

07 ИЮЛ 2023

ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата Сепранол[®]

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

Номер регистрационного удостоверения: 44-3-11.17-3877№ПВР-3-22.12/02852

I. Общие сведения

1. Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения:

- торговое наименование: Сепранол[®] (Sepranol);

- международные непатентованные наименования: хлоргексидин, пропранолол.

2. Лекарственная форма: суппозитории для внутриматочного введения.

Сепранол[®] в 1 суппозитории (10 г) в качестве действующих веществ содержит: хлоргексидина гидрохлорид – 60 мг и пропранолола гидрохлорид – 343 мг, а также вспомогательные вещества: кальция стеарат, натрия бикарбонат (натрия гидрокарбонат), фумаровую кислоту, полиэтиленгликоль (ПЭГ 4000), макрогол цетостеариловый эфир (полиэтиленгликоль-25-цетостеариловый эфир), хинолиновый желтый, сорбит.

3. По внешнему виду лекарственный препарат представляет собой плоские овальные суппозитории светло-желтого цвета.

Срок годности лекарственного препарата Сепранол[®] при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке производителя – 18 месяцев со дня производства. Вскрывать блистеры с суппозиториями необходимо непосредственно перед их использованием, после вскрытия упаковки препарат хранению не подлежит.

Запрещается применение препарата Сепранол[®] по истечении срока годности.

4. Суппозитории Сепранол[®] выпускают расфасованными по 2 штуки в блистеры из материала комбинированного на основе алюминиевой фольги, которые по 5 штук помещают в пачку из картона. Каждую потребительскую упаковку снабжают инструкцией по применению препарата.

5. Хранят лекарственный препарат в закрытой упаковке производителя, отдельно от продуктов питания и кормов, в защищенном от влаги и прямых солнечных лучей месте при температуре от 5°C до 25°C и относительной влажности не более 65 %.

6. Сепранол[®] следует хранить в местах, недоступных для детей.

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

8. Сепранол[®] отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Фармакотерапевтическая группа: антимикробные средства, бета-адреноблокаторы.

10. Хлоргексидина гидрохлорид, входящий в состав препарата Сепранол[®], обладает широким спектром антибактериального действия в отношении грамотрицательных бактерий: *Escherichia* spp., *Escherichia coli*, *Klebsiella* spp., *Salmonella* spp., *Shigella* spp., *Proteus* spp., *Campylobacter* spp., *Campylobacter fetus*, *Enterobacter* spp., грамположительных бактерий: *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp., *Micrococcus* spp., *Bacillus* spp., *Corynebacterium* spp., *Corynebacterium pyogenes*, простейших (*Trichomonas* spp., *Trichomonas vaginalis*) и грибов (*Candida* spp.). Хлоргексидин действует путем разрушения цитоплазматической мембраны клетки микроорганизма.

Пропранолола гидрохлорид оказывает блокирующее действие на бета-адренорецепторы матки, что способствует проявлению активности эндогенного окситоцина, вследствие чего усиливаются сокращения гладкой мускулатуры матки.

По степени воздействия на организм Сепранол[®] относится к малоопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

III. Порядок применения

11. Сепранол[®] применяют коровам для стимуляции отделения последа, профилактики и лечения острого послеродового эндометрита и лечения эндометритов, вызванных микроорганизмами, чувствительными к хлоргексидина гидрохлориду.

12. Противопоказанием к применению препарата Сепранол[®] является повышенная индивидуальная чувствительность животного к компонентам препарата.

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

Людам с гиперчувствительностью к компонентам лекарственного препарата следует избегать прямого контакта с препаратом Сепранол[®]. 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 упаковку).

14. Лекарственный препарат не применяют стельным коровам. Ограничения к использованию препарата Сепранол[®] во время лактации отсутствуют.

15. Перед применением лекарственного препарата проводят санитарную обработку наружных половых органов и корня хвоста. Сепранол® применяют коровам внутриматочно в следующих разовых дозах:

- для стимуляции отделения последа - 2 суппозитория, однократно;
- для профилактики острого послеродового эндометрита - 2 суппозитория, однократно, через 2-4 часа после отделения последа;
- для лечения острого послеродового эндометрита - 2 суппозитория, двукратно с интервалом 24 часа;
- для лечения хронического эндометрита - 2 суппозитория, трехкратно с интервалом 24 часа.

16. Побочных явлений и осложнений при применении лекарственного препарата Сепранол® в соответствии с настоящей инструкцией не установлено.

17. При передозировке препарата у животного возможна брадикардия, гипотензия, одышка, диспепсические расстройства, кожный зуд. В этом случае применение лекарственного препарата Сепранол® прекращают, назначают дезинтоксикационную и симптоматическую терапию.

18. Применение лекарственного препарата Сепранол® не исключает использование других лекарственных средств системного действия. Сепранол® нельзя применять одновременно с другими средствами для внутриматочного введения.

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

20. Следует избегать пропуска введения очередной дозы препарата Сепранол®, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. При пропуске одной или нескольких доз лекарственного препарата необходимо возобновить его применение в предусмотренной дозе и схеме. Не следует превышать рекомендуемую дозу препарата для компенсации пропущенной.

21. Продукцию животного происхождения разрешается использовать в пищу не ранее чем через 48 часов после последнего применения препарата Сепранол®. Мясо вынужденно убитых животных и молоко, полученные до истечения указанного срока, могут быть использованы в корм пушным зверям.

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.

Начальник ОРиС



Васильченко Д. И.