

СОГЛАСОВАНО
Заместитель Руководителя
Россельхознадзора

Н.А. ВЛАСОВ

29.02.2016

ИНСТРУКЦИЯ
по применению Утеротона[®] для лечения и профилактики
гинекологических заболеваний у коров
и синдрома «метрит-мастит-агалактия» у свиноматок

(организация-разработчик: ООО «НИТА-ФАРМ», 410010, г. Саратов,
ул. им. Осипова В.И., дом 1)

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Утеротон[®] (Uteroton).

Международное непатентованное наименование: анаприлин.

2. Лекарственная форма: раствор для инъекций.

В 1 мл препарата содержится в качестве действующего вещества 5 мг анаприлина (пропранолола гидрохлорид), а также вспомогательные вещества: натрия метабисульфит, хлорэтон, лимонную кислоту (для коррекции pH) и воду дистиллированную.

3. По внешнему виду Утеротон[®] представляет собой прозрачную бесцветную жидкость.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке – 2 года со дня производства, после вскрытия упаковки – не более 14 суток.

Запрещается применение препарата по истечении срока годности.

4. Утеротон[®] выпускается расфасованным по 20, 50, 100 и 200 мл в стеклянные флаконы, закупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками. Каждую потребительскую упаковку снабжают инструкцией по применению лекарственного препарата.

5. Лекарственный препарат хранят в закрытой упаковке производителя, отдельно от продуктов питания и кормов, в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте при температуре от 5°C до 25°C.

6. Утеротон[®] следует хранить в местах, недоступных для детей.

7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

8. Утеротон[®] отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Утеротон[®] относится к группе неселективных бета-адреноблокаторов.

10. Утеротон[®] оказывает блокирующее действие на бета-адренорецепторы миометрия, что способствует проявлению активности эндогенного окситоцина,

вследствие чего усиливаются сокращения гладкой мускулатуры матки и молочной железы. Является антагонистом катехоламинов, обладает выраженным антистрессовым действием.

Препарат относится к веществам малоопасным (IV класс опасности согласно ГОСТ 12.1.007-76).

III. Порядок применения

11. Утеротон® применяют для стимуляции родов при атонии, гипотонии матки, профилактики задержания последа, субинволюции матки, повышения оплодотворяемости, извлечения эмбрионов у коров-доноров, в составе комплексной терапии для лечения послеродового эндометрита у коров и синдрома метрит-мастит-агалактия у свиноматок.

12. Утеротон® противопоказан к применению в период беременности и при патологическом расположении плода.

13. Утеротон® вводят внутримышечно или внутривенно.

В дозе 10 мл на животное:

- для стимуляции родовой деятельности и профилактики послеродовых осложнений однократно в день родов;
- при задержании последа трехкратно с интервалом 12 часов;
- для лечения субинволюции матки и послеродовых эндометритов трехкратно с интервалом 24 часа в комплексе с другими препаратами.

В дозе 5 мл на животное:

- для профилактики синдрома «метрит-мастит-агалактия» у свиноматок – однократно сразу после родов;
- при искусственном осеменении для повышения оплодотворяемости однократно за 20 – 30 мин до процедуры;
- при извлечении эмбрионов у коров-доноров за 10 – 15 мин до вымывания.

14. Симптомы передозировки: пониженная частота сердечных сокращений, гипотензия, бронхоспазм, мышечная слабость. При развитии выраженных побочных эффектов, особенно стойкой брадикардией, вследствие передозировки внутривенно медленно вводят раствор атропина сульфата (1-2 мг) и применяют β-адреностимулятор изадрин (25 мг) или орципреналин (0,5 мг).

15. Особенности действия при первом применении препарата и при его отмене не выявлено.

16. Утеротон® противопоказан к применению в период беременности и молодняку животных. Лактирующим животным препарат применяют по показаниям с осторожностью, под контролем ветеринарного врача.

17. Следует избегать нарушений схемы применения препарата, так как это может привести к снижению его эффективности. В случае пропуска одной дозы необходимо ввести препарат как можно скорее в той же дозе по той же схеме. Не следует вводить двойную дозу для компенсации пропущенной.

18. При применении Утеротона® в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается. В случае появления аллергических реакций использование лекарственного препарата прекращают и назначают животному антигистаминные и симптоматические лекарственные препараты.

19. Препарат нельзя применять одновременно с адреномиметиками (Ксилазин, Ксиланит, Рометар, Ромпун), анаприлин удлиняет действие недеполяризующих

миорелаксантов. Седативные и снотворные препараты при одновременном применении с анаприлином усиливают угнетающее действие на ЦНС.

При внутривенном и внутримышечном введении йодосодержащих препаратов на фоне приема анаприлина повышается риск развития анафилактических реакций.

20. Мясо и молоко животных в пищевых целях используются без ограничений.

IV. Меры личной профилактики

21. При работе с Утеротоном[®] следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами.

22. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с Утеротоном[®]. При работе с Утеротоном[®] запрещается пить, курить и принимать пищу. После работы с лекарственным препаратом вымыть руки с мылом. Пустые флаконы из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, они подлежат утилизации с бытовыми отходами.

23. При попадании препарата на кожу или слизистые оболочки необходимо немедленно промыть их большим количеством водопроводной воды. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании лекарственного препарата в организм человека необходимо немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению или этикетку).

Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения. ООО «НИТА-ФАРМ»; 410010, г. Саратов ул. им. Осипова В.И., д.1.

Наименование, адрес организации, уполномоченной владельцем или держателем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя. ООО «НИТА-ФАРМ»; 410010, г. Саратов ул. им. Осипова В.И., д.1.

Номер регистрационного удостоверения: 44-3-12.12-3039 N17BP.3-5.0100530

С утверждением настоящей инструкции утрачивает силу инструкция по применению Утеротона, утвержденная Россельхознадзором 31 августа 2012 года.