

16.09.2020

ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата Эндометрамаг-Т[®]

(организация-разработчик: АО «Мосагроген»,
117545, г. Москва, проезд Дорожный 1-й, д. 1, стр. 1, пом. IV эт. 1 ком 6)

Номер регистрационного удостоверения: 77-3-8.18-4182№ПВР-3-3.7/01984

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Эндометрамаг-Т[®] (Endometramag-Т[®]).

Международные непатентованные наименования: тилозин, пропранолол.

2. Лекарственная форма: раствор для внутриматочного введения. Эндометрамаг-Т[®] в 1 мл в качестве действующих веществ содержит пропранолола гидрохлорид - 17 мг, тилозина тартрат (в пересчете на основание) - 10 мг, а в качестве вспомогательных веществ: пропиленгликоль, метилцеллюлозу, трилон Б и воду очищенную.

3. По внешнему виду лекарственный препарат представляет собой жидкость желтого цвета. Допускается легкая опалесценция.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения - 2 года с даты производства, после первого вскрытия – 14 суток. Запрещается применение препарата Эндометрамаг-Т[®] по истечении срока годности.

4. Эндометрамаг-Т[®] выпускают расфасованным по 0,5 и 1 л в полиэтиленовые канистры соответствующей вместимости, которые закрывают резьбовыми пластмассовыми крышками с кольцом контроля первого вскрытия. Каждую потребительскую упаковку снабжают инструкцией по применению.

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

6. Эндометрамаг-Т[®] следует хранить в недоступном для детей месте.

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

8. Эндометрамаг-Т[®] отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Эндометрамаг-Т[®] относится к антибактериальным препаратам группы макролидов и азалидов в комбинации.

10. Тилозин - действующее вещество препарата Эндометрамаг-Т[®] - обладает бактериостатическим действием в отношении грамположительных (кокков, коринобактерий, клостридий, эризипелотрикссов) и некоторых грамотрицательных микроорганизмов (пастерелл, гемофилюсов, бруцелл), а также вибрионов, лептоспир, риккетсий, спирохет, микоплазм, хламидий. Пропранолол усиливает сократительную способность миометрия матки, что способствует более быстрому отделению последа, а при эндометрите - удалению гнойного содержимого из матки.

Входящие в состав препарата тилозин и пропранолол слабо всасываются слизистой оболочкой матки, что предотвращает их накопление в различных органах и тканях животных. Время полного выведения из организма тилозина составляет 48 часов, а пропранолола - 12 часов после последнего введения препарата.

Препарат малотоксичен для теплокровных животных, в рекомендованных дозах не оказывает местно-раздражающего действия.

Эндометрамаг-Т[®] по степени воздействия на организм согласно классификации ГОСТ 12.1.007-76 относится к 4 классу опасности (вещества малоопасные).

III. Порядок применения

11. Эндометрамаг-Т[®] применяют для лечения и предотвращения развития послеродовых акушерских заболеваний у коров.

12. Противопоказанием к применению является индивидуальная повышенная чувствительность животных к компонентам препарата.

13. При работе с препаратом Эндометрамаг-Т[®] следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. Во время работы с лекарственным препаратом запрещается пить, курить и принимать пищу. По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом.

Пустые канистры из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, они подлежат утилизации с бытовыми отходами.

Людам с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с лекарственным препаратом. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаза,

их необходимо промыть большим количеством воды. В случае возникновения 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. Эндометрамаг-Т[®] запрещается применять стельным животным. Возможно применение препарата коровам в период лактации.

15. Перед введением лекарственного препарата проводят санитарную обработку наружных половых органов. При необходимости освобождают полость матки от воспалительного экссудата.

Для лечения эндометрита препарат вводят внутриматочно в дозе 50-150 мл с помощью шприца Жанэ с интервалом 24-48 часов до клинического выздоровления. Курс лечения составляет 3-5 введений. При лечении хронического и субклинического эндометритов до введения лекарственного препарата необходимо провести ректальный массаж матки в течение 1,5-2,0 минут.

Для предотвращения послеродовых акушерских заболеваний препарат вводят однократно внутриматочно в дозе 50-150 мл с помощью шприца Жанэ после отделения последа, абортов или оказания помощи при осложненных и патологических родах.

16. При применении Эндометрамага-Т[®] в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается. В случае появления аллергических реакций использование препарата прекращают и назначают животному антигистаминные препараты и симптоматическую терапию.

17. Симптомы передозировки у коров не выявлены.

18. Не допускается одновременное применение Эндометрамага-Т[®] с ксилазином и препаратами на его основе.

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

20. Следует избегать пропуска очередной дозы препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска одной дозы курс лечения необходимо возобновить в предусмотренной дозе и схеме применения.

21. Молоко, полученное от животных в период лечения и в течение суток после последнего введения препарата, запрещается использовать для пищевых целей. Такое молоко можно использовать в корм животным после кипячения. Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 3 суток после прекращения применения лекарственного препарата. Мясо животных,

вынужденно убитых до истечения указанного срока, после термической обработки может быть использовано для кормления пушных зверей.

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

АО «Мосагроген»
Российская Федерация, 117545,
г. Москва,
1-ый Дорожный проезд, д. 1.

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

АО «Мосагроген»
Российская Федерация, 117545,
г. Москва, 1-ый Дорожный
проезд, д. 1, стр. 1, пом. 6 эт. 1
ком 6.
т/ф (495) 744-06-45.