



СОГЛАСОВАНО
Заместитель Руководителя
Россельхознадзора

К. А. САВЕНКОВ

16.07.2021

66

ИНСТРУКЦИЯ
по ветеринарному применению лекарственного препарата Утеротон®

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

Номер регистрационного удостоверения: 44-3-10.17-3857 №ПВР-3-5.0/00530

I. Общие сведения

1. Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения:

- торговое наименование - Утеротон® (Uteroton);
- международное непатентованное наименование - пропранолол.

2. Лекарственная форма - раствор для инъекций.

Утеротон® в 1 мл препарата в качестве действующего вещества содержит: пропранолола гидрохлорид - 5 мг, а также вспомогательные вещества: натрия метабисульфит, пропиленгликоль, хлорэтон, лимонная кислота, гидроксид натрия и вода для инъекций.

3. По внешнему виду Утеротон® представляет собой прозрачную жидкость от бесцветного до светло-желтого цвета.

Срок годности лекарственного препарата Утеротон® при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке производителя – 3 года со дня производства, после первого вскрытия первичной упаковки – 14 суток.

Запрещается применение препарата по истечении срока годности.

4. Утеротон® выпускается расфасованным по 20, 50, 100, 250 мл в стеклянные флаконы, герметично укупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками с клипсами контроля первого вскрытия. Флаконы с препаратом объемом 20, 50 и 100 мл допускается упаковывать в индивидуальные пачки из картона. Каждую потребительскую упаковку снабжают инструкцией по применению препарата.

5. Лекарственный препарат хранят в закрытой упаковке производителя, отдельно от продуктов питания и кормов, в 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 действующего законодательства.

8. Утеротон® отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

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

10. Негормональный лекарственный препарат. 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 малоопасным веществам (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, а также в случае индивидуальной гиперчувствительности.

13. При работе с препаратом Утеротон® следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами.

Людям с гиперчувствительностью к компонентам лекарственного препарата следует избегать прямого контакта с препаратом Утеротон®. Во время работы запрещается курить, пить и принимать пищу. По окончании работы с препаратом руки следует вымыть теплой водой с мылом. Пустую тару из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз, их необходимо промыть большим количеством

воды. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

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

15. Утеротон[®] вводят внутримышечно или внутривенно.

В дозе 10 мл на животное:

- у коров для стимуляции родовой деятельности и профилактики послеродовых осложнений - однократно в день родов;
- при задержании последа у коров - трехкратно с интервалом 12 часов;
- для лечения субинволюции матки и послеродовых эндометритов у коров - 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 у коров и свиноматок - однократно за 20-30 минут до процедуры;
- при извлечении эмбрионов у коров-доноров - за 10-15 минут до вымывания.

16. При применении лекарственного препарата Утеротон[®] 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.

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

18. Препарат нельзя применять одновременно с адреномиметиками, пропранолол удлиняет действие недеполяризующих миорелаксантов.

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

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

19. Особеностей действия при первом применении препарата и при его отмене не выявлено.

20. 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 превышать рекомендуемую дозу препарата для компенсации пропущенной.

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

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.

С согласованием настоящей инструкции утрачивает силу инструкция по применению Утеротона®, согласованная Россельхознадзором 16 октября 2020 года.