

25.08.2021

ИНСТРУКЦИЯ
по ветеринарному применению лекарственного препарата
ОВОСТОП®

(Организация-разработчик: ООО «НВЦ Агроветзащита»,
Россия, 129329, г. Москва, Игарский проезд, д. 4, стр. 2)

Номер регистрационного удостоверения 47-3-10.15-2880/17BP-3-10.15/03196

I. Общие сведения

1. Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения:
торговое наименование: ОВОСТОП® (Ovostop).
международные непатентованные наименования действующих веществ:
мегэстрол, пророксан, мелатонин.

2. Лекарственная форма: суспензия для наружного применения.
ОВОСТОП® в 1 мл содержит в качестве действующих веществ мегэстрола
ацетат – 11 мг, пророксан – 11 мг и мелатонин 110 мг, а также вспомогательные
вещества: триацетин, изопропилиден глицерол, N,N-диэтилтолуамид, ПЭГ-
токоферол, кислота стеариновая, ПЭГ-ланолин, Д-пантенол.

3. По внешнему виду препарат представляет собой мелкодисперсную суспензию от светло-жёлтого до темно-жёлтого цвета.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения – 2 года со дня производства. Запрещается применять по истечении срока годности.

4. Выпускают ОВОСТОП® расфасованным по 1, 2 и 4 мл в полимерные пипетки-капельницы; по 1, 2, 4, 6, 8 мл в полимерные тубы и флаконы-капельницы с навинчиваемой крышкой. Полимерные пипетки-капельницы и тубы упаковывают по 1, 2, 3 и 4 штуки, флаконы-капельницы по 1 и 2 штуки в картонные пачки и блистеры из комбинированных материалов. Допускается индивидуальная фасовка пипеток-капельниц, туб и флаконов-капельниц в полимерные пакеты перед помещением в картонные пачки. Каждая потребительская упаковка сопровождается инструкцией по применению препарата.

5. Хранят ОВОСТОП® в закрытой упаковке производителя в защищенном от прямых солнечных лучей месте при температуре от 2 °С до 25 °С.

6. ОВОСТОП® следует хранить в местах, недоступных для детей.

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

8. Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. ОВОСТОП® относится к комплексным гормональным препаратам.

10. Механизм действия мегестрола ацетата, входящего в состав препарата, заключается в воздействии на гипоталамо-гипофизарную систему, блокаде секреции аденогипофизом гонадотропных гормонов.

Пророксан блокирует постсинаптические α_1 - и пресинаптические α_2 -адренорецепторы. Центральное адренолитическое действие пророксана сопровождается блокированием реакций, вызванных стимуляцией задних ядер гипоталамуса в состоянии половой охоты – вокализации, поиска полового партнера, агрессивности.

Мелатонин является синтетическим аналогом гормона эпифиза. Нормализует биологические ритмы и оказывает адаптогенное действие.

После нанесения препарата на любом этапе течки одновременное воздействие на организм животного гестагена мегестрола, адаптогена мелатонина и центрального адренолитика пророксана блокирует процессы, связанные с возникновением состояния течки, возвращая структуры центральной нервной системы в состояние, характерное для анэструса. При этом эструс не возникает в течение 2-3 месяцев в период длительного светового дня и до 6 месяцев в период короткого светового дня. Однократное нанесение препарата в вечернее время быстро подавляет как поведенческие половые реакции животных за счет прямого тормозящего воздействия пророксана на задние ядра гипоталамуса, ответственные за формирование полового поведения, так и продукцию гонадотропинов гипофизом, что приводит к прерыванию и задержки течки.

При накожном применении компоненты препарата, проникая в системный кровоток, метаболизируются в печени и, в виде глюкуроновых солей, выводятся из организма животных с мочой и калом.

По степени воздействия на организм ОВОСТОП® относится к группе малоопасных веществ (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

III. Порядок применения

11. ОВОСТОП® применяют кошкам и сукам в целях контрацепции и регуляции полового поведения.

12. Применение препарата ОВОСТОП® противопоказано животным при заболеваниях мочеполовой системы, опухолях молочных желез, лимфоме, лимфогранулематозе, лейкозе, миеломе, сахарном диабете, гормональных нарушениях, аллергических заболеваниях, аутоиммунных заболеваниях, эпилепсии, хронической почечной недостаточности и индивидуальной повышенной чувствительности к компонентам препарата.

13. При работе с препаратом ОВОСТОП® 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 ОВОСТОП®. Не следует прика-

саться к месту нанесения лекарственного препарата и подпускать животное к маленьким детям в течение 48 часов после обработки. По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом. Пустую упаковку из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

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).

14. Запрещается применение препарата ОВОСТОП® беременным и лактирующим самкам, а также неполовозрелым животным.

15. ОВОСТОП® применяют однократно в вечернее время путем капельного нанесения на сухую неповрежденную кожу в области спины между лопатками или в области шеи, у основания черепа, в дозе 1 мл на кошку вне зависимости от массы тела и дня начала течки. Сукам, с учетом массы тела, выбирают фасовку необходимого объема или их комбинации и применяют препарат в дозах, указанных в таблице.

Масса тела собаки, кг	Количество мл на животное
менее 5	1
от 5 до 15	2
от 15 до 35	4
от 35 до 50	6
более 50	8

В случае отсутствия эффекта в течение 24 часов препарат наносят повторно в той же дозе. В редких случаях через 12-28 суток после первого применения препарата у кошек и сук возможно сглаженное проявление течки, которая купируется повторным нанесением лекарственного препарата.

Допускается усиление поведенческих признаков течки у животных в первые 12-24 часа после нанесения лекарственного препарата.

Эффект однократного применения препарата кошкам более длительный (до 4-6 месяцев) при коротком световом дне (в осенне-зимний период) и у молодых животных; при длинном световом дне (весенне-летний период) эффект продолжается в течение 2-3 месяцев. У собак в связи с более продолжительным половым циклом однократное нанесение препарата задерживает овуляцию на срок до 6 месяцев. Эффект влияния продолжительности светового дня более выражен у кошек и в меньшей степени – у собак.

Не следует мыть и купать животное в течение 48 часов перед и после обработки, а также наносить лекарственный препарат на влажную или поврежденную кожу.

16. При применении лекарственного препарата в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается. В редких случаях возможно повышение массы тела, а также появление незначительного угнетения и сонливости. При повышенной индивидуальной чувстви-

тельности животного к компонентам препарата и появлению аллергических реакций применение препарата прекращают, препарат смывают с помощью моющих средств, животному назначают антигистаминные и симптоматические средства.

17. В случае передозировки возможно развитие патологических изменений в тканях матки и яичников, повышение массы тела, усиление аппетита, апатичность, незначительная гипертрофия молочных желез. При значительной передозировке специфическим антидотом являются адреномиметики, которые вводят для нормализации артериального давления.

18. Не следует применять ОВОСТОП[®] совместно с гормональными лекарственными препаратами, альфа-адреноблокаторами и нейролептиками (производные фенотиазина, бутирофенона, дифенилбутилпиперидина, тиоксантена). Информация о несовместимости препарата с лекарственными средствами других фармакологических групп, кормовыми добавками и кормами отсутствует.

19. Особенности действия препарата при его первом применении или отмене не выявлено.

20. Лекарственный препарат применяется однократно.

21. Лекарственный препарат не предназначен для применения продуктивным животным.

Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения.

ООО «АВЗ С-П», Россия, 141305, Московская область, г. Сергиев Посад, ул. Центральная, д. 1

Наименование, адрес организации, уполномоченной держателем или владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя.

ООО «АВЗ С-П», Россия, 141305, Московская область, г. Сергиев Посад, ул. Центральная, д. 1