

СОГЛАСОВАНО
Заместитель Руководителя
Россельхознадзора

03 АПР 2024

ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата Эндометрамаг-Т[®]

(организация-разработчик: АО «Мосагроген»,
117545, г. Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Чертаново Центральное,
проезд 1-й Дорожный, д. 1)

Номер регистрационного удостоверения: 77-3-8.18-4182№ПВР-3-3.7/01984

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Эндометрамаг-Т[®]
(Endometramag-Т[®]).

Международные непатентованные наименования: тилозин, пропранолол.

2. Лекарственная форма: раствор для внутриматочного введения.

Эндометрамаг-Т[®] в 1 мл в качестве действующих веществ содержит пропранолола гидрохлорид - 17 мг, тилозина тартрат (в пересчете на основание) - 10 мг, а в качестве вспомогательных веществ: пропиленгликоль, метилцеллюлозу, трилон Б и воду очищенную.

3. По внешнему виду лекарственный препарат представляет собой жидкость желтого цвета. Допускается легкая опалесценция.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения - 2 года с даты производства, после первого вскрытия – 14 суток. Запрещается применение препарата по истечении срока годности.

4. Эндометрамаг-Т[®] выпускают расфасованным по 1 л в полиэтиленовые канистры, укупоренные резьбовыми пластмассовыми крышками с кольцом контроля первого вскрытия. Каждую потребительскую упаковку снабжают инструкцией по применению.

5. Хранят лекарственный препарат в закрытой упаковке производителя в защищенном от прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов при температуре от 5 °С до 25 °С.

6. Эндометрамаг-Т[®] следует хранить в недоступном для детей месте.

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

8. Эндометрамаг-Т[®] отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Эндометрамаг-Т[®] относится к антибактериальным препаратам группы макролидов и азалидов в комбинациях.

10. Тилозин - действующее вещество препарата Эндометрамаг-Т[®] - обладает бактериостатическим действием в отношении грамположительных (кокков, коринобактерий, клостридий, эризипелотриксос) и некоторых грамотрицательных микроорганизмов (пастерелл, гемофилюсов, бруцелл), а также вибрионов, лептоспир, риккетсий, спирохет, микоплазм, хламидий. Пропранолол усиливает сократительную способность миометрия матки, что способствует более быстрому отделению последа, а при эндометрите - удалению гнойного содержимого из матки.

Входящие в состав препарата тилозин и пропранолол слабо всасываются слизистой оболочкой матки, что предотвращает их накопление в различных органах и тканях животных. Время полного выведения из организма тилозина составляет 48 часов, а пропранолола - 12 часов после последнего введения препарата.

Препарат малотоксичен для теплокровных животных, в рекомендованных дозах не оказывает местно-раздражающего действия.

Эндометрамаг-Т[®] по степени воздействия на организм относится к веществам малоопасным (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007).

III. Порядок применения

11. Эндометрамаг-Т[®] применяют для лечения и предотвращения развития послеродовых акушерских заболеваний у коров.

12. Противопоказанием к применению является индивидуальная повышенная чувствительность животных к компонентам препарата.

13. При работе с препаратом Эндометрамаг-Т[®] следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. Во время работы с лекарственным препаратом запрещается пить, курить и принимать пищу. По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом.

Пустые канистры из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, они подлежат утилизации с бытовыми отходами.

Людам с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с лекарственным препаратом. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаза, их необходимо промыть большим количеством воды. В случае возникновения аллергических реакций или при случайном попадании лекарственного

препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

14. Эндометрамаг-Т[®] запрещается применять стельным животным. Возможно применение препарата коровам в период лактации.

15. Перед введением лекарственного препарата проводят санитарную обработку наружных половых органов. При необходимости освобождают полость матки от воспалительного экссудата.

Для лечения эндометрита препарат вводят внутриматочно в дозе 50-150 мл с помощью шприца Жанэ с интервалом 24-48 часов до клинического выздоровления. Курс лечения составляет 3-5 введений. При лечении хронического и субклинического эндометритов до введения лекарственного препарата необходимо провести ректальный массаж матки в течение 1,5-2,0 минут.

Для предотвращения послеродовых акушерских заболеваний препарат вводят однократно внутриматочно в дозе 50-150 мл с помощью шприца Жанэ после отделения последа, аборт или оказания помощи при осложненных и патологических родах.

16. При применении Эндометрамага-Т[®] в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается. В случае появления аллергических реакций использование препарата прекращают и назначают животному антигистаминные препараты и симптоматическую терапию.

17. Симптомы передозировки у коров не выявлены.

18. Не допускается одновременное применение Эндометрамага-Т[®] с ксилазином и препаратами на его основе.

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

20. Следует избегать пропуска очередной дозы препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска одной дозы курс лечения необходимо возобновить в предусмотренной дозе и схеме применения.

21. Молоко, полученное от животных в период лечения и в течение суток после последнего введения препарата, запрещается использовать для пищевых целей. Такое молоко можно использовать в корм животным после кипячения.

Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 3 суток после прекращения применения лекарственного препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, после термической обработки может быть использовано для кормления пушных зверей.

Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения.

АО «Мосагроген»
Российская Федерация, 117545,
г. Москва,
1-ый Дорожный проезд, д. 1.

Наименование, адрес организации, уполномоченной держателем или владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя.

АО «Мосагроген»
Российская Федерация, 117545,
г. Москва,
вн.тер.г. муниципальный округ
Чертаново Центральное,
проезд 1-й Дорожный, д. 1.
т/ф (495) 744-06-45.

Зам. генерального директора
АО «Мосагроген», к.т.н.



И.А. Казакова