

25 МАР 2022

ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата Уротропин®

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

Номер регистрационного удостоверения: 77-3-12.12-0949№ПВР-3-6.6/01821

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Уротропин® (Urotropine).

Международное непатентованное наименование: метенамин.

2. Лекарственная форма: раствор для инъекций.

Уротропин® в качестве действующего вещества содержит в 1 мл метенамин (гексаметилентетрамин) - 400 мг, а также воду для инъекций.

3. Уротропин® по внешнему виду представляет собой прозрачную бесцветную жидкость.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения - 2 года со дня производства. После вскрытия флакона неиспользованные остатки препарата хранению не подлежат. Запрещается использование препарата после окончания срока его годности.

4. Уротропин® 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 2 °С до 25 °С.

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

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

8. Уротропин® отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Уротропин® относится к фармакотерапевтической группе антибактериальных препаратов для системного использования (АТХ J01XX).

10. Метенамин оказывает мочегонное действие, повышает проницаемость мембран клеток, ускоряя тем самым выведение токсинов из организма. В кислой среде, особенно почек и мочевыводящих путей, метенамин расщепляется на формальдегид и аммиак, которые проявляют антибактериальное действие.

Выделение метенамина и его метаболитов с мочой начинается через 40-60 минут после введения и продолжается в течение 6-12 часов.

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

III. Порядок применения

11. Уротропин® назначают в качестве антибактериального, антитоксического и диуретического средства при воспалении почек, мочевого пузыря и мочевыводящих путей у крупного рогатого скота и свиней. Лекарственное средство используют при интоксикациях и токсикоинфекциях с целью ускорения выведения токсинов из организма. Уротропин® применяют также в комплексной терапии при лечении эндометритов и маститов с признаками интоксикации у коров.

12. Противопоказанием к применению служит гиперчувствительность к метенамину, дегидратация, почечная и печёночная недостаточность.

13. При работе с препаратом Уротропин® 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.

Пустые 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. Уротропин® нельзя применять в период беременности и лактации, а также новорожденным животным.

15. Уротропин® применяют внутривенно (свиньям в ушную вену) 2 - 3 раза в сутки в следующих дозах: крупному рогатому скоту 1,5 - 2 мл на 10 кг массы тела, свиньям 0,5 - 0,7 мл на 10 кг массы тела. Длительность применения зависит от характера и тяжести протекания заболевания, но не должна превышать 4 дней.

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

17. Симптомы передозировки не выявлены.

18. Применение препарата Уротропин® не исключает использование других лекарственных средств.

В мочевых путях крупного рогатого скота действие метенамина выражено слабее из-за щелочной реакции мочи. В этом случае необходимо назначать вещества, сдвигающие реакцию мочи в кислую сторону, например, аскорбиновую кислоту.

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

20. Следует избегать пропуска очередной дозы препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска одной дозы курс лечения необходимо возобновить в предусмотренной дозе и схеме применения.

21. Мясо животных, после применения препарата Уротропин®, может быть использовано в пищу людям не ранее, чем через сутки. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления пушных зверей.

Применение молока в пищу людям разрешается через сутки после последнего введения препарата. Молоко, полученное от коров во время лечения, используется в корм животным после кипячения.

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