

СОГЛАСОВАНО  
Заместитель Руководителя  
Россельхознадзора



К.А. САВЕНКОВ

28.01.2021

## ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата Магэстрофан®

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

Номер регистрационного удостоверения: 77-3-2.12-0605 №ПВР-3-1.0/00316

### I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Магэстрофан® (Magestrofan).

Международное непатентованное наименование: клопростенол.

2. Лекарственная форма: раствор для инъекций.

Магэстрофан® в 1 мл в качестве действующего вещества содержит клопростенола натриевую соль (в пересчете на клопростенол) – 250 мкг, а в качестве вспомогательных веществ: нипагин и воду для инъекций.

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

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке производителя - 2 года с даты производства. После вскрытия флакона неиспользованный препарат хранению не подлежит. Запрещается использование препарата после окончания срока годности.

4. Магэстрофан® выпускают расфасованным по 2, 10, 20 мл в стеклянные флаконы соответствующей вместимости, укупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками. Флаконы по 2 мл помещают по 4 штуки в картонные коробки. Флаконы по 10 и 20 мл помещают 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 10 °С до 25 °С.

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

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

8. Магэстрофан® отпускается без рецепта ветеринарного врача.

## II. Фармакологические свойства

9. Магэстрофан® относится к фармакологической группе - гормоны и их антагонисты.

10. Клопростенол является синтетическим аналогом природного простагландина F<sub>2α</sub>. Обладает специфическим лютеолитическим действием на желтые тела яичников. В организме животных быстро метаболизируется и выводится в течение 24 часов после применения.

Применение Магэстрофана® в лютеальной фазе эстрального цикла вызывает регрессию жёлтого тела, что способствует развитию фолликулогенеза, созреванию фолликулов, синтезу эстрогенов и как следствие наступлению течки и овуляции.

Манэстрофан® по степени воздействия на организм относится к умеренно опасным веществам (3 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

## III. Порядок применения

11. Магэстрофан® назначают для: профилактики и лечения гинекологических болезней (лютеиновые кисты, персистентные желтые тела, субинволюция матки, эндометриты), дисфункции яичников (тихая охота, ановуляторный цикл), синхронизации полового цикла у самок сельскохозяйственных животных, а также для прерывания беременности при патологии плода.

12. Препарат противопоказан при повышенной чувствительности животных к клопростенолу.

13. При работе с препаратом Магэстрофан® следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом. 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.

Не допускать контакта препарата с кожей и слизистыми оболочками в связи со способностью клопростенола проникать через кожу. Женщины детородного возраста, беременные женщины, люди, больные астмой, должны избегать прямого контакта с препаратом, при работе с ним необходимо использовать перчатки. 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. Беременным животным препарат не применяют (вызывает аборт).

15. Магэстрофан® вводят животным внутримышечно.

Для индукции полового цикла:

- коровам и телкам, достигшим физиологической зрелости в дозе 2 мл/животное. Осеменяют через 72-76 часов. Животных, не пришедших в охоту, обрабатывают повторно в той же дозе через 11 дней, а через 72-96 часов после второго введения лекарственного средства осеменяют двукратно без учета появления охоты;

- свиноматкам, не пришедшим в охоту в течение 10-12 дней после отъема поросят, и ремонтным свинкам, не пришедшим в охоту в течение 30 дней по достижении физиологической зрелости в дозе 0,7 мл/животное однократно в сочетании с препаратом Фоллимаг® в дозе 500-600 МЕ\*/животное (в соответствии с утверждённой инструкцией).

Для синхронизации половой охоты:

- тёлкам препарат вводят без предварительного гинекологического исследования в дозе 2 мл/животное. Не пришедших в охоту животных обрабатывают повторно в той же дозе через 11 дней, а через 72-96 часов после второго введения лекарственного средства их осеменяют двукратно без учета появления охоты;

- для синхронизации опороса у свиноматок, препарат вводят однократно в дозе 0,7 мл/животное на 113-114 день беременности.

Для лечения функциональных расстройств яичников (персистентное жёлтое тело, лютеиновая киста):

- коровам и телкам препарат применяют однократно в дозе 2 мл/животное сразу после постановки диагноза. При проявлении половой охоты проводят двукратное осеменение. При ее отсутствии препарат вводят повторно в той же дозе через 11 дней после первого применения с последующим осеменением через 72-76 и 96 часов;

- кобылам препарат вводят однократно в дозе 1 мл/животное. Искусственное осеменение или случку проводят через 4-6 дней.

При дисфункции яичников:

- коровам, не пришедшим в охоту через 50 дней после отела, проводят комбинированную терапию препаратами Фоллимаг® в дозе 900-1000 МЕ/животное или Сурфагон в дозе 50-100 мкг/животное с одновременным введением Магэстрофана® в дозе 1 мл/животное. Коров, проявивших половую охоту, осеменяют. Не пришедших в охоту, обрабатывают Магэстрофаном® в дозе 1 мл/животное на 11 день после начала лечения при наличии желтых тел в яичниках, а при их отсутствии повторно применяют Фоллимаг® и Магэстрофан® в тех же дозах. Если коровы вновь не приходят в охоту на 11 день после 2-ой обработки, курс лечения повторяют.

Для профилактики послеродовых субинволюций матки и эндометрита:

- коровам препарат вводят однократно в дозе 2 мл/животное через 6-12 часов после отела;

- свиноматкам однократно в дозе 0,7 мл/животное через 2-4 часа после отеления послета.

Для лечения эндометрита у коров препарат вводят в дозе 2 мл/животное в комплексе со средствами симптоматической терапии.

При патологии плода у коров:

- препарат вводят на любой стадии беременности внутримышечно в дозе 2мл/животное.

16. При применении Магэстрофана® в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений у сельскохозяйственных животных, как правило, не наблюдается.

17. Симптомы передозировки у животных не выявлены.

18. Взаимодействие с другими лекарственными препаратами не обнаружено.

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

20. Лекарственный препарат применяют, как правило, однократно.

21. Молоко коров и кобыл при применении препарата Магэстрофан® можно использовать в пищевых целях без ограничений. Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 24 часа после последнего введения лекарственного средства. Мясо животных, убитых в течение 24 часов после последнего введения препарата, можно использовать для кормления пушных зверей.

\* МЕ - международные единицы

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