



**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: ЧЧ-З-223-49641ЛПВР-з-223/0328

**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, укупоренных 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 °C до 25 °C.

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  $\beta$ -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 в/в и в/м введении йодосодержащих препаратов на фоне приема пропранолола повышается риск развития анафилактических реакций.

19. Особеностей 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.

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.

ООО «Апиценна», 143985, Московская область, г. Балашиха, Полтевское шоссе, владение 4.  
+ 7 (495) 580-77-13, [www.apicenna.ru](http://www.apicenna.ru),  
[info@apicenna.ru](mailto:info@apicenna.ru)