

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам
протокол от 14 марта 2019 г. № 100

ИНСТРУКЦИЯ

по применению ветеринарного препарата «МЕНБУТИЛ»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Менбутил (Menbutilum).
- 1.2 Лекарственная форма: раствор для внутримышечного и внутривенного введения.
- 1.3 В 1,0 мл препарата содержится в качестве действующего вещества менбутон – 100,0 мг и вспомогательные вещества: хлорокрезол, натрия метабисульфит и вода для инъекций.
- 1.4 Препарат представляет собой прозрачный раствор от светло-желтого до желтого цвета, без механических примесей.
- 1.5 Выпускают препарат в стеклянных флаконах с резиновой пробкой и алюминиевой обжимной крышкой емкостью 100 мл.
- 1.6 Препарат хранят в упаковке изготовителя по списку Б в сухом, защищенном от света и недоступном для детей месте при температуре от плюс 5 °С до плюс 25 °С.
- 1.7 Срок годности – 2 (два) года от даты изготовления при условии соблюдения правил хранения, после первого вскрытия флакона – 28 суток. Не применять по истечении срока годности препарата.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1 Менбутил относится к группе желчегонных лекарственных средств.
- 2.2 Менбутон, входящий в состав препарата, увеличивает количество секретируемой желчи и содержание в ней холатов, повышает осмотический градиент между желчью и кровью, что усиливает фильтрацию в желчные капилляры воды и электролитов, ускоряет ток желчи по желчным путям, профилактирует образование желчных камней, усиливает переваривающую и двигательную активность тонкого кишечника. Механизм действия менбутона обусловлен рефлексом со слизистой оболочкой кишечника, а также влиянием на экзосекрецию печени.
- 2.3 После внутримышечного или внутривенного введения менбутон быстро всасывается в кровь и проникает в печень, поджелудочную железу и органы пищеварительной системы. Максимальная концентрация в крови достигается через 60 минут и удерживается на терапевтическом уровне в течение 24 часов после однократного введения. Высокие концентрации менбутона обнаруживаются в желчи через 2-4 часа после введения. Выводится менбутон из организма главным образом с мочой, желчью и фекалиями.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

- 3.1 Менбутил применяют крупному рогатому скоту при атонии преджелудков, тимпании рубца, токсемии, кетозе, анорексии, печёночной недостаточности (гепатопатии) и недостаточности поджелудочной железы; мелкому рогатому скоту (овцы и козы) – при расстройствах пищеварения, обусловленных печёночной недостаточностью, токсемии, отравлениях и недостаточности поджелудочной железы; свиньям – при расстройстве пищеварения, анорексии, отравлениях, печёночной недостаточности и недостаточности поджелудочной железы; лошадям – при токсемии, анорексии, спастических болях в области брюшной полости, печёночной недостаточности и недостаточности поджелудочной железы; собакам – при желудочных расстройствах, токсикозе, анорексии, запорах, печеночной недостаточности и недостаточности поджелудочной железы.
- 3.2 Препарат вводят крупному рогатому скоту (старше 6 месяцев) внутривенно в дозе 1,0 мл на 15-20 кг массы тела животного.
Телятам, овцам, козам и свиньям – внутримышечно или медленно внутривенно в дозе 1,0 мл препарата на 10,0 кг массы тела животного.

Лошадям препарат вводят только медленно внутривенно в дозе 1,0 мл на 20-40 кг массы тела животного. При необходимости можно повторить введение препарата спустя 24 часа.

Собакам препарат вводят медленно внутримышечно в дозе 1,0 мл на 10 кг массы тела животного в сутки.

Продолжительность лечения определяется врачом ветеринарной медицины в соответствии с клинической реакцией и возникновением возможной индивидуальной непереносимости.

3.3 Внутривенное введение препарата должно осуществляться медленно (минимум 1 минута), чтобы избежать побочных реакций. Не рекомендуется внутримышечно вводить более 20,0 мл в одну точку инъекции.

3.4 Противопоказания. Не применять животным в случае повышенной чувствительности к менбутону, с заболеваниями сердца, обструкцией желчных путей, в последнем триместре беременности и животным семейства «Кошачьи». Менбутил не применяют одновременно с препаратами, содержащими кальций, антибиотиками, витаминами группы В. Запрещено смешивать препарат в одном шприце с другими лекарственными средствами.

Побочные реакции. При быстром внутривенном введении могут наблюдаться: слюнотечение, слезотечение, тремор, спонтанное мочеиспускание и/или дефекация. При внутримышечном введении, могут проявиться реакции в месте инъекции (отек и кровоизлияния).

3.5 Убой животных на мясо и использование молока в пищу 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. 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 нормативных документов.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 «aniMedica GmbH», Im Südfeld 9, 48308 Senden, Germany для «Industrial Veterinaria, S.A. Invesa»; C/Esmeralda,19, 08950 Esplugues de Llobregat, Barcelona, Spain. Инструкция подготовлена сотрудником «Industrial Veterinaria, S.A. Invesa» Белянко Д.Л.

Департамент ветеринарного и продовольственного
надзора Министерства сельского хозяйства и
продовольствия Республики Беларусь

Совет по ветеринарным препаратам

ОДОБРЕНО

Председатель

Секретарь

Эксперт

«14» марта 2019 г. протокол № 100