



Согласовано  
Заместитель Руководителя  
Россельхознадзора

К.А. САВЕНКОВ

17 ФЕВ 2023

## ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата Утероцен

(организация-разработчик: ООО «АПИ-САН», 119121, г. Москва,  
Смоленская-Сенная пл., д. 27, стр. 1А, кв. 74)

Номер регистрационного удостоверения: 74-3-2.23-49641/ПВР-3-2.23/0378

### I. Общие сведения

1. Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения:  
торговое наименование: Утероцен (Uterocen);  
международное непатентованное наименование: пропранолол.

2. Лекарственная форма: раствор для инъекций.

Утероцен в качестве действующего вещества в 1 мл содержит пропранолола гидрохлорид – 5 мг, а в качестве вспомогательных веществ: натрия метабисульфит, пропиленгликоль, хлорэтон, лимонную кислоту, натрия гидроксид и воду для инъекций.

3. По внешнему виду препарат представляет собой прозрачную жидкость от бесцветного до светло-коричневого цвета.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке производителя – 3 года со дня производства, после вскрытия флакона – 14 суток.

Запрещается применение препарата Утероцен по истечении срока годности.

4. Выпускают Утероцен расфасованным по 100 мл во флаконах из темного стекла, закупоренных резиновыми пробками с алюминиевыми, алюмопластиковыми колпачками. Флаконы упаковывают поштучно в картонные пачки. Допускается упаковка флаконов в транспортную тару без помещения в пачку. Каждую потребительскую упаковку снабжают инструкцией по применению.

5. Хранят препарат в закрытой упаковке производителя, в защищенном от прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов при температуре от 2 °С до 25 °С.

6. Утероцен следует хранить в местах, недоступных для детей.

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

8. Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

### II. Фармакологические свойства

9. Утероцен относится к группе неселективных бета-адреноблокаторов.

10. Негормональный лекарственный препарат. Утероцен 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 и оказывает мембраностабилизирующее действие.

Утероцен по степени воздействия на организм относится к малоопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

### III. Порядок применения

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

12. Противопоказанием к применению является индивидуальная непереносимость компонентов препарата (в том числе в анамнезе), период беременности и патологическое расположение плода.

13. При работе с препаратом Утероцен следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом.

При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаза, их следует немедленно промыть большим количеством воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом Утероцен. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

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

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

15. Утероцен вводят внутримышечно или внутривенно.

В дозе 10 мл на животное:

– коровам 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 Утероцен в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений у животных, как правило, не наблюдается. В случае появления аллергических реакций использование лекарственного препарата прекращают и проводят десенсибилизирующую терапию.

17. Симптомы передозировки: пониженная частота сердечных сокращений, гипотензия, бронхоспазм, мышечная слабость. При развитии выраженных побочных

эффектов, особенно стойкой брадикардии, вследствие передозировки в/в 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 недеполяризирующих миорелаксантов. Седативные и снотворные препараты при одновременном применении с пропранололом усиливают угнетающее действие на ЦНС.

При в/в и в/м введении йодосодержащих препаратов на фоне приема пропранолола повышается риск развития анафилактических реакций.

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

20. Следует избегать пропуска очередной дозы препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска одной дозы применение препарата возобновляют в той же дозе и по той же схеме. Не следует превышать рекомендуемую дозу препарата 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 «Апиценна», 143985, Московская область, г. Балашиха, Полтевское шоссе, владение 4.
---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------

Наименование, адрес организации, уполномоченной держателем или владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя.	ООО «Апиценна», 143985, Московская область, г. Балашиха, Полтевское шоссе, владение 4. + 7 (495) 580-77-13, <a href="http://www.apicenna.ru">www.apicenna.ru</a> , <a href="mailto:info@apicenna.ru">info@apicenna.ru</a>
-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------