



## 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 гипофункции 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 неплототворного 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 отъема 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 гипофункции 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. Особенности 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<sup>®</sup> 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<sup>®</sup> раствор не исключает использования других лекарственных препаратов.

20. Продукцию животноводства после применения препарата Фоллимаг<sup>®</sup> раствор в пищевых целях можно использовать без ограничений.

#### IV. МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

21. При работе с препаратом Фоллимаг<sup>®</sup> 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<sup>®</sup> 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