

СОГЛАСОВАНО

Заместитель Руководителя
Россельхознадзора



К.А. САВЕНКОВ

10 НОЯ 2023

ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата Эндометрамаг-Грин®

(организация-разработчик: АО «Мосагроген»,
117545, г. Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Чертаново Центральное,
проезд 1-й Дорожный, д. 1)

Номер регистрационного удостоверения: 32-3-5.21-4742№ПВР-3-3.15/03142

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Эндометрамаг-Грин® (Endometramag - Green).

Международные непатентованные наименования действующих веществ: интерферон, пропранолол.

2. Лекарственная форма: раствор для внутриматочного введения.

Эндометрамаг-Грин® в 1 мл содержит в качестве действующих веществ интерферон - не менее 500000 ($5 \cdot 10^5$) международных единиц (МЕ), пропранолола гидрохлорид - 15 мг и вспомогательные вещества: пропиленгликоль, метилцеллюлозу, макроголглицерол рицинолеат, токоферола ацетат, хлорофилл, нипагин, нипазол, трилон Б и воду очищенную.

3. По внешнему виду лекарственный препарат представляет собой опалесцирующую жидкость зелёного цвета. Допускается осадок естественного происхождения. Перед применением перемешать.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения - 1 год с даты производства, после первого вскрытия канистры - 14 суток. Запрещается использование препарата после окончания срока его годности.

4. Эндометрамаг-Грин® выпускают расфасованным по 1 л в полиэтиленовые канистры, закупоренные 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-Грин® следует хранить в недоступном для детей месте.

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

8. Эндометрамаг-Грин® отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Эндометрамаг-Грин® относится к фармакотерапевтической группе интерфероны в комбинациях.

10. Входящие в состав препарата интерферон и пропранолол оказывают местное и системное противовирусное, иммуномодулирующее, антипролиферативное действие.

Противовирусный эффект интерферон альфа-2b опосредован активацией ряда внутриклеточных ферментов, ингибирующих репликацию вирусов. Иммуномодулирующее действие проявляется в первую очередь усилением клеточно-опосредованных реакций иммунной системы, что повышает эффективность иммунного ответа в отношении вирусов и внутриклеточных паразитов. Антибактериальный эффект опосредован реакциями иммунной системы, усиливаемыми под влиянием интерферона.

При внутриматочном введении за счет высокой концентрации интерферона в очаге инфекции и фиксации на клетках слизистой оболочки матки достигается выраженный местный противовирусный, антипролиферативный эффект, при этом системное действие за счет низкой всасывающей способности слизистой оболочки матки незначительное.

Препарат не оказывает раздражающего действия на слизистую оболочку матки и способствует регенерации эндометрия.

Компоненты препарата плохо всасываются через слизистую оболочку матки, что предотвращает их накопление в продуктах животноводства.

В рекомендуемых дозах Эндометрамаг-Грин® хорошо переносится животными, не оказывает местно-раздражающего, эмбриотоксического, тератогенного и гепатотоксического действия

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

III. Порядок применения

11. Эндометрамаг-Грин® применяют в комплексной терапии эндометрита и профилактики послеродовых акушерских заболеваний у коров.

12. Противопоказанием для применения препарата является повышенная индивидуальная чувствительность животного к компонентам препарата.

13. При работе с препаратом Эндометрамаг-Грин® 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.

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. Запрещается применение Эндометрамаг-Грин® стельным коровам, возможно применение препарата коровам в период лактации.

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

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

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

16. При применении Эндометрамаг-Грин® в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений у животных, как правило, не наблюдается. При повышенной индивидуальной чувствительности и проявлении аллергических реакций применение препарата прекращают и животному назначают антигистаминные препараты и средства симптоматической терапии.

17. Симптомы передозировки препарата у животных не выявлены.

18. Эндометрамаг-Грин® не следует назначать одновременно с ксилазином, ксиланитом, рометаром, ромпуном. Допускается его совместное применение с антибактериальными препаратами.

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

20. Следует избегать пропусков при введении очередной дозы препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска одной дозы необходимо ввести ее как можно скорее, далее интервал между введениями препарата не изменяется.

21. Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 2 суток после последнего применения препарата Эндометрамаг-Грин®. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления пушных зверей.

Молоко дойных коров в период применения Эндометрамаг-Грин® используют в пищевых целях без ограничений.

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,
вн.тер.г. муниципальный округ
Чертаново Центральное,
проезд 1-й Дорожный, д. 1.
т/ф (495) 744-06-45.

Зам. генерального директора
АО «Мосагроген», к.т.н.



И.А. Казакова