

ИНСТРУКЦИЯ

по применению ветеринарного препарата «Проповет»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Проповет (Propovetum).

Международное непатентованное название действующего вещества: Пропофол

1.2 Лекарственная форма: эмульсия для внутривенного введения.

1.3 В 1,0 мл препарата содержится 10 мг пропофола, вспомогательные вещества: масло соевое, глицерин, кислота олеиновая, натрия гидроокись, вода для инъекций.

1.4 Препарат представляет собой эмульсию белого цвета.

1.5 Препарат выпускают в стеклянных флаконах по 10,0; 20,0; 30,0; 50,0 и 100,0 мл., укупоренных резиновыми пробками и обкатанных алюминиевыми колпачками. Хранят с предосторожностью (список Б) в упаковке предприятия изготовителя в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 5 до плюс 15 °С.

1.6 Срок годности при соблюдении условий хранения - 2 года с даты изготовления.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Препарат обладает наркотным, седативным эффектом. Оказывает неспецифическое действие на уровне липидных мембран нейронов ЦНС, в результате чего нарушается работа ионных каналов, в частности натриевых. Усиливает ГАМК-ергические процессы в головном мозге. Не оказывает первоначального возбуждающего действия. При внутривенном введении состояние наркоза наступает примерно в течение 30-60 секунд. Продолжительность наркоза, в зависимости от дозы и сопутствующих препаратов, составляет от 5 минут до 1 часа. Препарат не обладает анальгезирующим действием.

2.2 После введения препарат распределяется по тканям организма, подвергается биотрансформации преимущественно в печени с образованием неактивных конъюгатов. Связывание с белками плазмы – 97 %. Неактивные метаболиты выводятся преимущественно почками (около 88 %). Хорошо преодолевает гистогематические барьеры. Восстановление функций после прекращения действия препарата происходит быстро.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат используют для внутривенного наркоза кошек и собак.

3.2 Для вводной анестезии взрослым животным со средней массой тела вводят внутривенно по 10 мг пропофола (1 мл. препарата) каждые 10 секунд до появления клинических признаков наркоза. Дозу следует корректировать в соответствии с возрастом и/или массой тела животного; средняя доза для собак составляет 3 мг/кг пропофола (0,3 мл/кг. препарата), для кошек 3-4 мг/кг пропофола (0,3-0,4 мл/кг препарата) массы тела.

3.3 Для поддержания наркоза при постоянной инфузии животным вводят 0,5 мг/кг (0,05мл/кг) массы тела каждые 4-5 минут.

3.4 Совместим с препаратами для спинномозговой и эпидуральной анестезии, с лекарственными средствами, используемыми при премедикации, с миорелаксантами и анальгетиками.

3.5 При применении препарата для вводного наркоза обычно не возникает побочных явлений. В отдельных случаях возможны артериальная гипотензия, брадикардия, кратко временное апноэ. Редко могут наблюдаться судороги, опистотонус, отек легких, местные реакции (флебит, тромбоз), послеоперационная лихорадка. В период пробуждения возможна рвота.

3.6 Не следует применять препарат в акушерской практике при беременности животных, так как пропофол проникает через плацентарный барьер и способен вызвать неонатальную депрессию. Возможно применение в качестве средства для наркоза во время прерывания беременности в I триместре.

3.7 С осторожностью препарат применяют при сопутствующих гиповолемии, эпилепсии, нарушениях липидного обмена, заболеваниях сердечно-сосудистой системы, органов дыхания, печени и почек. Для предупреждения брадикардии в комплекс для премедикации целесообразно включить м-холиноблокаторы.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать меры личной гигиены и правила 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 которой он находится.

5.2 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» для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

6.1 ПК «Биогель», 220035, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Тимирязева 65, оф. 313(адрес производства- Минская обл., Столбцовский р-н, д. Деревное) для ОДО «Ветфарм», 220036, Минск, Западная, 13-478.

Инструкция по применению препарата разработана доцентом кафедры физиологии УО «Витебская государственная академия ветеринарной медицины» Ковзовым В.В., доцентом кафедры общей, частной и оперативной хирургии УО «Витебская государственная академия ветеринарной медицины» Карамалаком А.И., старшим научным сотрудником НИИПВМБ УО «Витебская государственная академия ветеринарной медицины», доцентом Фомченко И.В., директором ОДО «Ветфарм» Барабашом С.А.