

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата
«ЭСТРОФАН ВБФ»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Эстрофан ВБФ (Estrophanum VBF).
- 1.2 По внешнему виду препарат представляет собой прозрачную бесцветную жидкость.
- 1.3 В 1 см³ препарата содержится 0,25 мг клопростенола натрия и вспомогательные вещества (вода для инъекций, кислота лимонная моногидрат, натрия гидроокись, фенол).
- 1.4 Препарат упаковывают в стерильные стеклянные флаконы по 10,0 и 20,0 см³, укупоренные резиновыми пробками и обкатанные алюминиевыми колпачками.
- 1.5 Препарат хранят с предосторожностью (список Б) в упаковке изготовителя в защищенном от света месте при температуре от плюс 4 °С до плюс 25 °С.
- 1.6 Срок годности 2 года с даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортирования. Неиспользованные остатки препарата хранению не подлежат.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1 Клопростенол - синтетический аналог простагландина F_{2α}, оказывает лютеолитическое действие на желтое и персистентное желтое тело яичника, нормализует функциональное состояние яичников. Стимулирует сокращение гладкой мускулатуры матки.
- 2.2 После внутримышечного введения препарат хорошо всасывается с места инъекции. Пик уровня содержания клопростенола в плазме крови животных наблюдается в течение от 15 мин до 2 ч. В организме животных препарат быстро метаболизируется (2-3 ч) и выводится в течение 12 часов после введения, в основном с мочой.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют для регуляции воспроизводительной функции у самок крупного рогатого скота и свиноматок; лечения коров с персистентным желтым телом, лютеиновыми и фолликулярными кистами, гипофункцией яичников (тихая охота, ановуляторный цикл), субинволюцией матки, эндометритом, а также для синхронизации охоты у коров и телок, индуцирования и синхронизации опоросов, прерывания беременности у животных.

3.2 Препарат вводят внутримышечно в следующих дозах:

- коровам с персистентным желтым телом вводят в дозе 2 см³, а искусственное осеменение проводят при оптимальных признаках половой охоты. Если охота не наступила, то следует повторно ввести 2 см³ препарата на 11 сутки после первой инъекции с последующим осеменением через 72-76 ч;

- при лечении коров с лютеиновыми кистами яичников препарат инъецируют однократно в дозе 4 см³. Одновременно вводят подкожно ГСЖК (гонадотропин из сыворотки жеребых кобыл) в дозе 2,5-3,0 тыс. мышинных единиц;

- при фолликулярных кистах яичников коровам предварительно вводят подкожно хорионический гонадотропин, согласно инструкции по его применению. Через 10-12 суток животным, не пришедшим в охоту, инъецируют эстрофан ВБФ в дозе 2 см³;

- для лечения коров, больных послеродовым эндометритом и субинволюцией матки, препарат вводят не позднее чем через 6-12 часов после отела, двукратно с интервалом 10-11 суток в дозе 2 см³ с одновременным назначением средств этиотропной, патогенетической и симптоматической терапии;

- при синхронизации охоты у коров и телок препарат вводят двукратно с

интервалом 10 суток в дозе 2 см³. Первая доза препарата вводится в любую фазу полового цикла (у коров в период с 40 по 60 сутки после родов). При отсутствии стадии возбуждения на 11 сутки после первого введения следует ввести вторую дозу, а на 14 сутки (через 72-76 часов после второго введения) проводят фронтальное искусственное осеменение (независимо от внешних признаков половой охоты) с повторным осеменением через 12 часов;

- для синхронизации опороса у свиноматок и профилактики послеродовых заболеваний препарат вводят в дозе 0,7 см³ на 113-114 сутки супоросности. Роды наступают в большинстве случаев через 24-35 часов.

- для прерывания нежелательной беременности вводят 2 см³ препарата.

3.3 Побочных явлений и осложнений при применении препарата в рекомендуемых дозах не выявлено.

3.4 Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 24 часа после последнего применения препарата.

3.5 Использование молока в пищевых целях после применения препарата разрешается без ограничений.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные для работы с ветеринарными препаратами.

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» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения на соответствие нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 ОАО «БелВитунифарм»
211309, д. Должа, ул. Советская д. 26А, Витебского район и Витебская область, Республика Беларусь.

Инструкция разработана специалистами ОАО «БелВитунифарм» (Шашкова Ю.А., Рыбаченко В.В.).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
24 апреля 2019. протокол № 101	