

СОГЛАСОВАНО
Заместитель Руководителя
Россельхознадзора



Н. А. ВЛАСОВ
31.07.2017

ИНСТРУКЦИЯ

по применению лекарственного препарата Сепранол[®] для стимуляции отделения
последа, профилактики и лечения эндометрита у коров

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

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Сепранол[®] (Sepranol).

Международные непатентованные наименования: хлоргексидин, пропранолол.

2. Лекарственная форма: суппозитории для внутриматочного введения.

Сепранол[®] в 1 суппозитории (10 г) в качестве действующих веществ содержит: хлоргексидина гидрохлорид – 60 мг и пропранолола гидрохлорид – 343 мг, а также вспомогательные вещества: стеарат кальция, карбонат натрия, лимонную кислоту, полиэтиленгликоль, маннит, поливинилпирролидон, краситель (метиловый оранжевый), лактозу.

3. По внешнему виду препарат представляет собой плоские суппозитории светло-желтого цвета.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке – 18 месяцев со дня производства.

Запрещается применение препарата по истечении срока годности.

4. Сепранол[®] выпускают расфасованным по 2 суппозитория в блистеры из фольги, упакованные по 5 блистеров в пачку из картона. Каждую потребительскую упаковку снабжают инструкцией по применению 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. Сепранол[®] следует хранить в местах, недоступных для детей.

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

8. Сепранол[®] отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Фармакотерапевтическая группа: антимикробные средства, бета-адреноблокаторы.

10. Хлоргексидина гидрохлорид, входящий в состав препарата Сепранол[®] обладает широким спектром антибактериального действия в отношении грамположительных и грамотрицательных бактерий (*E.coli*, *Klebsiella*, *Salmonella*, *Shigella* и *Proteus*, *Staphylococcus*, *Streptococcus*, *Micrococcus*, *Bacillus*, *Corynebacterium pyogenes*, *Campylobacter fetus*, *Enterobacter*), простейших

(*Trichomonas vaginalis*) и грибов (*Candida albicans*). Хлоргексидин действует путем разрушения цитоплазматической мембранны бактериальной клетки.

Пропранолола гидрохлорид оказывает блокирующее действие на бета-адренорецепторы матки, что способствует проявлению активности эндогенного окситоцина, вследствие чего усиливаются сокращения гладкой мускулатуры матки.

По степени воздействия на организм Сепранол[®] относится к малоопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

III. Порядок применения

11. Сепранол[®] применяют коровам для стимуляции отделения последа, профилактики и лечения острого послеродового эндометрита и лечения эндометритов, вызванных микроорганизмами, чувствительными к хлоргексидина гидрохлориду.

12. Противопоказанием к применению лекарственного препарата Сепранол[®] является повышенная индивидуальная чувствительность животного к компонентам препарата.

13. Перед применением лекарственного препарата проводят санитарную обработку наружных половых органов и корня хвоста. Сепранол[®] применяют коровам внутриматочно в следующих разовых дозах:

для стимуляции отделения последа:

- 2 суппозитория, однократно;

для профилактики острого послеродового эндометрита:

- 2 суппозитория, однократно, через 2-4 часа после отделения последа;

для лечения острого послеродового эндометрита:

- 2 суппозитория, двукратно с интервалом 24 часа;

для лечения хронического эндометрита:

- 2 суппозитория, трехкратно с интервалом 24 часа.

14. При передозировке препарата у животного возможна брадикардия, гипотензия, одышка, диспепсические расстройства, кожный зуд. В этом случае применение лекарственного препарата Сепранол[®] прекращают, назначают дезинтоксикационную и симптоматическую терапию.

15. Особенностей действия лекарственного препарата при первом применении и отмене не выявлено.

16. Лекарственный препарат не применяют стельным коровам. Ограничения к использованию препарата Сепранол[®] во время лактации отсутствуют.

17. В случае пропуска очередной дозы применение лекарственного препарата Сепранол[®] возобновляют в той же дозе и по той же схеме.

18. Побочных явлений и осложнений при применении лекарственного препарата Сепранол[®] в соответствии с настоящей инструкцией не установлено.

19. Применение лекарственного препарата Сепранол[®] не исключает использование других лекарственных средств системного действия. Сепранол[®] нельзя применять одновременно с другими средствами для внутриматочного введения.

20. Продукцию животного происхождения, разрешается использовать в пищу не ранее чем через 48 часов после последнего применения препарата Сепранол[®]. Мясо вынужденно убитых животных и молоко, полученные до истечения указанного срока, могут быть использованы в корм пушным зверям.

IV. Меры личной профилактики

21. При работе с лекарственным препаратом Сепранол® 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 Сепранол®. Во время работы запрещается курить, пить и принимать пищу. Все работы с препаратом проводятся в одноразовых полиэтиленовых перчатках. По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом. Пустые упаковки из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, они подлежат утилизации с бытовыми отходами.

23. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз, их необходимо промыть большим количеством воды. В случае появления 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 упаковку).

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:44-3-917-3822 N/17 ВР З 22.12.12/02852

С утверждением настоящей инструкции утрачивает силу инструкция по применению Сепранол®, утвержденная Россельхознадзором 1 августа 2016 года.