

СОГЛАСОВАНО
Заместитель Руководителя
Россельхознадзора

02.02.2021

ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата Утерогин®

(Организация-разработчик: ООО «АлексАнн», 141700, Российская Федерация, Московская обл., г. Долгопрудный, ул. Виноградная, д. 13)

Номер регистрационного удостоверения: 32-3-6.18-4163№ПВР-3-13.13/02924

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения: Утерогин® (Uterogin®).

Международное непатентованное наименование: не присвоено.

2. Лекарственная форма: раствор для инъекций.

В качестве действующих веществ Утерогин® содержит матричные настойки растительного происхождения и минеральные компоненты (в 1000 мл): *Atropa belladonna* Ø – 200 мкл, *Calcium carbonicum Hahnemanni D4 trituration* – 1,5 мкг, *Cimicifuga racemosa* Ø – 45 мкл, *Echinacea purpurea* Ø – 45 мкл, *Hamamelis virginiana* Ø – 0,45 мкл, *Hepar sulfuris D4 trituration* – 1,0 г, *Matricaria recutita* Ø – 30 мкл, *Secale cornutum* Ø=D1 – 100 мкл и вспомогательные вещества: метил парагидроксибензоата натриевую соль, натрия хлорид, натрия ацетата тригидрат, кислоту соляную, воду для инъекций.

3. По внешнему виду препарат представляет собой бесцветную прозрачную жидкость. Срок годности препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке производителя – 3 года с даты производства, после первого вскрытия флакона – 28 суток. Утерогин® запрещается применять по истечении срока годности.

4. Выпускают Утерогин® расфасованным по 100 мл в стеклянные флаконы, укупоренные резиновыми пробками и алюминиевыми закатываемыми колпачками. Каждая единица фасовки сопровождается инструкцией по применению.

5. Утерогин® хранят в закрытой упаковке производителя, отдельно от продуктов питания и кормов, в защищенном от прямых солнечных лучей месте при температуре от 0 до 30 °С.

6. Утерогин® следует хранить в местах, недоступных для детей.

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

8. Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Утерогин® относится к комбинированным гомеопатическим лекарственным препаратам для ветеринарного применения.

10. Утерогин® обладает противовоспалительным действием, усиливает сократительную активность и повышает тонус миометрия, улучшает кровоснабжение органов малого таза, стимулирует тканевой иммунитет и активизирует процессы регенерации слизистой оболочки матки.

По степени воздействия на организм лекарственный препарат относится к веществам малоопасным (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007), не обладает местнораздражающим и сенсибилизирующим действием.

III. Порядок применения

11. Утерогин® применяют коровам в целях профилактики заболеваний послеродового периода и в комплексной терапии острого эндометрита.

12. Противопоказанием к применению лекарственного препарата является индивидуальная повышенная чувствительность животного к его компонентам.

13. При работе с Утерогином® следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами.

Во время работы с препаратом запрещается пить, курить и принимать пищу.

По окончании работы 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. Людям с гиперчувствительностью к компонентам Утерогина® следует избегать прямого контакта с препаратом. В случае возникновения аллергических реакций либо случайного попадания препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку)

14. Не рекомендуется применение Утерогина® беременным самкам, так как он усиливает сократительную активность и повышает тонус матки. Противопоказаний и особенностей применения препарата у животных в период лактации не установлено.

15. Утерогин® применяют внутримышечно или подкожно в дозе 5,0 мл/животное:

- для профилактики задержания последа – однократно в течение 1 часа после отела;
- для стимуляции отделения последа при его задержании более 6 часов – однократно или двукратно с интервалом 12 часов;
- для профилактики острого послеродового эндометрита 1 раз в день в течение 3 дней после отела, далее 1-2 инъекции с интервалом 48 часов;
- для лечения острого эндометрита – 1 раз в день в течение 4-6 дней.

16. При применении Утерогина® в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не отмечается. При повышенной индивидуальной чувствительности животного к компонентам препарата и возникновении аллергических реакций использование препарата прекращают и назначают животному антигистаминные препараты и средства симптоматической терапии.

17. Симптомы передозировки препарата у животных не установлены.

18. Применение Утерогина® не исключает использования других лекарственных препаратов этиотропной, патогенетической и симптоматической терапии.

19. Особенности действия препарата при его первом применении и отмене не установлено.

20. Следует избегать пропусков при введении очередной дозы препарата, так как это может привести к снижению терапевтической и профилактической эффективности. В случае пропуска одной дозы применение препарата следует возобновить как можно скорее в той же дозе и по той же схеме.

21. Продукция животного происхождения во время и после применения Утерогина® может быть использована без ограничений.

Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения.

ООО «АлексАнн»,
141700, Российская Федерация,
Московская обл., г. Долгопрудный,
ул. Виноградная, д. 13

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

ООО «АлексАнн»,
141700, Российская Федерация,
Московская обл., г. Долгопрудный,
ул. Виноградная, д. 13