

Dövlət qeydiyyatına alınmışdır:

Qeydiyyat şəhadətnaməsi

№ BP 4775-205-21

Qida Təhlükəsizliyi Agentliyinin

Heyvan sağlamlığı şöbəsinin müdiri,

Respublikanın baş dövlət baytarlıq

müfəttişi

Q.Əbdülməliyev

"16" iyun 2021-ci il

"Estrofan VBF"

baytarlıq preparatının istifadəsi üzrə

Təlimat

1. Preparatın ticarət adı: "Estrofan VBF"- Эстрофан ВБФ (Estrophanum VBF).
2. Preparatın patentləşdirilməmiş beynəlxalq adı: Kloprostenol.
3. Preparatın təsviri: Xarici görünüşcə rəngsiz, şəffaf, kənar mexaniki qatışıqsız, zəif spesifik iyə malik məhluldur.
4. Dərman forması: İnyeksiya üçün məhlul.
5. Preparatın tərkibi, fəal maddə 1,0 ml-də: Kloprostenol natrium-0,25 mq.
6. Farmako-terapevtik qrupu: Hormonal baytarlıq preparatı.
7. Qablaşdırma forması: Preparat 10,0 və 20,0 ml miqdarında şüşə flakonlarda qablaşdırılır.
8. Saxlanılma şəraiti və yararlılıq müddəti: Preparat istehsalçı qablaşmasında, quru, qaranlıq və uşaqlar üçün əlçatmaz yerdə, (+4°-dən +25°C-dək) temperatur şəraitində saxlanılmalıdır. Yararlılıq müddəti 2 (iki) il.
9. Təsiredici maddənin əsas fiziki-kimyəvi xassələri və farmakoloji xüsusiyyətləri: Kloprostenol (ATC-Vet kodu QG02AD90) F₂-alfa prostaqlandinin sintetik funksional analogudur. O estral tsiklin lyuten fazasında sarı cismi repressiya edərək follikulların inkişafına müsbət təsir göstərərək axıntının və ovulyasiyanın baş verməsinə şərait yaradır.
10. Tətbiqinə göstərişlər: Balalığın involyasiyasını aradan qaldırmaq; Sonun ləngiməsi zamanı; "Xəlvət" həvəs zamanı; Cinsi tsiklin pozulması və ovulyasiyasız cinsi tsikl zamanı; Persistent sarı cismin repressiyasını sürətləndirmək və lyuten düyünlərin (kistaların) müalicəsi məqsədi ilə; Endometritlərin müalicəsi məqsədi ilə; Fizioloji və patoloji boğazlığın dayandırılması məqsədi ilə; Qeyri normal boğazlığın dayandırılması.
11. İstifadə və dozalaşdırma qaydaları: Estrofan əzələ içərisinə inyeksiya edilməklə istifadə edilir. İri buynuzlu heyvanlara cinsi həvəsi sinxronlaşdırmaq üçün 2ml preparat (0,50q təsiredici maddə) hesabı ilə dozalaşdırılaraq 10 gün fasilə ilə 2 dəfə inyeksiya edilir.

İlk inyeksiya cinsi tsiklin istənilən fazasında edilə bilər. İnekələrdə doğuşdan 40-60 gün sonra

İkinci inyeksiya birinci inyeksiyadan sonra 11-ci gün edilir.

14-cü gün (ikinci inyeksiyadan 72-76 saat sonra) süni mayalama aparılır, 15-ci gün təkrar süni mayalama aparılır

Yumurtalıqların funksional pozğunluqları zamanı 2,0 ml preparat inyeksiya edilir və axıntı baş verdikdə süni mayalama aparılır. Axıntı baş vermədikdə isə, birinci inyeksiyadan sonra 11-ci gün preparat 2,0 ml dozada təkrar inyeksiya edilir və 72-76 saat sonra lazım gələrsə, ikinci dəfə süni mayalama aparılır.

Follikulyar düyünlərin müalicəsi üçün xorionik hormon vurduqdan 10 gün sonra müsbət ovarial nəticə olduqda 2,0 ml dozada Estrofan vurulur.

Doğuşdan sonraki xəstəliklər (doğuş sonrası metrit, balalığın subinvolyasiyası) zamanı "progesteron bloku"-nu aradan qaldırmaq və estradiol-progesteron nisbətini normallaşdırmaq üçün 2.0 ml preparat vurulur. Əlavə olaraq balalıqdaxili lokal sanasiya işi də aparmaq olar və 11-ci gün təkrar inyeksiya edilir. Sağalmaya nail olunarsa, 14-cü gün süni mayalama aparılır.

Əgər preparat boğazlığı dayandırmaq üçün tətbiq edilərsə, bu məqsədlə o boğazlığın 7-150 günləri arasında 2.0 ml dozada inyeksiya edilir.

Patoloji boğazlığı dayandırmaq üçün preparat boğazlığın istənilən mərhələsində 2.0 ml dozada inyeksiya edilir.

Preparat ana donuzlara 0,5-0,7 ml (0,175 mq təsiredici maddə) dozada boğazlığın 111-ci günündən sonra inyeksiya edilir. Doğuşun kulminasiya vaxtı 24-35 saat arasında olar və 40 saata qədər davam edir. Ana qoyunlara preparat cinsi həvəsi sinxronizasiya etmək üçün 0,5-0,7ml dozada cütləşmə kompaniyası zamanı vurulur, ana qoyunlar bundan sonra həvəyə gəlməyə preparat həmin dozada təkrar inyeksiya edilir. Yumurtalıq disfunksiyası zamanı anafrodiziya vəziyyətində olan subay qoyunlara tətbiq edilir.

Preparat 0,5-0,7 ml dozada və 500 BV dozada BMS (boğaz madyan serumu) qonadotropinləri ilə eyni zamanda vurulur. Qoyunlar cinsi həvəyə gəlmədikdə preparat həmin dozada 10-11 gündən sonra təkrar vurulur. Qoyunların həvəyə gəlməsi sınaqçı qoçlar vasitəsi ilə səhər və axşamlar aşkar edilir. Həvəyə gələn qoyunlar mayalandırılır.

Atlarda bir dəfəlik doza 1,0 ml preparat (0,25mq təsiredici maddə) olmaqla keyfiyyətsiz cinsi tsikl olduqda axıntıdan optimal mayalama vaxtı preparat vurulduğu gündən 4-6 gün sonradır.

Qeyd: İstehsalçının istifadə təlimatında və qablaşma (tara) üzərində göstərilən istifadə və dozalaşdırma qaydaları üstün hesab edilməlidir. Verilmiş təlimat istehsalçı tərəfindən preparatın tərkibində hər hansı dəyişiklik edilmədiyi müddətdə etibarlıdır.

12. **Əks göstərişlər:** Dişi heyvanlarda boğazlığın birinci 1/3 dövründə preparat tətbiq edilmir. (boğazlığın dayandırılması məqsədi ilə tətbiq istisna olmaqla) kəsime gedəcək madyanlarda tətbiq edilmir.
13. **Gözləmə vaxtı:** Preparat tətbiq edildiyi axırncı gündən 24 saat sonra heyvanlar ətlik məqsədilə kəsilə bilərlər.
14. **Təhlükəsizlik qaydaları:** Preparatla işləyərkən şəxsi gigiyena qaydalarına əməl edilməli, şəxsi mühafizə vasitələrindən istifadə edilməlidir. Preparat zədələnməmiş dəridən sorula bilər. Qadınlar xüsusən diqqətli olmalıdırlar. Preparat cəriyə düşərsə, bol su ilə yumaq lazımdır.
15. **İstehsalçı:** OAO "БелВитуніфарм", Belarus Respublikası.

Təlimatı işləmişdir: Qida Təhlükəsizliyi İnstitutunun Elmi-tədqiqat və risklərin qiymətləndirilməsi departamentinin Normativ texniki sənədlərin ekspertizası şöbəsinin müdiri, baytarlıq üzrə fəlsəfə doktoru Mirfazil Qafar oğlu Abdullayev.

Normativ texniki sənədlərin
ekspertizası şöbəsinin müdiri



Mirfazil Abdullayev