

## ИНСТРУКЦИЯ

по применению лекарственного препарата Утеротон® для лечения  
и профилактики гинекологических заболеваний у коров  
и синдрома «метрит-мастит-агалактия» у свиноматок

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

### I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Утеротон® (Uteroton).

Международное непатентованное наименование: пропранолол.

2. Лекарственная форма: раствор для инъекций.

В 1 мл препарата содержится в качестве действующего вещества: пропранолола гидрохлорида - 5 мг, а также вспомогательные вещества: натрия метабисульфит, хлорэтон, лимонную кислоту (для коррекции pH) и воду для инъекций.

3. По внешнему виду Утеротон\* представляет собой прозрачную бесцветную жидкость.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке - 3 года со дня производства, после вскрытия упаковки - не более 14 суток.

Запрещается применение препарата по истечении срока годности.

4. Утеротон\* выпускается расфасованным по 20, 50, 100 и 250 мл в стеклянные флаконы, укупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками. Каждую потребительскую упаковку снабжают инструкцией по применению лекарственного препарата.

5. Лекарственный препарат хранят в закрытой упаковке производителя, отдельно от продуктов питания и кормов, в защищенном от света месте при температуре от 5°C до 25°C.

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

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

8. Утеротон® отпускается без рецепта ветеринарного врача.

### II. Фармакологические свойства

9. Утеротон ® относится к группе неселективных бета-адреноблокаторов.

10. Негормональный лекарственный препарат. Утеротон\* оказывает блокирующее действие на бета-адренорецепторы миометрия, что способствует

проявлению активности эндогенного окситоцина, вследствие чего усиливаются сокращения гладкой мускулатуры матки и молочной железы. Является антагонистом катехоламинов, обладает выраженным антистрессовым действием.

Препарат относится к малоопасным веществам (IV класс опасности согласно ГОСТ 12.1.007-76).

### III. Порядок применения

11. Утеротон® применяют для стимуляции родов при атонии, гипотонии матки, профилактики задержания последа, субинволюции матки, повышения оплодотворяемости, извлечения эмбрионов у коров-доноров, в составе комплексной терапии для лечения послеродового эндометрита у коров и синдрома «метрит-мастит-агалактия» у свиноматок.

12. Утеротон® противопоказан к применению в период беременности и при патологическом расположении плода.

13. Утеротон® вводят внутримышечно или внутривенно.

В дозе 10 мл на животное:

- у коров для стимуляции родовой деятельности и профилактики послеродовых осложнений однократно в день родов;
- при задержании последа у коров трехкратно с интервалом 12 часов;
- для лечения субинволюции матки и послеродовых эндометритов у коров трехкратно с интервалом 24 часа в комплексе с другими препаратами.

В дозе 5 мл на животное:

- для профилактики синдрома «метрит-мастит-агалактия» у свиноматок - однократно сразу после родов;
- при искусственном осеменении для повышения оплодотворяемости у коров и свиноматок однократно за 20 - 30 минут до процедуры;
- при извлечении эмбрионов у коров-доноров за 10 - 15 минут до вымывания.

14. Симптомы передозировки: пониженная частота сердечных сокращений, гипотензия, бронхоспазм, мышечная слабость. При развитии выраженных побочных эффектов, особенно стойкой брадикардии, вследствие передозировки внутривенно медленно вводят раствор атропина сульфата (1-2 мг д.в. на животное) и применяют В- адреностимулятор изадрин (25 мг д.в. на животное) или орципреналин (0,5 мг д.в. на животное).

15. Особенности действия при первом применении препарата и при его отмене не выявлено.

16. Утеротон® противопоказан к применению в период беременности и молодняку животных. Лактирующим животным препарат применяют по показаниям с осторожностью, под контролем ветеринарного врача.

17. Следует избегать нарушений схемы применения препарата, так как это может привести к снижению его эффективности. В случае пропуска одной дозы необходимо ввести препарат как можно скорее в той же дозе по той же схеме. Не следует вводить двойную дозу для компенсации пропущенной.

18. При применении лекарственного препарата Утеротон<sup>к</sup> в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается. В случае появления аллергических реакций использование лекарственного препарата прекращают и назначают животному антигистаминные и симптоматические лекарственные препараты.

19. Препарат нельзя применять одновременно с адреномиметиками, пропранолол удлиняет действие недеполяризующих миорелаксантов. Седативные и

снотворные препараты при одновременном применении с пропранололом усиливают угнетающее действие на ЦНС.

При внутривенном и внутримышечном введении йодосодержащих препаратов на фоне приема пропранолола повышается риск развития анафилактических реакций.

20. Мясо и молоко животных в пищевых целях используются без ограничений.

#### IV. Меры личной профилактики

21. При работе с лекарственным препаратом Утеротон® следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами.

22. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с лекарственным препаратом Утеротон®. При работе с препаратом Утеротон\* запрещается пить, курить и принимать пищу. После работы с лекарственным препаратом вымыть руки с мылом. Пустые флаконы из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, они подлежат утилизации с бытовыми отходами.

23. При попадании препарата на кожу или слизистые оболочки необходимо немедленно промыть их большим количеством водопроводной воды. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании лекарственного препарата в организм человека необходимо немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению или этикетку).

|                                                                                                                     |                                                                |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------|
| 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. |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------|

Номер регистрационного удостоверения:

С утверждением настоящей инструкции утрачивает силу инструкция по применению Утеротона, утвержденная Россельхознадзором 29 февраля 2016 года.