



ИНСТРУКЦИЯ

по применению PGF Вейкса®

для регуляции воспроизводительных функций у коров и свиноматок, родовспоможения, лечения функциональных нарушений яичников, эндометрита, пиометрита, прерывания беременности при патологии плода

(Организация-производитель фирма «Veux-Pharma GmbH»/
«Вейкс-Фарма ГмБХ», Германия)

I. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1. PGF Вейкс® (PGF Veux®) лекарственное средство в форме раствора для инъекций, предназначенное для регуляции воспроизводительных функций у коров и свиноматок, родовспоможения, лечения функциональных нарушений яичников эндометрита, пиометрита, прерывания беременности при патологии плода.
2. PGF Вейкс® содержит в качестве действующего вещества клопростенола натриевую соль 0,092 мг/см³ (эквивалентно 0,0875 мг клопростенола), а также вспомогательные компоненты: хлорокрезол (консервант), моногидрат лимонной кислоты (буферный компонент), натриевую соль лимонной кислоты (буферный компонент), хлорид натрия, воду для инъекций.
3. По внешнему виду PGF Вейкс® представляет собой бесцветную прозрачную жидкость.
4. Выпускают препарат в форме раствора для инъекций расфасованным по 5; 10; 20; 30; 50; 100 и 200 см³ в стеклянные флаконы соответствующей вместимости, закупоренные резиновыми пробками и закатанные алюминиевыми колпачками. Флаконы с лекарственным средством упаковывают в картонные коробки. Флаконы и коробки маркируют с указанием: названия организации-производителя, его торгового знака и адреса, названия лекарственного средства, названия и количества действующего вещества, объема, номера серии, регистрационного номера, даты изготовления, показаний к применению, метода применения, срока годности и условий хранения, надписей «Для животных», «Хранить в месте недоступном для детей» и снабжают инструкцией по применению.
5. Хранят препарат в упаковке производителя с предосторожностью (список Б), в сухом, защищенном от света месте, при температуре от 8 °С до 25 °С. Срок годности – 2 года со дня изготовления. После вскрытия флакона препарат можно использовать в течение 28 дней при соблюдении условий асептики. Препарат PGF Вейкс® нельзя применять по истечении срока годности.

II. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

6. Входящий в состав препарата клопростенол принадлежит к группе простагландинов - F_{2α}-агонистов. Он обладает лютеолитическими свойствами, нормализует функциональное состояние яичников, вызывая течку и овуляцию. Кроме того, клопростенол оказывает сокращающее действие на гладкую мускулатуру (матки, желудочно-кишечного тракта, дыхательных путей, сосудистую систему).
7. Пик уровня содержания клопростенола в плазме у животных наблюдается в течение от 15 мин до 2 часов при внутримышечном введении. Период полураспада от 1 до 3 часов с последующей за тем фазой медленного выведения в течение более 48 часов. Выводится, в основном, с мочой и частично фекалиями.

III. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

8. PGF Вейкс® применяют для регуляции воспроизводительных функций у коров и свиноматок, родовспоможения, лечения функциональных нарушений яичников, эндометрита, пиометрита, прерывания беременности при патологии плода у коров.
9. Коровам препарат PGF Вейкс® применяют для вызова течки и овуляции, при пиометрите в случае вызванной прогестероном блокады полового цикла, эндометрите для восстановления функции эндометрия (в комплексе с антибактериальными лекарственными средствами), для индукции аборта до 120 дня беременности; при мумификации плода; для стимуляции родов. Вводят препарат внутримышечно или подкожно в дозе 5,7 см³/гол (соответствует 0,5 мг клопростенола). Для синхронизации половой охоты у коров PGF Вейкс® вводят в той же дозе два раза с интервалом 11 дней. Для лечения лютеиновых или персистенных желтых тел препарат вводят внутримышечно или подкожно в дозе 5,7 см³/гол (соответственно 0,5 мг клопростенола). В случае отсутствия лютеолиза желтого тела, установленного при последующем ректальном исследовании, препарат вводят повторно в той же дозе через 5-7 суток после первого введения.
10. Свиноматкам для вызова и синхронизации опоросов препарат PGF Вейкс® вводят внутримышечно в дозе 2,0 см³/гол (соответствует 0,175 мг клопростенола).
11. Препарат PGF Вейкс® не рекомендуется применять совместно с другими лекарственными средствами, кроме окситоцина. Совместное применение окситоцина и PGF Вейкса® усиливает эффективность действия на гладкую мускулатуру матки.
12. В случае передозировки могут краткосрочно возникнуть следующие признаки: учащение пульса и дыхания, бронхоспазм, повышение температуры тела, усиление дефекации и мочеиспускания, слюнотечение и рвота, которые исчезают самопроизвольно без лечебного вмешательства.
13. Препарат PGF Вейкс® противопоказано применять беременным животным, у которых нет необходимости вызывать аборт или роды. При несвоевременном применении препарата для стимуляции родов может возникнуть задержание последа. При применении PGF Вейкс® для вызова опоросов у свиней, может проявляться поведенческая реакция подобная той, которая наблюдается перед нормальными родами, и обычно стихает в течение одного часа.
14. Мясо животных после применения препарата можно использовать в пищевых целях через 48 часов дня после последнего введения препарата, молока от коров - без ограничений.

IV. МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

15. При работе с препаратом PGF Вейкс® необходимо соблюдать общие требования безопасности, предъявляемые к работе с лекарственными средствами для животных.
16. Рекомендуют обращаться с препаратом PGF Вейкс® с осторожностью беременным женщинам, астматикам и людям, страдающим от других болезней системы органов дыхания. В случае попадания на кожу, этот участок должен быть промыт немедленно с мылом и водой.
17. Препарат PGF Вейкс® следует хранить в местах недоступных для детей.

Инструкция разработана ООО МП «ВЕТЕКС» (г. Москва) совместно с организацией-производителем фирмой «Вейкс-Фарма ГмбХ», Германия.
(Адрес организации-производителя: Veux-Pharma GmbH, Söhreweg 6, 34639 Schwarzenborn, Germany)

Рекомендовано к регистрации в Российской Федерации ФГУ «ВГНКИ»

Регистрационный номер ПВИ-2-4.6/01930

Версия 10/2006