

## ИНСТРУКЦИЯ

по применению Плаценты денатурированной эмульгированной для инъекций (ПДЭ) для профилактики и лечения эндометрита и мастита у коров и свиноматок, при задержании последа у коров

(организация-разработчик ЗАО «НПП «Фармакс», г. Киров)

### I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Плацента денатурированная эмульгированная для инъекций (ПДЭ) [Placenta denaturata emulgata pro injectionibus (PDE)].

Международное непатентованное название: отсутствует.

2. Лекарственная форма: суспензия для инъекций.

ПДЭ содержит в качестве действующего вещества биологически активные компоненты (пептиды, нуклеиновые кислоты, гексуроновые кислоты) денатурированной плаценты - 280 мг/мл, в качестве вспомогательного вещества - воду для инъекций до 1 мл. По внешнему виду препарат представляет собой суспензию белого или белого с желтоватым оттенком цвета.

3. Выпускают препарат расфасованным по 10, 50, 100, 200 и 250 мл в стеклянные флаконы или по 400, 450 и 500 мл в стеклянные бутылки герметично укупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками.

4. Хранят лекарственный препарат в закрытой упаковке производителя в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре от 4°C до 10°C.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения 2 года со дня производства. Запрещается использование препарата после окончания срока его годности.

5. ПДЭ следует хранить в недоступном для детей месте.

6. Неиспользованный препарат с истекшим сроком годности утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

### II. Фармакологические свойства

7. Фармакологическая группа – тканевые препараты. Входящие в состав препарата биологически активные вещества плаценты (нуклеиновые кислоты, пептиды, гексуроновые кислоты, аминокислоты, ненасыщенные жирные кислоты, витамины и др.) ускоряют процессы восстановления поврежденных тканей, стимулируют половая функцию животных, обладают противовоспалительным действием, положительно влияют на reparативные процессы в тканях, на формирование общего и клеточного иммунитета организма взрослого поголовья и молодняка.

По степени воздействия на организм ПДЭ относится к 4 классу опасности согласно ГОСТ 12.1.007 (вещества малоопасные). В рекомендуемых дозах и концентрациях не оказывает местно-раздражающего и резорбтивно-токсического действия.

### III. Порядок применения

8. ПДЭ применяют для профилактики и лечения эндометрита и мастита у коров и свиноматок, при задержании последа у коров.
9. Противопоказанием к применению ПДЭ является повышенная индивидуальная чувствительность животного к компонентам препарата.
10. ПДЭ вводят животным подкожно или внутримышечно.

Для профилактики эндометритов и задержания последа препарат применяют двукратно - непосредственно после родов и через 72 часа: коровам подкожно в дозе 20 мл, свиноматкам внутримышечно в дозе 10 мл;

С лечебной целью препарат вводят:

- коровам подкожно: при задержании последа в дозе 30 мл двукратно с интервалом 24-36 часов, при эндометrite или мастите в дозе 20 мл 5-7 раз (до выздоровления) с интервалом 48-72 часа;
- свиноматкам внутримышечно при эндометrite или синдроме метрит-мастит-агалактии (ММА) в дозе 10 мл 4-5 раз (до выздоровления) с интервалом 48-72 часа.

11. Симптомы передозировки у животных не выявлены.

12. Особеностей действия лекарственного препарата при его первом применении и при его отмене не установлено.

13. Следует избегать пропуска очередной дозы лекарственного препарата при курсе применения, предусмотренного схемой лечения. При случайном увеличении интервала между обработками применение препарата возобновляют в той же дозе по той же схеме.

14. При применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается.

15. Применение препарата не исключает использования других лекарственных средств.

16. Продукцию животного происхождения во время и после применения ПДЭ разрешается использовать без ограничений.

### IV. Меры личной профилактики

17. При работе с ПДЭ следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом.

18. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с ПДЭ. 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 препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

19. Пустую тару из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

20. Организация-производитель: ЗАО «НПП «Фармакс», 610033, Россия, г. Киров, ул. Солнечная, д. 7.

Адрес места производства: ЗАО «НПП «Фармакс», 610033, Россия, г. Киров, ул. Солнечная, д. 7.

Инструкция разработана: ЗАО «НПП «Фармакс», 610033, Россия, г. Киров, ул. Солнечная, д. 7.

С утверждением настоящей инструкции утрачивает силу инструкция по применению плаценты денатурированной эмульгированной (ПДЭ), утвержденная Россельхознадзором 25 июня 2007 года.

Рекомендовано к регистрации в Российской Федерации ФГБУ «ВГНИИ»