

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата ХОРУЛОН

1. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1. Хорулон (Chorulon).
- 1.2. Хорулон – это гормональный препарат, содержащий хорионический гонадотропин человека.
- 1.3. По внешнему виду препарат представляет собой сухую массу в форме таблетки или порошка белого цвета.
- 1.4. Препарат расфасован в стеклянные флаконы с содержанием 1500, 5000 и 10000 М.Е. хорионического гонадотропина человека, укупоренные резиновыми пробками, обкатанные алюминиевыми колпачками и упакованные в картонные коробки.
- 1.5. Дополнительно препарат снабжают стерильным растворителем, который расфасован по 5, 10 см³ в стеклянные флаконы, укупоренные резиновыми пробками, обкатанные алюминиевыми колпачками и упакованные в картонные коробки вместе с препаратом.
- 1.6. Препарат транспортируют и хранят в сухом, защищенном от света месте, при температуре от плюс 2°C до плюс 25°C. Не замораживать.
После восстановления препарат следует хранить при температуре от плюс 2°C до плюс 8°C в течение 24 часов.
- 1.7. Срок годности – 3 года от даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортировки.

2. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1. Действующим веществом Хорулона является хорионический гонадотропин человека, который представляет собой комплексный гликопротеин. Хорионический гонадотропин человека проявляет активность лютеинизирующего гормона.
- 2.2. У самок хорионический гонадотропин человека стимулирует развитие фолликулов яичников в процессе их созревания, индуцирует овуляцию, поддерживает функциональное состояние желтого тела и повышает секрецию прогестерона лютеинизирующими клетками. Хорионический гонадотропин человека также усиливает действие фолликулостимулирующего гормона на рост яичников, а у самцов стимулирует образование тестостерона и таким образом влияет на проявление и развитие первичных и вторичных половых признаков.

3. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

- 3.1. Хорулон применяют для регуляции функций воспроизводства у домашних животных, а именно:

- повышения уровня оплодотворения самок животных (коров);
- индукции овуляции у самок животных (кобыл, молодых свинок и свиноматок);
- при кистах яичников, сопровождающихся нерегулярным эстральным циклом, нимфоманией или отсутствием течки у самок животных (коров);
 - при чрезмерно продолжительном анэстральном периоде у самок животных (кобыл);
 - индукция нереста у рыб.

- 3.2. Для приготовления раствора препарата применяется стерильный растворитель, поставляемый с препаратом. После растворения препарат используют в течение 24 часов. Доза и кратность введения зависят от вида животных.

3.3. Дозировка и способ применения:

Самки животных	Показание	Дозировка и применение
Коровы и телки	Повышение уровня оплодотворения	1 500 МЕ внутримышечно или внутривенно при искусственном или естественном осеменении и/или 4-6 днями позднее
	Киста яичников (сопровождающаяся чрезмерно продолжительным анэстральным периодом и течкой, нимфоманией)	3 000 МЕ внутривенно.
Кобыла	Анэстральный период (при диаметре фолликулов яичников не менее 2 см)	1 500 - 3 000 МЕ внутримышечно или внутривенно, с повтором при необходимости через 2 дня.

	Индукция овуляции (при диаметре фолликулов яичников не менее 3,5 см)	1 500 - 3 000 МЕ внутримышечно или внутривенно за 24 часа до искусственного или естественного осеменения.
Свинья (молодые свинки и свиноматки)	Индукция и синхронизация овуляции	500 МЕ внутримышечно за 24 часа или при искусственном осеменении/спаривании.
Рыба (самки)	Индукция нереста	200 - 4000 МЕ/кг веса тела в зависимости от вида внутримышечно или внутрибрюшинно.

3.4. Осложнения и побочные явления. Хорулон не следует применять в случае повышенной чувствительности организма животного на введение белковых препаратов. В редких случаях вскоре после введения Хорулона могут развиваться анафилактические реакции. В таких случаях рекомендуется сделать инъекцию адреналина (1:1000) или глюкокортикоидного препарата.

3.5. Взаимодействия с другими препаратами неизвестны.

3.6. Противопоказания. Хорулон может применяться на ранней стадии беременности (вплоть до 2 недель после искусственного или естественного осеменения). Не следует использовать у животных в конце беременности. Хорулон можно применять в период лактации.

3.7. Использование молока и убой животных на мясо разрешается без ограничений.

4. МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1. При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные для работы с ветеринарными лекарственными средствами.

4.2. При попадании препарата на кожу и слизистые оболочки промыть их водой. При случайной самоинъекции следует обратиться к врачу и показать ему упаковочный листок - вкладыш или этикетку препарата.

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, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19а) для подтверждения на соответствие требованиям нормативных документов.

6. ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1. «Интервет Интернэшил Б.В.» (Intervet International B.V.), Вим де Кёрверстраат 35, а/я 31, 5830 АА, Боксmeer, Нидерланды.

Инструкция подготовлена специалистом по регистрации и сертификации Представительства «Интервет Интернэшил Б.В.» в РБ Плинда А.А.

Ветбиофармсовет при Департаменте ветеринарного и продовольственного надзора МСХиП РБ	
ОДОБРЕНЬЮ	
Председатель	<u>С.В.Плещак</u>
Секретарь	<u>С.В.Плещак</u>
Эксперт	<u>С.В.Плещак</u>
«94» 10 2014 протокол № 74	