

ИНСТРУКЦИЯ

**по ветеринарному применению лекарственного препарата Сурфагон
(Организация-разработчик: ООО «НПК «Асконт+», РФ, 142279, Московская
обл.,**

г. Серпухов, п. Оболенск, ул. Строителей, строение 2)

Номер регистрационного удостоверения: 32-3-21.13-3695 №ПВР-3-0.1/00614

I. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Сурфагон (Surfagon).

Международное непатентованное наименование: люлиберин ацетат.

2. Лекарственная форма: раствор для инъекций.

Сурфагон в качестве действующего вещества в 1 мл содержит люлиберин ацетат (в пересчете на люлиберин) – 5,0 мкг и вспомогательные вещества: натрия хлорид, лимонная кислота моногидрат, натрия гидроксид, нипагин – 0,5 мг, вода для инъекций – до 1 мл.

3. По внешнему виду препарат представляет собой бесцветную прозрачную жидкость.

Срок годности препарата при соблюдении условий хранения – 2 года с даты производства. После первого вскрытия флакона неиспользованные остатки препарата хранению не подлежат.

Запрещается применение препарата по истечении срока годности.

4. Выпускают препарат расфасованным по 10 и 100 мл в стеклянные флаконы, укупоренные резиновыми пробками с колпачками алюминиевыми или комбинированными с пластмассовыми крышками, жестко закрепленными в дне алюминиевых колпачков. Флаконы вместимостью по 10 мл помещают по 50 штук в картонные коробки. Допускается упаковка флаконов вместе с вместимостью по 100 мл в картонные коробки по 50 штук. Каждую потребительскую упаковку препарата снабжают инструкцией по применению.

5. Хранят препарат в закрытой упаковке производителя, в защищенном от прямых солнечных лучей месте, при температуре от 2 °C до 25 °C.

6. Препарат 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. Фармакотерапевтическая группа лекарственного препарата: гормоны и их антагонисты.

10. Действующим веществом Сурфагона является аналог природного гонадотропин-рилизинг гормона, который стимулирует выделение из гипофиза в кровь гонадотропных гормонов, фолликулостимулирующего (ФСГ) и лuteинизирующего (ЛГ), с максимальным их количеством в крови через 2-3 часа после введения. Повышенное содержание гонадотропинов в крови сохраняется в течение 4-5 часов после введения и стимулирует фолликулогенез в яичниках, а также овуляцию созревших фолликулов.

Аналог природного гонадотропин-рилизинг гормона под действием ферментов разрушается медленнее, чем естественный люлиберин, что обеспечивает его более выраженное биологическое действие на гонадотропную функцию гипофиза.

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

III. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

11. Сурфагон назначают для повышения оплодотворяемости и лечения гинекологических болезней (гипофункция яичников и фолликулярные кисты) у самок сельскохозяйственных животных.

12. Противопоказанием к применению Сурфагона является повышенная индивидуальная чувствительность животного к компонентам препарата.

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. Особенностей применения у животных в период беременности, лактации и у потомства не выявлено.

15. Сурфагон применяют животным внутримышечно. Время введения, кратность и доза препарата зависят от показаний к применению и вида животных.

Для ранней индукции полового цикла у коров Сурфагон вводят однократно в дозе 50 мкг на 8-12 день после отела. Несмотря на приход животных в охоту их осеменяют не ранее, чем через 60 дней после отела.

Для лечения легкой формы гипофункции яичников у коров Сурфагон вводят двукратно: первый раз на 8-12 день полового цикла в дозе 50 мкг, повторно – через 10 дней в той же дозе.

При более выраженной форме гипофункции яичников коровам на 1, 3 и 5 день внутримышечно вводят 10 мл 1% масляного раствора прогестерона, на 7-ой день – Эстрофантин в дозе 2 мл и Сурфагон в дозе

50 мкг. Животных осеменяют по мере прихода в охоту.

Для лечения фолликулярных кист Сурфагон вводят коровам три раза с интервалом 24 часа в дозе 20-25 мкг. На 11-13 день после первого введения препарата внутримышечно применяют Эстрофантин в дозе

2 мл. Животных осеменяют по мере прихода в охоту.

При двух и более неплодотворных осеменениях коровам внутримышечно вводят Эстрофантин в дозе 2 мл, а через 70 часов применяют Сурфагон в дозе 50 мкг, затем животных осеменяют по мере прихода в охоту. Коровам, не пришедшим в охоту, повторно вводят Сурфагон в дозе 50 мкг. Животных, пришедших в охоту, осеменяют.

Для предупреждения ранней эмбриональной смертности у коров животным вводят Сурфагон на 3, 5 и 9 дни после осеменения в дозе

20-25 мкг.

Для повышения оплодотворяемости и синхронизации овуляции свиноматкам через 24-48 часов после отъема поросят вводят 600-800 МЕ ГСЖК. После выявления половой охоты перед осеменением свиноматкам вводят Сурфагон в дозе 10 мкг. Осеменение животных проводят согласно инструкции.

Для стимуляции развития репродуктивных органов ремонтных свинок за 60 и 30 дней до планового осеменения внутримышечно применяют Сурфагон в дозе 10 мкг на животное.

Для повышения оплодотворяемости овцематок Сурфагон вводят однократно в дозе 15-20 мкг. Искусственное осеменение проводят через 12-14 часов. Через 12 часов животных повторно осеменяют.

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

17. Симптомов, возникающих при передозировке препарата, у животных не установлено.

18. Сурфагон не разрешается смешивать в одном шприце с другими лекарственными препаратами.

19. Особеностей действия при первом применении препарата и 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 мясопродуктов и молока после применения препарата разрешается без ограничений.

Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения: ООО «НПК «Асконит+». РФ, 142279, Московская область, г. Серпухов, п. Оболенск, ул. Строителей, строение 2.

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