

СОГЛАСОВАНО  
Заместитель Руководителя  
Россельхознадзора

---

20.05.2021

---

ИНСТРУКЦИЯ  
по ветеринарному применению лекарственного препарата  
СИДР (CIDR)  
(организация-разработчик: «Zoetis Inc», 10 Sylvan Way, Parsippany, New Jersey  
07054, USA)

Номер регистрационного удостоверения:  
840-3-27.12-1737№ПВИ-3-3.7/02163

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: СИДР (CIDR).  
Международное непатентованное наименование: прогестерон.
2. Лекарственная форма: система вагинальная терапевтическая.  
СИДР в качестве действующего вещества в 1 капсуле содержит прогестерон – 1,9 г или 0,35 г и вспомогательные вещества: силиконовый эластомер (SiLantic Q7-4840 A/B Medical Grade Silicone Rubber LSR) и нейлон.
3. По внешнему виду СИДР представляет собой капсулу овального сечения Y-образной или T-образной формы (размером 12x15 см для дозировки 1,9 г и 5,5x5,45 см для дозировки 0,35 г) из силиконового эластомера на нейлоновой основе с полипропиленовым шнуром («хвостом») для извлечения.  
Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке производителя – 24 месяца с даты производства. Лекарственный препарат запрещено применять по истечении срока годности.
4. СИДР выпускают расфасованным по 1, 10 или 100 штук для дозировки 1,9 г и по 20 штук для дозировки 0,35 г, в полиэтиленовые или ламинированные пакеты, наружный слой которых состоит из бумаги, а внутренний – из алюминиевой фольги, покрытой с двух сторон полиэтиленом. Каждый пакет снабжают инструкцией по применению на русском языке.
5. Хранят препарат в закрытой упаковке производителя в защищенном от прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре от 15 °С до 30 °С.
6. СИДР следует хранить в местах, недоступных для детей.
7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.
8. СИДР отпускают без рецепта ветеринарного врача.

## II. Фармакологические свойства

9. Фармакотерапевтическая группа: гормоны и их антагонисты.

10. Входящий в состав препарата прогестерон (гормон желтого тела яичника) при введении во влагалище, выделяется из капсулы с постоянной скоростью и проникает через слизистую оболочку влагалища в кровяное русло.

Воздействуя на гипоталамо-гипофизарную систему, прогестерон ингибирует выделение гонадотропных гормонов – фолликулостимулирующего (ФСГ) и лютеинизирующего (ЛГ), подавляя созревание фолликулов и овуляцию яйцеклеток.

После извлечения капсулы из влагалища, уровень прогестерона в крови снижается в течение 4 – 6 часов, а содержание в крови гонадотропных гормонов – ФСГ и ЛГ, способствующих развитию фолликулов, наступлению эструса и овуляции яйцеклеток – повышается.

Прогестерон подвержен метаболизму в печени, выводится главным образом с желчью и в незначительных количествах с мочой.

СИДР по степени воздействия на организм относится к малоопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

## III. Порядок применения

11. СИДР применяют коровам, половозрелым телкам и овцам для синхронизации половой охоты и лечения при анэструсе.

12. Применение препарата противопоказано при патологии влагалища и инфекциях половых путей, а также при повышенной чувствительности животных к его компонентам.

13. При работе с лекарственным препаратом СИДР необходимо соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными средствами, использовать гигиенические перчатки. При работе с лекарственным препаратом запрещается пить, курить и принимать пищу, после работы необходимо вымыть руки с мылом.

Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с лекарственным препаратом. При случайном контакте капсулы с кожей или слизистыми оболочками глаза, их необходимо промыть большим количеством воды.

В случае проявления аллергических реакций или при случайном попадании препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению или этикетку).

14. Лекарственный препарат не рекомендуют применять в период стельности и суягности.

15. СИДР вводят животным интравагинально с помощью специального аппликатора (поставляется отдельно).

Перед применением аппликатор следует обработать дезинфицирующим раствором, который не вызывает раздражение. Перед введением проводят санитарную обработку наружных половых органов, Y- или T-образные усики

складывают вдоль капсулы и в таком виде ее помещают в аппликатор. Кончик аппликатора смазывают вазелином и осторожно вводят во влагалище, плавно надавливая на поршень аппликатора, вводят капсулу во влагалище, сам аппликатор аккуратно извлекают. После введения капсулы ее усики расправляются внутри влагалища, и капсула надежно фиксируется. Кончик шнура, служащего для извлечения капсулы, оставляют снаружи.

Для синхронизации половой охоты у коров и телок препарат оставляют во влагалище на срок от 7 до 12 дней. Сразу после извлечения животному вводят Динолитик в дозе 5 мл внутримышечно. Коровы и телки приходят в охоту через 36 – 96 часов (большинство самок – через 72 часа).

Для лечения коров при анэструсе СИДР оставляют во влагалище на 7 дней. После его извлечения можно применять хорионический гонадотропин в дозе, согласно инструкции по применению. Большинство самок приходит в охоту в течение 48 – 72 часов после извлечения капсул.

Для синхронизации половой охоты у овец и для лечения овец при анэструсе СИДР оставляют во влагалище на 12 дней. После его извлечения можно применять хорионический гонадотропин в дозе, согласно инструкции по применению. Большинство самок приходит в охоту в течение 24 – 48 часов после извлечения капсул.

При применении СИДР самкам с низкой упитанностью или при несоответствии уровня кормления физиологическому состоянию животного, эффективность препарата СИДР может быть снижена.

16. Побочных явлений и осложнений при применении препарата СИДР в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдают. В редких случаях у животного возможно кратковременное раздражение слизистой оболочки влагалища и развитие контактного вагинита, который проходит самопроизвольно и не требует лечения.

17. Симптомы передозировки препарата не выявлены.

18. Информация о несовместимости лекарственного препарата СИДР с лекарственными средствами других фармакологических групп отсутствует.

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

20. СИДР применяют животным однократно. Не следует нарушать рекомендуемые сроки нахождения капсул во влагалище самок, так как это может привести к снижению эффективности лекарственного средства.

21. Молоко и мясо животных в период и после применения лекарственного препарата СИДР разрешено использовать без ограничений. При вынужденном убое животного капсулу из влагалища извлекают.

Наименования и адреса  
производственных площадок  
производителя лекарственного  
препарата для ветеринарного  
применения

«DEC International NZ Limited», 558 Te  
Rapa Road Hamilton 3200, New Zealand /  
«ДЕК Интернэшнл НЗ Лимитед», 558 Те  
Рапа Род, г. Гамильтон 3200, Новая  
Зеландия.

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

ООО «Зоэтикс», РФ, 123112, Москва,  
Пресненская набережная, д. 10.