

ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата Метрипрам

**(Организация-разработчик: ООО «Биовектор»,
117405, г. Москва, ул. Кирпичные Выемки, д. 2, корп. 1, пом. XII, комната 48)**

Номер регистрационного удостоверения РК-ВП-4-4307-24

I. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Метрипрам (Metryprim).

Международное непатентованное наименование: пропранолол.

2. Лекарственная форма: раствор для инъекций.

В 1 мл препарата в качестве действующего вещества содержится пропранолола гидрохлорид – 5 мг и вспомогательные вещества: хлорбутаногидрат, натрия метабисульфит, лимонная кислота и вода для инъекций.

3. По внешнему виду препарат представляет собой жидкость от бесцветного до светло-желтого цвета со специфическим запахом.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения – 2 года с даты производства, после вскрытия флакона – 14 суток.

Запрещается применение лекарственного препарата по истечении срока годности.

4. Препарат выпускают расфасованным по 10, 50 и 100 см³ в стеклянные флаконы соответствующей вместимости, укупоренные резиновыми пробками с колпачками алюминиевыми или комбинированными с пластмассовыми крышками, жестко закрепленными в дне алюминиевых колпачков. Флаконы с фасовкой по 10 см³ упаковывают в картонные пачки по 10 штук или по 50 штук – в тару из гофрокартона; с фасовкой по 50 см³ укладывают по 50 штук в тару из гофрокартона; по 100 см³ – по 12 штук в тару из гофрокартона. Каждую потребительскую упаковку препарата 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 5 °C до 25 °C.

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

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

8. Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

9. Метрипрам относится к группе β-адренолитиков.

10. Пропранолол блокирует β-адренорецепторы миометрия, усиливая сокращения гладкой мускулатуры матки, тем самым содействуя более быстрому отделению последа, а при эндометрите – удалению гнойного содержимого из матки. Является антагонистом катехоламинов, обладает выраженным антистрессовым действием.

Время полного выведения из организма пропранолола (элиминация пропранолола осуществляется преимущественно через печень в виде метаболитов) составляет 12 часов после последнего введения препарата.

Метрипрам по степени воздействия на организм относится к малоопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76), в рекомендуемых дозах не оказывает местно-раздражающего, сенсибилизирующего, эмбриотоксического, тератогенного, мутагенного и канцерогенного действия, не обладает кумулятивными свойствами.

III. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

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

12. Метрипрам вводят внутримышечно или внутривенно.

В дозе 10 мл на животное:

– для стимуляции родовой деятельности и профилактики послеродовых осложнений у коров – однократно в день родов;

– при задержании последа – трехкратно с интервалом 12 часов;

– для лечения субинволюции матки и послеродовых эндометритов – 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 – однократно за 20-30 мин до процедуры.

13. Противопоказанием к применению Метрипрама является патологическое расположение плода.

14. Препарат противопоказан к применению в период беременности. Особеностей применения у животных в период лактации не выявлено.

15. При применении Метрипрама согласно настоящей инструкции побочных явлений и осложнений у животных не выявлено. В случае появления аллергических реакций использование препарата прекращают и назначают антигистаминные средства и, при необходимости, симптоматическое лечение.

16. Симптомами, возникающими при передозировке препарата, являются пониженная частота сердечных сокращений, гипотензия, бронхоспазм, мышечная слабость. При развитии выраженных побочных эффектов, особенно стойкой брадикардии вследствие передозировки, внутривенно медленно вводят раствор атропина сульфата (1-2 мг) и применяют β -адреностимулятор изадрин (25 мг) или орципреналин (0,5 мг).

17. Препарат нельзя применять одновременно с адреномиметиками, пропранолол удлиняет действие недополяризующих 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.

18. Особеностей действия лекарственного препарата при первом применении или при его отмене не выявлено.

19. При пропуске приема одной или нескольких доз лекарственного препарата его применение возобновляют по той же схеме в соответствии с настоящей инструкцией. Не следует вводить двойную дозу для компенсации пропущенной.

20. Убой животных на мясо и использование в пищевых целях мясопродуктов и молока во время и после применения Метрипрама разрешается без ограничений.

IV. МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

21. При работе с препаратом следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами.

22. При работе с препаратом запрещается курить, пить и принимать пищу.

23. При попадании лекарственного препарата на кожу или слизистые оболочки необходимо их немедленно промыть большим количеством воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с ним. В случае появления аллергических реакций и/или при случайном попадании лекарственного препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению или этикетку).

24. По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом. К работе с препаратом не допускаются лица с признаками аллергических, респираторных, желудочно-кишечных заболеваний или кожных поражений.

Наименования и адреса производственных площадок производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения: ООО «НПК «Асконт+». РФ, 142279, Московская область, г. Серпухов, п. Оболенск, ул. Строителей, строение 2.

Наименование, адрес организации, уполномоченной держателем или владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителей: ООО «НПК «Асконт+». РФ, 142279, Московская область, г. Серпухов, п. Оболенск, ул. Строителей, строение 2.