

СОГЛАСОВАНО  
Заместитель Руководителя  
Россельхознадзора



01.08.2016

**ИНСТРУКЦИЯ**  
по применению препарата Сепранол® для стимуляции отделения последа,  
профилактики и лечения эндометрита у коров

(организация-разработчик: ООО «НИТА-ФАРМ», 410010, г. Саратов,  
ул. им. Осипова В.И., д.1)

**I. Общие сведения**

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Сепранол® (Sepranol).  
Международное непатентованное наименование: хлоргексидин, пропранолол.
2. Лекарственная форма: таблетки для внутриматочного введения.  
Сепранол® в качестве действующего вещества в 1 таблетке содержит: хлоргексидина гидрохлорид – 60 мг, пропранолола гидрохлорид – 343 мг, а также вспомогательные компоненты: стеарат кальция, карбонат натрия, лимонную кислоту, полиэтиленгликоль, маннит, поливинилпирролидон, краситель (метилловый оранжевый), лактозу - до 10 г.
3. По внешнему виду препарат представляет собой плоские таблетки светло-желтого цвета.  
Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке – 18 месяцев со дня производства, после вскрытия упаковки – не более 28 суток.  
Запрещается применение препарата по истечении срока годности.
4. Сепранол® выпускается расфасованным по 2 таблетки в блистеры из фольги, упакованные по 5 блистеров в пачку из картона. Каждую потребительскую упаковку снабжают инструкцией по применению препарата.
5. Лекарственный препарат хранят в закрытой упаковке производителя, отдельно от продуктов питания и кормов, в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте при температуре от 5°C до 25°C.
6. Сепранол® следует хранить в местах, недоступных для детей.
7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.
8. Сепранол® отпускается без рецепта ветеринарного врача.

**II. Фармакологические свойства**

9. Фармакотерапевтическая группа: антимикробные средства, бета-адреноблокаторы.
10. Хлоргексидина гидрохлорид, входящий в состав препарата Сепранол® обладает широким антибактериальным спектром действия в отношении грамположительных и грамотрицательных бактерий (E.coli, Klebsiella,

50

Salmonella, Shigella и Proteus, Staphylococcus, Streptococcus, Micrococcus, Bacillus, Corynebacterium pyogenes, Campylobacter fetus, Enterobacter), простейших (Trichomonas vaginalis) и грибов (Candida albicans). Хлоргексидин действует путем разрушения цитоплазматической мембраны бактериальной клетки.

Пропранолола гидрохлорид оказывает блокирующее действие на бета-адренорецепторы матки, что способствует проявлению активности эндогенного окситоцина, вследствие чего усиливаются сокращения гладкой мускулатуры матки.

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

### III. Порядок применения

11. Сепранол® применяют коровам для стимуляции отделения последа, профилактики и лечения острого послеродового эндометрита и лечения эндометрита, вызванного микроорганизмами, чувствительными к хлоргексидина гидрохлориду.

12. Противопоказанием к применению Сепранола® является повышенная индивидуальная чувствительность животного к компонентам препарата.

13. Перед применением лекарственного препарата проводят санитарную обработку наружных половых органов и корня хвоста. Сепранол® применяют внутриматочно в дозах:

*для стимуляции отделения последа:*

- 2 таблетки, однократно.

*для профилактики острого послеродового эндометрита:*

- 2 таблетки, через 2-4 часа после отделения последа однократно.

*для лечения острого послеродового эндометрита:*

- 2 таблетки двукратно с интервалом 24 часа.

*для лечения хронического эндометрита:*

- 2 таблетки трехкратно с интервалом 24 часа.

14. При передозировке у животного возможна брадикардия, гипотензия, одышка, диспепсические расстройства, кожный зуд. В этом случае животному применение препарата прекращают, необходимо назначить дезинтоксикационную и симптоматическую терапию.

15. Особенности действия лекарственного препарата при первом применении и отмене не выявлено.

16. Препарат не применяется беременным животным и молодняку. Ограничения к использованию во время лактации отсутствуют.

17. В случае пропуска очередной дозы применение препарата возобновляют в той же дозировке и по той же схеме.

18. Побочных явлений и осложнений при применении Сепранола® в соответствии с настоящей инструкцией не установлено.

19. Применение Сепранола® не исключает использование других лекарственных средств системного действия. Лекарственный препарат нельзя применять одновременно с другими средствами для внутриматочного введения.

20. Продукцию животного происхождения, полученную во время и после применения Сепранола®, разрешается использовать в пищу не ранее чем через 48 часов после последнего применения препарата. Мясо животных, вынужденно

убитых до истечения указанного срока, может быть использовано в корм пушным зверям.

#### IV. Меры личной профилактики

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

22. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с Сепранолом®. Во время работы запрещается курить, пить и принимать пищу. Все работы с препаратом проводятся в одноразовых полиэтиленовых перчатках. По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом. Пустые упаковки из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, они подлежат утилизации с бытовыми отходами.

23. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз, их необходимо промыть большим количеством воды. В случае появления 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).

Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения. ООО «НИТА-ФАРМ»; 410010, г. Саратов, ул.им. Осипова В.И., д. 1.

Наименование, адрес организации, уполномоченной владельцем или держателем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя. ООО «НИТА-ФАРМ»; 410010, г. Саратов, ул. им. Осипова В.И., д. 1.

Номер регистрационного удостоверения: 44-3-22.12-3347 ЛПВР-3-22.12/02852

С утверждением настоящей инструкции утрачивает силу инструкция по применению Сепранола, утвержденная Россельхознадзором 15 августа 2012 года.