

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам  
протокол от «14» июня 2018 г. № 95

## ИНСТРУКЦИЯ

### по применению ветеринарного препарата «Рометар 20 мг/мл раствор для инъекций»

#### 1. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Рометар 20 мг/мл раствор для инъекций (Solutio Rometari 20 mg/ml pro injectionibus).

1.2 В 1 мл препарата содержится 20 мг ксилазина (в форме ксилазина гидрохлорида), вспомогательные вещества и формообразующие вещества (метилпарабен, натрия хлорид, соляная кислота, вода для инъекций).

Препарат представляет собой прозрачный бесцветный раствор без механических включений.

1.3 Препарат выпускают в прозрачных стеклянных флаконах по 50 мл, упакованных в картонные коробки.

1.4 Препарат хранят по списку Б в упаковке изготовителя в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 2 °С до плюс 25 °С.

Срок годности в закрытой заводской упаковке 3 (три) года от даты изготовления.

После вскрытия флакона препарат можно использовать в течение 28 дней. Открытый флакон хранить при температуре от плюс 2 °С до плюс 8 °С.

Не применять по истечению срока годности.

#### 2. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Ксилазин относится к группе седативных средств с миорелаксирующим действием. В зависимости от дозы ксилазин обладает успокаивающим, обезболивающим и миорелаксационным действиями. Механизм действия препарата заключается в стимуляции центральных пресинаптических  $\alpha_2$ -адренорецепторов, что приводит к уменьшению выделения норадреналина и его стимулирующего действия на центральную нервную систему.

2.2 При парентеральном введении вызывает быстрое наступление диссоциированной анестезии. После внутримышечного или подкожного введения препарата его действие проявляется через 5-20 минут, а при внутривенном введении, через 1-5 минут. Продолжительность успокаивающего действия у крупного рогатого скота – от 30 минут до 5 часов, лошадей – от 30 минут до 1 часа, мелкого рогатого скота, собак, кошек - от 1 до 2 часов. Болеутоляющее действие сохраняется у крупного рогатого скота до 45 минут, у мелких животных – от 15 до 30 минут, у лошадей – от 5 до 20 минут. Миорелаксация наступает через 20-50 минут.

При введении препарата в высшей разовой дозе отмечается глубокая седация животного; животное ложится и наступает состояние, похожее на сон.

#### 3. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Препарат применяют крупному и мелкому рогатому скоту, лошадям, собакам и кошкам в качестве успокаивающего средства для облегчения проведения операций или иных процедур (рентгеновское обследование, введение носовых колец, удаление швов, обработка ранений, в том числе перевязка, выпадение влагалища и матки, устранение инородного тела после закупорки пищевода у крупного рогатого скота, закрытие ран швами, хирургические вмешательства на сосках, катетеризация, обработка глаз и ушей и др.); для успокоения животного во время стресса (перевозка, транспортировка); при проведении общей анестезии и т.д.

3.2 Препарат вводят внутримышечно, подкожно или внутривенно, а также в комбинации с бутамидором, кетаминном и барбитуратами для усиления его действия.

**Крупному рогатому скоту** препарат вводят внутримышечно в следующих дозах:

- для успокоения животного, проведения небольших вмешательств с сохранением положения тела в пространстве – 0,25 мл на 100 кг массы животного. Наступает легкий седативный эффект с понижением тонуса мускулатуры;

- для среднего успокоения животного и проведения небольших хирургических вмешательств в комбинации с местной анестезией – 0,5 мл на 100 кг животного. Наступает умеренная седация с выраженным понижением мышечного тонуса и некоторым анальгетическим эффектом (животное, как правило, сохраняет вертикальное положение);

- для сильного успокоения животного с интенсивной и продолжительной мышечной релаксацией, ярко выраженной анальгезией и проведения обширных хирургических вмешательств – 1,0 мл на 100 кг массы животного (животные в лежачем положении);

- при болезненных и продолжительных операциях взрослым животным – 1,5 мл на 100 кг массы животного. Наступает глубокая седация с полным снижением мышечного тонуса и высокой степенью анальгезии.

**Лошадям** препарат вводят внутривенно, струйно, медленно, в зависимости от показаний и типа высшей нервной деятельности, в дозе 3,0-5,0 мл/100 кг массы животного. Седативный эффект наступает обычно в течение 5 минут после введения и продолжается около 20 минут. Легко возбудимым животным лекарственное средство вводят в максимальной дозе. Не рекомендуется вводить препарат лошадям, для которых используется способ фиксации в спинном положении.

**Овцам, козам** препарат вводят внутримышечно в дозе 0,05 - 0,15 мл/10 кг массы животного.

**Собакам:** при манипуляциях, не вызывающих сильную болевую реакцию (перевязки, клиническое обследование, удаление зубного камня и т.п.), препарат вводят внутримышечно в дозе 0,05-0,10 мл/кг массы животного. При процедурах и операциях, связанных с сильной болевой реакцией, препарат применяют собакам в комбинации с другими анестезирующими и анальгезирующими средствами, согласно инструкциям по их применению.

**Кошкам:** при манипуляциях, не вызывающих сильной болевой реакции (рентгенография, удаление зубного камня и т.п.), проведении местной и общей анестезии препарат вводят внутримышечно или подкожно в дозе 0,05-0,10 мл/кг массы животного. При операциях, вызывающих сильную болевую реакцию, препарат применяют в комбинации с другими анестезирующими средствами, согласно инструкциям по их применению.

3.3 Побочное действие. Снижение частоты сердцебиения и дыхания, чрезмерное слюноотделение, тошнота, рвота, повышение концентрации глюкозы в крови, полиурия. У крупного рогатого скота может наблюдаться снижение сократимости рубца и сетки, тимпания, парез языка, гипотермия, диарея.

С целью профилактики вероятных побочных явлений перед введением препарата подкожно или внутримышечно кошкам вводят атропина сульфат в дозе 0,05 мг/кг массы животного.

3.4 Противопоказания. Применение препарата противопоказано в последнем триместре беременности (повышение тонуса миометрия), при механических повреждениях желудочно-кишечного тракта (закупорка пищевода, заворот желудка), нарушении проводимости сердечной мышцы, болезнях легких, печени, почек, сахарном диабете, а также болезнях, сопровождающихся рвотой.

3.5 В случае передозировки препарата или для ускорения выхода животного из наркоза внутривенно или внутримышечно вводят метоклопрамида гидрохлорид в дозе 0,5 мг/кг 2-3 раза в сутки; антиседан в дозе 0,2 мг/кг внутримышечно; доксапрам; форсируют диурез. Внутривенно капельно (осторожно!) вводят дофамин в дозе 10 мкг/кг/мин, 5% раствор натрия гидрокарбоната, 0,037% раствор натрия гипохлорита в дозе 7-10 мл/кг.

При отеке легких внутривенно вводят гипертонические растворы глюкозы и кальция хлорида.

3.6 Убой животных на мясо допускается не ранее, чем через 5 суток после прекращения применения препарата, а употребление молока в пищевых целях не ранее, чем через 4 суток.

Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления плотоядных животных. Молоко, полученное от животных в период применения препарата и до истечения 4 суток после последнего введения, может быть использовано для кормления животных.

#### 4. МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые правила личной гигиены и 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 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 или несоответствии препарата по внешнему виду, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (г. Минск, ул. Красная, 19<sup>а</sup>) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

#### 6. ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

6.1 Компания АО «Биовета» («Bioveta a.s.»).  
улица Коменского 212/12  
почтовый индекс 68320 23  
город Ивановице-на-Гане  
Чешская Республика  
тел.: 00420 517 318 502, факс: 00420 517 318 653  
e-mail: comm@bioveta.cz

Инструкция подготовлена врачом ветеринарной медицины Е.Д. Голиковой на основании материалов, предоставленных АО «Биовета» («Bioveta a.s.»).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
14 июня 2018 г. протокол № 95	