

1

СОГЛАСОВАНО
Заместитель Руководителя
Россельхознадзора

21.03.2025

ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата

Сенсиверин

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

Номер регистрационного удостоверения: 44-3-06.25-5301/ПДР-3-06.25/4067

I. Общие сведения

1. Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения:

- торговое наименование: Сенсиверин (Sensiverin);

- международное непатентованное наименование: денаверина гидрохлорид.

2. Лекарственная форма – раствор для инъекций.

Сенсиверин содержит в 1 мл в качестве действующего вещества 40 мг денаверина гидрохлорида, а также вспомогательные вещества: бензиловый спирт, пропиленгликоль и воду для инъекций.

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

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке производителя – 2 года со дня производства, после вскрытия первичной упаковки – 28 суток.

Запрещается применение препарата по истечении срока годности.

4. Сенсиверин выпускают расфасованным по 20, 50 и 100 мл в стеклянные флаконы соответствующей вместимости, герметично укупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками с клипсами контроля первого вскрытия. Флаконы с препаратом допускается упаковывать в индивидуальные пачки из картона. Каждую потребительскую упаковку снабжают инструкцией по применению.

5. Хранят лекарственный препарат в закрытой упаковке производителя, отдельно от продуктов питания и кормов, в защищенном от прямых солнечных лучей месте при температуре от 2° до 25° С, после первого вскрытия флакона при температуре от 2° до 8° С.

6. Сенсиверин следует хранить в местах, недоступных для детей.

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

8. Условия отпуска: отпускается по рецепту на лекарственный препарат или требованию ветеринарной организации.

II. Фармакологические свойства

9. Сенсиверин относится к вегетотропным средствам.

10. Денаверин гидрохлорид, входящий в состав препарата Сенсиверин, относится к селективным бета-адреноблокаторам, обладает расслабляющим действием на гладкую мускулатуру шейки матки и способствуют увеличению эластичности родовых путей. Препарат блокирует отдельные рецепторы матки, тем самым способствует проявлению действия эндогенного окситоцина и нормализует сократительную способность гладкой мускулатуры матки. Денаверин гидрохлорид обладает анестезирующим и противосудорожным действием, а также легким транквилизирующим и жаропонижающим эффектом. Денаверин гидрохлорид быстро метаболизируется в печени и полностью выводится из организма в течение 3-5 часов. Терапевтический эффект денаверина гидрохлорида при подкожном, внутримышечном или интраперитонеальном применении коровам наблюдается через 10-15 минут. Релаксация мышц сохраняется до нескольких часов, а анальгезирующее действие до полутора часов. Денаверин может усиливать действие окситоцина и его аналогов в случае совместного применения. В связи с этим при необходимости совместного применения дозы препаратов должны подбираться индивидуально.

Сенсиверин по степени воздействия на организм относится к малоопасным веществам (IV класс опасности согласно ГОСТ 12.1.007-76) не обладает сенсibiliзирующим, эмбриотоксическим, тератогенным и мутагенным действием.

III. Порядок применения

11. Сенсиверин применяется крупному рогатому скоту (коровам, первотёлкам) и собакам для регуляции родовой деятельности и расслабления гладкой мускулатуры шейки матки при:

- родовспоможении (регулирует сокращения матки во время родов);
- патологическом положении плода (неправильные предлежания или членорасположения) с целью его коррекции;
- аномалиях развития плода (крупноплодность, гидроцефалии и др.);
- фетотомии для ограничения риска травмирования родовых путей.

Действие препарата Сенсиверин начинается через 5-10 минут после введения и полностью проявляется в последующие 10-15 минут.

12. Не рекомендуется применение Сенсиверин в случае механических препятствий для родоразрешения (в том числе: опухоли, анатомическая узость таза, скручивании матки, структур влагалища и шейки матки), и гиперчувствительности к веществам, входящим в состав препарата.

13. При работе с препаратом Сенсиверин необходимо соблюдать предусмотренные правила личной гигиены и техники безопасности. Людям с гиперчувствительностью к компонентам лекарственного препарата следует избегать прямого контакта с Сенсиверин. Во время работы с препаратом запрещается курить, пить и принимать пищу. По окончании работы с препаратом руки следует вымыть теплой водой с мылом. Пустую тару из-под 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 немедленно промыть большим количеством воды. В случае появления 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. Лекарственный препарат запрещается применять беременным (до наступления физиологических признаков родов) и лактирующим самкам, а также новорожденным животным.

15. Сенсиверин применяют крупному рогатому скоту однократно внутримышечно или подкожно в дозе:

- нетелям: молочных пород 5,0 мл препарата на животное (200 мг денаверина гидрохлорида на животное) и мясных пород 10,0 мл препарата на животное (400 мг денаверина гидрохлорида на животное);

- коровам: 10,0 мл препарата на животное (400 мг денаверина гидрохлорида на животное).

Собакам препарат Сенсиверин применяют однократно внутримышечно или подкожно в дозе 0,5-1,5 мл препарата (20 – 60 мг денаверина гидрохлорида) на животное. Животным массой тела до 10 кг - 0,5 мл (20 мг денаверина гидрохлорида); массой тела от 11 кг до 20 кг - 1,0 мл (40 мг денаверина гидрохлорида) и массой тела от 20 кг и более - 1,5 мл (60 мг денаверина гидрохлорида). Перед применением препарат выдерживают при комнатной температуре в течение 2-3 часов.

16. При применении лекарственного препарата Сенсиверин в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается. В случае появления аллергических реакций использование препарата прекращают и назначают антигистаминные средства и симптоматическую терапию.

17. Симптомы передозировки при применении лекарственного препарата не выявлены.

18. Сенсиверин запрещается применять в одном шприце совместно с другими препаратами. Запрещено одновременное применение препарата с другими спазмолитиками.

19. Особенности действия лекарственного препарата в начале приема и при его отмене не выявлено.

20. Сенсиверин предназначен для однократного применения.

21. Продукцию животноводства после применения лекарственного препарата для ветеринарного применения Сенсиверин используют без ограничений.

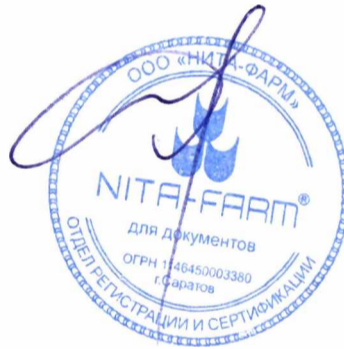
Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения

ООО «НИТА-ФАРМ»; 410010,
г. Саратов, ул.им. Осипова В. И., д. 1.

Наименование и 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.

Начальник ОРИС



Васильченко Д. И.