

ОДОБРЕНО
Совет по ветеринарным препаратам
протокол от « 11 » апреля 2018 г № 94

ИНСТРУКЦИЯ

по применению ветеринарного препарата «Каротинил-М»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Каротинил-М (Carotinilum-M).

1.2 Препарат представляет собой однородную суспензию красновато-коричневого цвета, при хранении разделяется на два слоя, легко суспендируется при встряхивании.

1.3 В 100,0 см³ препарата содержится 0,02 г β-каротина, 1,0 г тилозина тартрата, 0,16 г пропранолола гидрохлорида и растворителя до 100,0 см³.

Препарат выпускают во флаконах из темного стекла по 100,0; 200,0; 400,0 см³.

1.4 Препарат хранят в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 5 до плюс 18 °С по списку Б. Срок годности 12 месяцев, при соблюдении условий хранения и транспортирования.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1. Каротинил-М обладает бактериостатическим действием, способствует восстановлению сократительной функции матки коров, больных послеродовым гнойно-катаральным эндометритом и регенерации слизистой оболочки матки.

2.2 Тилозина тартрат ингибирует синтез белка микробной клетки на уровне рибосом, путем блокирования фермента транслоказы. Оказывает бактериостатическое действие в отношении грамположительных и некоторых грамотрицательных микроорганизмов: *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Clostridium spp.*, *Pasteurella spp.*, *Mycoplasma spp.*, *Pneumococcus spp.*, и другие микроорганизмы.

Тилозина тартрат накапливается в достаточно высокой концентрации в полостных органах организма животных, что способствует более эффективному этиотропному действию этого препарата при внутриматочном введении.

- β-каротин способствует регенерации эндометрия.

- пропранолола гидрохлорид относится к неселективным β-адреноблокаторам, усиливает сокращения матки (спонтанные и вызванные средствами, стимулирующими миометрий), уменьшает кровотечение при отелах и послеоперационном периоде. Пропранолола гидрохлорид тонизирует мускулатуру матки, тем самым способствует удалению патологического содержимого из ее полости и ускоряет процесс восстановления матки.

2.3 Каротинил-М является малотоксичным препаратом, не обладает аллергическим действием и выводится из организма в течение суток. Слабые кумулятивные свойства отмечаются только при его ежедневном применении. При введении препарата через 48 ч и 72 часа кумуляции препарата не происходит, и он выводится из организма в течение суток.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Препарат применяют для лечения коров, больных послеродовым эндометритом.

3.2 Препарат применяют предварительно подогревают до температуры 35-40°С и тщательно перемешав.

При послеродовых острых эндометритах препарат вводят внутриматочно в дозе 20 см³ на 100 кг массы тела с интервалом 48 часов до выздоровления.

3.3 Препарат не применяют животным при аллергических реакциях на антибиотики-макролиды (эритромицин, азитромицин).

3.4 В случае возникновения аллергических реакций применение препарата прекращают, назначают антигистаминные препараты (аллервет, дипразин) и препараты кальция (кальция хлорид или кальция глюконат).

3.5 Убой на мясо разрешается не ранее, чем через 7 суток, а использование молока в пищу людям - через 3 суток после последнего применения препарата.

4. МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

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

5. ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

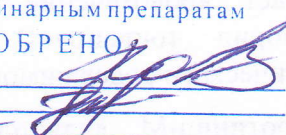
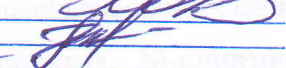

5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают и потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которого он находится.

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, 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-а) для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6. ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Унитарное предприятие «Минский завод ветеринарных препаратов», Минский район, Новодворский с/с, аг Новый Двор, д 52Б/3.

Инструкция по применению препарата разработана кандидатом ветеринарных наук, доцентом кафедры акушерства, гинекологии и биотехнологии размножения животных им. Я.Г. Губаревича Ятусевичем Д.С. и кандидатом ветеринарных наук, доцентом кафедры фармакологии и токсикологии Петровым В.В. УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины».

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
«Минск» 2014 г. протокол № 94	