалом 24 часа. До введения препарата необходимо провести ректальный массаж матки. Перед применением препарат необходимо подогреть до 36 - 38 °С.

3.3 Для профилактики метрита препарат вводят внутриматочно в дозе 30-40 мл на 100 кг массы животного после отделения последа, аборта или оказания помощи при патологических родах.

3.4 У животных, чувствительных к препарату, возможны аллергические реакции. В этом случае применение препарата следует прекратить и применить антигистаминные препараты, препараты кальция и провести симптоматическую терапию.

3.5 Не применять одновременно препаратами содержащими ксилазин.

3.6 Молоко, полученное от животных в период лечения и в течение 3 суток после последнего введения препарата, запрещается использовать для пищевых целей. Убой животных на мясо разрешается через 7 суток после прекращения применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления непродуктивных животных.

#### 4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом необходимо соблюдать технику безопасности и правила 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 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» (г. Минск, ул. Красная, 19<sup>а</sup>) для подтверждения соответствия нормативным документам.

#### 6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Биомика», 210039, Республика Беларусь, г. Витебск, ул. Петруся Бровки, 34/27.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Петров В.В., Ятусевич Д.С.) и сотрудниками ООО «Биомика».

