

ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата Метриприм
(Организация-разработчик: ООО «НПК «Асконт+». РФ, 142279, Московская обл., г.о.
Серпухов, п. Оболенск, тер. Квартал Б, д. 25)

Номер регистрационного удостоверения: 32-3-20.25-5378№ПВП-3-20.25/04127

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Метриприм (Metryprim).
МНН: пропранолол.
2. Лекарственная форма: раствор для инъекций.
Метриприм в 1 мл препарата в качестве действующего вещества содержится пропранолола гидрохлорид – 5,0 мг и вспомогательные вещества: хлорбутанол гемигидрат – 4,0 мг, натрия метабисульфит – 2,0 мг, лимонная кислота моногидрат и вода для инъекций – до 1,0 мл.
3. По внешнему виду препарат представляет собой жидкость от бесцветного до светло-желтого цвета со специфическим запахом.
Срок годности препарата при соблюдении условий хранения – 2 года с даты производства, после первого вскрытия флакона – не более 14 суток.
Запрещается применение препарата по истечении срока годности.
4. Выпускают препарат расфасованным по 100 мл в стеклянные флаконы, укупоренные резиновыми пробками с колпачками алюминиевыми или комбинированными с пластмассовыми крышками, жестко закрепленными в дне алюминиевых колпачков. Допускается упаковка флаконов во вторичную потребительскую упаковку по 50 штук в картонную коробку.
Каждую потребительскую упаковку снабжают инструкцией по применению.
5. Хранят препарат в закрытой упаковке производителя, в защищенном от прямых солнечных лучей месте, при температуре от 2 °С до 25 °С.
6. Метриприм следует хранить в местах, недоступных для детей.
7. Неиспользованный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.
8. Отпускается по рецепту ветеринарного врача.

II. Фармакологические (биологические) свойства

9. Метриприм относится к группе неселективных бета-адреноблокаторов.
10. Пропранолол блокирует бета-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.
Метриприм по степени воздействия на организм относится к малоопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007).

III. Порядок применения

11. Метриприм 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.
12. Противопоказанием к применению является индивидуальная непереносимость компонентов препарата (в том числе в анамнезе), период беременности и патологическое расположение плода.
13. Следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. При работе с препаратом запрещается курить, пить и принимать пищу. При попадании препарата на кожу или слизистые оболочки необходимо немедленно промыть их 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). 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.

14. Препарат запрещается применять животным с установленной или предполагаемой беременностью. Особенности применения у животных в период лактации и у потомства не выявлено.

15. Метриприм 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:

– при искусственном осеменении для повышения оплодотворяемости – однократно за 20-30 мин до процедуры.

16. При применении Метриприма 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.

17. Симптомы передозировки: 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) и/или орципреналин (0,5 мг).

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 внутривенном и внутримышечном введении йодосодержащих препаратов на фоне приема пропранолола повышается риск развития анафилактических реакций.

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

20. 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.

21. Убой животных на мясо и использование в пищевых целях мясopодуKтов и молока во время и после применения Метриприма разрешается без ограничений.

Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения: ООО «НПК «Асконт+». РФ, 142279, Московская обл, г.о. Серпухов, п. Оболенск, тер. Квартал Б, д.25

Наименование, адрес организации, уполномоченной владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя: ООО «НПК «Асконт+». РФ, 142279, Московская обл, г.о. Серпухов, п. Оболенск, тер. Квартал Б, д.25

ВКП001