



СОГЛАСОВАНО

Заместитель Руководителя
Россельхознадзора

К.А. САВЕНКОВ

103 АПР 2024

ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата Магэстрофан®

(организация-разработчик: АО «Мосагроген»,
117545, г. Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Чертаново Центральное,
проезд 1-й Дорожный, д. 1)

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 10 мл в стеклянные флаконы, укупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками. Флаконы 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 фармакотерапевтической группе: гормоны и их антагонисты.

10. Клопростенол является синтетическим аналогом природного простагландина F 2 α . 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.

Магэстрофан[®] по степени воздействия на организм относится к умеренно опасным веществам (3 класс опасности по ГОСТ 12.1.007).

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 отделения последа.

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,
вн.тер.г. муниципальный округ
Чертаново Центральное,
проезд 1-й Дорожный, д. 1.
т/ф (495) 744-06-45.

Зам. генерального директора
АО «Мосагроген», К.Т.Н.



И.А. Казакова