

СОГЛАСОВАНО

Заместитель Руководителя  
Россельхознадзора

К.А. САВЕНКОВ

20.05.2021



## ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата Прогестамаг®

(организация-разработчик: АО «Мосагроген»,  
117545, г. Москва, проезд Дорожный 1-й, д. 1, стр. 1, пом. IV эт. 1 ком 6)

Номер регистрационного удостоверения: 32-3-5.20-4650 №ПВР-3-4.15/03139

### I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Прогестамаг®.

Международное непатентованное наименование: прогестерон.

2. Лекарственная форма: суспензия для инъекций.

Прогестамаг® в качестве действующего вещества содержит в 1 мл прогестерон - 150 мг, вспомогательные вещества: сорбитана олеат, пропиленгликоль дикаприлат/дикапрат.

3. По внешнему виду препарат представляет собой суспензию белого цвета, допускается бежевый оттенок. Допускается оседание частиц.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения – 3 года с даты производства. После прокола пробки и отбора из флакона первой дозы, препарат можно использовать в течение 28 суток.

Запрещается применение препарата по истечении срока годности.

4. Прогестамаг® выпускают расфасованным по 10, 20 и 100 мл в стеклянные флаконы соответствующей вместимости, укупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками. Флаконы по 10 и 20 мл упаковывают по 20 штук в картонные коробки. Каждую потребительскую упаковку снабжают инструкцией по применению.

5. Хранят лекарственный 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, после вскрытия флакона – при температуре от 2 °C до 8 °C.

6. Прогестамаг® следует хранить в недоступном для детей месте.

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

8. Прогестамаг® отпускается без рецепта ветеринарного врача.

## II. Фармакологические свойства

9. Прогестерон относится к фармакологической группе: гормоны и их антагонисты.

10. При подкожном или внутримышечном введении препарата Прогестамаг<sup>®</sup>, необходимый экзогенный уровень прогестерона в крови для проявления терапевтического действия поддерживается в течение 6-7 суток, но не превышает при этом физиологическое содержание в организме животных. Прогестерон ингибирует гипоталамо-гипофизарную систему, вследствие этого не происходит выделение гонадотропных гормонов — фолликулостимулирующего (ФСГ) и лютеинизирующего (ЛГ), и в результате не происходит созревание фолликулов и овуляции. По окончанию действия препарата происходит спонтанная секреция гонадотропных гормонов ФСГ и ЛГ, что приводит к созреванию фолликулов и их овуляции. Метаболизм прогестерона протекает в печени. Выделяемые из организма животных метаболиты прогестерона биологически неактивны.

Прогестамаг<sup>®</sup> по степени воздействия на организм относится к малоопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007).

## III. Порядок применения

11. Прогестамаг<sup>®</sup> применяют для лечения гипофункции яичников у коров, профилактики аборта, ранней эмбриональной смертности и синхронизации половой охоты у коров и тёлок.

12. Противопоказанием для применения является повышенная индивидуальная чувствительность животных к компонентам препарата.

13. При работе с препаратом Прогестамаг<sup>®</sup> следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. Во время работы с лекарственным препаратом запрещается пить, курить и принимать пищу. По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом. Флаконы из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, они подлежат утилизации с бытовыми отходами.

При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаза, их необходимо промыть большим количеством воды. В случае возникновения аллергических реакций или при случайном попадании лекарственного препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

14. Препарат нельзя применять самкам в период беременности.

15. Для синхронизации половой охоты у коров и тёлок Прогестамаг<sup>®</sup> вводят однократно подкожно или внутримышечно в дозе 10 мл независимо от стадии полового цикла. Через 7 суток животному вводят Магэстрофан<sup>®</sup> в дозе 2 мл (500 мкг клопростенола) на животное. Животные приходят в охоту через 36

– 96 ч после введения Магэстрофана, основная часть коров и телок приходит в охоту через 72 часа.

Для лечения гипофункции яичников у коров и телок Прогестамаг® вводят однократно подкожно или внутримышечно в дозе 10 мл, через 7 суток одновременно, в разные стороны крупка, животному вводят Магэстрофан® в дозе 2 мл на животное и 1000 МЕ (международных единиц) Фоллимага®. Осеменение производят по факту проявления охоты, т.к. существует значительный разброс во времени её проявления у животных;

Для профилактики ранней эмбриональной смертности у коров Прогестамаг® вводят в дозе 2 мл на голову на 5, 7, 9 и 14 дни после осеменения.

С целью предотвращения абортов Прогестамаг® вводят по показаниям в дозе 2 мл на голову.

16. При применении препарата Прогестамаг® в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений у животных, как правило, не наблюдается. В случае появления аллергических реакций использование препарата прекращают и назначают животному антигистаминные и симптоматические препараты.

17. Симптомы передозировки у животных не выявлены.

18. Прогестамаг® не следует смешивать в одном шприце с другими лекарственными препаратами.

19. Особеностей действия препарата при его первом применении и отмене не выявлено.

20. Препарат применяется, как правило, однократно.

21. Молоко и мясо животных во время и после применения препарата Прогестамаг® можно использовать в пищевых целях без ограничений.

Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения.

АО «Мосагроген»  
Российская Федерация, 117545,  
г. Москва,  
1-ый Дорожный проезд, д. 1.

Наименование, адрес организации, уполномоченной держателем или владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя.

АО «Мосагроген»  
Российская Федерация, 117545,  
г. Москва, проезд Дорожный  
1-ый, д. 1, стр. 1, пом. IV эт. 1  
ком 6.  
т/ф (495) 744-06-45.

Зам. генерального директора  
АО «Мосагроген», к.т.н.



И.А. Казакова