

Рассмотрена и одобрена
Ветбиофармсоветом
"03" марта 2016 г. Протокол № 83.

Инструкция по применению ветеринарного препарата "Лютрагон"

1 Общие сведения

1.1 Лютрагон (Lutragonum).

1.2 Лютрагон представляет собой синтетический нанопептид, аналог гонадотропногорилизинг-гормона ЛГ-РГ-лютрелина.

В 1 мл препарата содержится 5 мкг пептида.

1.3 Препарат представляет собой прозрачную бесцветную жидкость, без видимых механических включений.

1.4 Препарат выпускают по 10,0; 50,0; 100,0 и 200,0 мл в стеклянных флаконах, по 50,0; 100,0 и 200,0 мл в стеклянных бутылках. Хранят с предосторожностью (список Б) в сухом, темном месте при температуре от плюс 2°C до плюс 10°C.

Срок годности препарата - 2 года от даты изготовления при соблюдении условий хранения.

2 Фармакологические свойства

2.1 Лютрагон стимулирует выделение гонадотропинов гипофиза в кровь с максимумом через 2-3 ч после введения.

2.2 Повышенное содержание гонадотропинов в крови сохраняется в течение 4-5 часов после введения. В отличие от естественного лютрелина биологическая активность лютрагона в 50 раз выше, что позволяет использовать данный препарат в микродозах и краткими курсами.

2.3 Лютрагон медленнее, чем естественный лютрелин разрушается под действием ферментов, что и обеспечивает его более сильное биологическое действие на гонадотропную функцию гипофиза.

3 Порядок применения препарата

3.1 Препарат применяют самкам норки для стимуляции охоты и повышение оплодотворяемости.

3.2 Препарат вводят внутримышечно, однократно, в период гона самкам норки в дозе 0,5-1 мкг (0,1-0,2 мл) на одно животное. Через 7-8 суток после инъекции, не считая дня введения гормона, самок подсаживают к самцу для спаривания.

3.3 Не рекомендуется вводить другие препараты.

3.4 Противопоказания. После применения препарата каких-либо побочных явлений и осложнений не выявлено.

4 Меры личной 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.

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 Общество с ограниченной ответственностью "ТМ"
(Республика Беларусь). 220000, г. Минск, ул. Скрыганова, д.6, 1016 а.

Инструкция по применению разработана заведующим лабораторией коневодства, звероводства и мелкого животноводства РУП «НПЦ НАН Беларуси по животноводству» кандидатом с-х наук доцентом Герман Ю.И., младшим научным сотрудником Норейко А.Ю., главным зоотехником филиала «Молодечненское зверохозяйство» ТУП «Белкоопвнешторг Белкоопсоюза» Окульской И.М., технологом ООО «ТМ» Сеницыной Р.М.

