

СОГЛАСОВАНО  
Заместитель Руководителя  
Россельхознадзора



Н. А. ВЛАСОВ

22.08.2018

## ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата Утеротон<sup>®</sup>

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

Номер регистрационного удостоверения: 44-3-10.17-3857 N ПБР-3-5.0/0053С

### I. Общие сведения

1. Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения:

торговое наименование лекарственного препарата - Утеротон<sup>®</sup> (Uteroton);  
международное непатентованное наименование - пропранолол.

2. Лекарственная форма: раствор для инъекций.

В 1 мл препарата содержатся в качестве действующего вещества: пропранолола гидрохлорид - 5 мг, а также вспомогательные вещества: натрия метабисульфит, пропиленгликоль, хлорэтон, лимонная кислота, гидроксид натрия и вода для инъекций.

3. По внешнему виду Утеротон<sup>®</sup> 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<sup>®</sup> выпускается расфасованным по 20, 50, 100 и 250 мл в стеклянные флаконы, укупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками с клипсами контроля первого вскрытия. 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 прямых солнечных лучей месте при температуре от 5°C до 25°C.

6. Утеротон<sup>®</sup> следует хранить в местах, недоступных для детей.

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

8. Утеротон<sup>®</sup> отпускается без рецепта ветеринарного врача.

## II. Фармакологические свойства

9. Утеротон<sup>®</sup> относится к группе неселективных бета-адреноблокаторов.

10. Негормональный лекарственный препарат. Утеротон<sup>®</sup> 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<sup>®</sup> 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<sup>®</sup> противопоказан к применению в период беременности и при патологическом расположении плода, а также в случае индивидуальной гиперчувствительности.

13. При работе с лекарственным препаратом Утеротон<sup>®</sup> следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами.

Людам с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с лекарственным препаратом Утеротон<sup>®</sup>. При работе с препаратом Утеротон<sup>®</sup> 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.

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).

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

15. Утеротон<sup>®</sup> 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.

16. При применении лекарственного препарата Утеротон<sup>®</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.

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

18. 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.

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

20. 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.

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

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.