

СОГЛАСОВАНО  
Заместитель Руководителя  
Россельхознадзора



Н. А. ВЛАСОВ

25.04.2018

## ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата Утерогин®

(Организация-разработчик: ООО «АлексАнн», 141700, Российская Федерация, Московская обл., г. Долгопрудный, ул. Виноградная, д. 13)

Номер регистрационного удостоверения: 32-3-13.13-4112 N170P-3-13.13/02924

### I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения Утерогин® (Uterogin®).

Международное непатентованное наименование: не присвоено.

2. Лекарственная форма: раствор для инъекций.

В качестве действующих веществ Утерогин® содержит матричные настойки растительного происхождения и минеральные компоненты (в 1000 мл): Atropa belladonna Ø – 200 мкл, Calcium carbonicum Hahnemanni D4 trituration – 1,5 мкг, Cimicifuga racemosa Ø – 45 мкл, Echinacea purpurea Ø – 45 мкл, Hamamelis virginiana Ø – 0,45 мкл, Hepar sulfuris D4 trituration – 1,0 г, Matricaria recutita Ø – 30 мкл, Secale cornutum Ø=D1 – 100 мкл и вспомогательные вещества: метил парагидроксибензоат, натрия хлорид, натрия ацетата тригидрат, кислоту соляную, спирт этиловый 95%, воду для инъекций.

3. По внешнему виду препарат представляет собой бесцветную прозрачную жидкость. Срок годности препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке производителя – 3 года с даты производства, после первого вскрытия флакона – 21 день. Утерогин® запрещается применять по истечении срока годности.

4. Выпускают Утерогин® расфасованным по 100 мл в стеклянные флаконы, закупоренные резиновыми пробками и алюминиевыми закатываемыми колпачками. Каждая единица фасовки сопровождается инструкцией по применению.



5. Утерогин® хранят в закрытой упаковке производителя, отдельно от продуктов питания и кормов, в защищенном от прямых солнечных лучей месте при температуре от 0 до 30 °С.

6. Утерогин® 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. Утерогин® относится к комбинированным гомеопатическим лекарственным препаратам для ветеринарного применения.

10. Утерогин® обладает противовоспалительным действием, усиливает сократительную активность и повышает тонус миометрия, улучшает кровоснабжение органов малого таза, стимулирует тканевой иммунитет и активизирует процессы регенерации слизистой оболочки матки.

По степени воздействия на организм лекарственный препарат относится к веществам малоопасным (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007), не обладает местнораздражающим и сенсibiliзирующим действием.

## **III. Порядок применения**

11. Утерогин® применяют коровам в целях профилактики заболеваний послеродового периода и в комплексной терапии острого эндометрита.

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

13. При работе с Утерогином® следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами.

14. Не рекомендуется применение Утерогина® беременным самкам, так как он усиливает сократительную активность и повышает тонус матки. Противопоказаний и особенностей применения препарата у животных в период лактации не установлено.

15. Утерогин® применяют внутримышечно или подкожно в дозе 5,0 мл/животное:

- для профилактики задержания последа – однократно в течение 1 часа после отела;

- для стимуляции отделения последа при его задержании более 6 часов – однократно или двукратно с интервалом 12 часов;

- для профилактики острого послеродового эндометрита 1 раз в день в течение 3 дней после отела, далее 1-2 инъекции с интервалом 48 часов;

- для лечения острого эндометрита – 1 раз в день в течение 4-6 дней.



16. При применении Утерогина® в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не отмечается. При повышенной индивидуальной чувствительности животного к компонентам препарата и возникновении аллергических реакций использование препарата прекращают и назначают животному антигистаминные препараты и средства симптоматической терапии.

17. Симптомы передозировки препарата у животных не установлены.

18. Применение Утерогина® не исключает использования других лекарственных препаратов этиотропной, патогенетической и симптоматической терапии.

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

20. Следует избегать пропусков при введении очередной дозы препарата, так как это может привести к снижению терапевтической и профилактической эффективности. В случае пропуска одной дозы применение препарата следует возобновить как можно скорее в той же дозе и по той же схеме

21. Продукция животного происхождения во время и после применения Утерогина® может быть использована без ограничений.

Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения.	ООО «АлексАнн», 141700, Российская Федерация, Московская обл., г. Долгопрудный, ул. Виноградная, д. 13
---	---

Наименование, адрес организации, уполномоченной держателем или владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя.	ООО «АлексАнн», 141700, Российская Федерация, Московская обл., г. Долгопрудный, ул. Виноградная, д. 13
---	---

С согласованием настоящей инструкции утрачивает силу инструкция по применению Утерогина, утвержденная Россельхознадзором 14 сентября 2015 г.