

Утверждаю



**Инструкция
по применению препарата ФОЛЛИМАГ® РАСТВОР
для стимуляции половой охоты у сельскохозяйственных животных,
пушных зверей и лечения гипофункции яичников у коров
(организация-разработчик: ЗАО «Мосагроген»,
142000, Московская область, г. Домодедово, Кутузовский проезд, д.10-77)**

I. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Фоллимаг® раствор (Follimag solutio).

Международное непатентованное наименование: гонадотропин сыворотки крови жеребых кобыл (ГСЖК).

2. Лекарственная форма: раствор для инъекций.

Фоллимаг® раствор в 1 мл препарата содержит в качестве действующего вещества гонадотропин сыворотки крови жеребых кобыл (ГСЖК) – 200 международных единиц (МЕ) и вспомогательные вещества: твин-80, трилон БД, цитрат натрия 2-х водный, монопропиленгликоль, коллифор EL, нипагин, бензетония хлорид, воду.

3. По внешнему виду препарат представляет собой прозрачную бесцветную или слегка желтоватую жидкость.

Срок годности препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке производителя - 2 года со дня производства; после вскрытия упаковки неиспользованные остатки препарата хранению не подлежат. Запрещается использование препарата после окончания срока его годности.

4. Фоллимаг® раствор выпускают расфасованным по 10, 20, 100 мл в стеклянные флаконы соответствующей вместимости, укупоренные резиновыми пробками, укрепленные алюминиевыми колпачками. 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 2 °C до 10 °C.

6. Фоллимаг® раствор следует хранить в недоступном для детей месте.

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

8. Фоллимаг® раствор отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

9. Фоллимаг[®] раствор относится к фармакологической группе гормоны и их антагонисты.

10. Препарат содержит гонадотропный гормон сыворотки крови жеребых кобыл (ГСЖК), очищенный от иммуногенных белков. ГСЖК обладает как фолликулостимулирующей, так и лютеинизирующей активностью и не обладает межвидовой специфичностью. Фоллимаг[®] раствор стимулирует рост и развитие фолликулов у самок сельскохозяйственных животных, а у самцов усиливает функцию интерстициальных клеток в семенниках, синтез тестостерона и, как следствие, повышение сперматогенеза и половой активности.

Фоллимаг[®] раствор по степени воздействия на организм относится к умеренно опасным веществам (3 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

III. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

11. Фоллимаг[®] раствор применяют для стимуляции половой охоты у сельскохозяйственных животных, пушных зверей и лечения гипофункций яичников у коров.

12. Запрещается применять Фоллимаг[®] раствор ослабленным животным и не достигшим половой зрелости.

13. Для стимуляции половой охоты и повышения плодовитости препарат вводят однократно:

- коровам внутримышечно в область крупа в дозах 500 – 1000 МЕ/животное (2,5-5 мл). В случае отсутствия проявления четко выраженной половой охоты или неплодотворного осеменения, препарат следует применить повторно в той же дозе через 21 – 23 дня после предварительного гинекологического обследования животных;

- свиноматкам внутримышечно в дозе 800-1000 МЕ/животное (4-5 мл) через 24 часа после отъёма поросят;

- пушным зверям в период гона подкожно с внутренней стороны бедра в дозе 50 – 60 МЕ/животное (0.25-0,30 мл). Лисицам и песцам до 200 МЕ/животное (до 1 мл).

Для лечения гипофункций яичников у коров Фоллимаг[®] раствор применяют внутримышечно в дозе 900 – 1000 МЕ/животное (4,5-5 мл).

С целью проведения суперовуляции у коров применяют внутримышечно в дозе 1500-3000 МЕ/животное (7,5-15 мл)

Овцам для индукции и синхронизации овуляции в дозе 400-500 МЕ/животное (2-2,5 мл). Для увеличения приплода вводят внутримышечно 700-800 МЕ/животное (3,5-4,0 мл).

С целью повышения половой активности баранов и хряков препарат вводят подкожно с внутренней стороны бедра двукратно с интервалом 3 - 4 дня в дозе 600 – 800 МЕ/животное (3 -4 мл) и 1000 - 1200 МЕ/животное (5-6 мл), соответственно.

14. Данные о передозировке препарата отсутствуют.

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

16. Запрещается применение препарата беременным животным. Лактирующим животным возможно применение препарата без ограничений.

17. Препарат предназначен для разового применения.

18. При применении препарата Фоллимаг[®] раствор в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается. В случае проявления признаков анафилактической реакции животным немедленно вводят адренолитические и/или антигистаминные препараты в соответствии с инструкциями по их применению.

19. Не рекомендуется смешивать в одном шприце с другими лекарственными препаратами. Применение препарата Фоллимаг[®] раствор не исключает использования других лекарственных препаратов.

20. Продукцию животноводства после применения препарата Фоллимаг[®] раствор в пищевых целях можно использовать без ограничений.

IV. МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

21. При работе с препаратом Фоллимаг[®] раствор следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом.

22. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом Фоллимаг[®] раствор. Во время работы с лекарственным препаратом запрещается пить, курить и принимать пищу.

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

23. 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).

| | |
|---|--|
| Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения. | ЗАО «Мосагроген» Российская Федерация, 117545 г. Москва, 1-ый Дорожный проезд, д.1. т/ф (495) 744-06-45 |
|---|--|

| | |
|---|---|
| Наименование, адрес организации, уполномоченной держателем или владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя. | ЗАО «Мосагроген» Российская Федерация, 142000 Московская обл., г. Домодедово, Кутузовский пр., д.10-77. |
|---|---|

Номер регистрационного удостоверения: РК - ВП - 4 - 3448 - 17