

ИНСТРУКЦИЯ

по применению Кантарена® для профилактики и лечения заболеваний почек и мочевыводящих путей, сопровождающихся урологическим синдромом, у кошек, собак и пушных зверей

(Организация – разработчик: ООО «АлексАнн», Московская область)

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Кантарен® (Cantaren®).
Международное непатентованное наименование: не присвоено.

2. Лекарственная форма: раствор для инъекций.

В качестве действующих веществ Кантарен® содержит матричные настойки растительного, органического происхождения и минеральные компоненты (в 1000 мл): Berberis vulgaris Ø=D1 – 30 мкл, Cuprum arsenicosum D6 – 0,02 мкл, Нepar sulfuris D4 trituration – 0,20 г, Lytta vesicatoria Ø=D1 – 0,3 мкл и вспомогательные вещества: метил парагидроксибензоат – 0,5 г, натрия хлорид – 5,8 г, натрия ацетата тригидрат – 2,0 г, кислоту соляную до pH 5,4, спирт этиловый 95% – 5,26 г, воду для инъекций до 1000 мл.

По внешнему виду препарат представляет собой бесцветную прозрачную жидкость.

3. Выпускают Кантарен® расфасованным по 10 и 100 мл в стеклянные флаконы, укупоренные резиновыми пробками и алюминиевыми закатываемыми колпачками. Флаконы по 10 мл поштучно упаковывают в индивидуальные картонные пачки. Каждая единица фасовки сопровождается инструкцией по применению.

4. Кантарен® хранят в закрытой упаковке производителя, отдельно от продуктов питания и кормов, в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте при температуре от 0 до 30 °С.

Срок годности препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке производителя – 3 года с даты производства, после первого вскрытия флакона – 21 день. Кантарен® запрещается применять по истечении срока годности.

5. Кантарен® следует хранить в местах, недоступных для детей.

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

II. Фармакологические свойства

7. Кантарен® относится к комбинированным гомеопатическим лекарственным препаратам. Обладает салуретическим (способствует выведению конкрементов),

противовоспалительным, спазмолитическим и диуретическим действием, активизирует репаративные процессы в почках и мочевыводящих путях.

По степени воздействия на организм лекарственный препарат относится к веществам малоопасным (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007), не обладает местнораздражающим и сенсибилизирующим действием.

III. Порядок применения

8. Кантарен® назначают кошкам, собакам, пушным зверям для профилактики и лечения заболеваний почек и мочевыводящих путей, сопровождающихся урологическим синдромом, в том числе при мочекаменной болезни и цистите.

9. Противопоказанием к применению лекарственного препарата является индивидуальная повышенная чувствительность животного к его компонентам.

10. Кантарен® применяют внутримышечно или подкожно:

- в целях профилактики заболеваний 1 раз в сутки курсами по 14 дней, два раза в год;
- при остром течении болезни 1-2 раза в сутки в течение 5-10 дней;
- при подостром и хроническом течении болезни 2-3 раза в неделю.

Продолжительность курса лечения устанавливает ветеринарный врач, но она не должна превышать 30 дней.

Разовая доза препарата на одно животное составляет 0,1 мл/1 кг массы животного.

11. Симптомы передозировки препарата у животных не установлены.

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

13. Следует избегать пропусков при введении очередной дозы препарата, так как это может привести к снижению терапевтической и профилактической эффективности. В случае пропуска одной дозы применение препарата следует возобновить как можно скорее в той же дозе и по той же схеме.

14. При применении Кантарена® в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не отмечается. При повышенной индивидуальной чувствительности животного к компонентам препарата и возникновении аллергических реакций использование препарата прекращают и назначают животному антигистаминные препараты и средства симптоматической терапии.

15. Применение Кантарена® не исключает использования других лекарственных препаратов этиотропной, патогенетической и симптоматической терапии.

16. Препарат не предназначен для применения продуктивным животным.

IV. Меры личной профилактики

17. При работе с Кантареном® следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. После работы с лекарственным препаратом следует вымыть руки с мылом.

18. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз их необходимо промыть большим количеством воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам Кантарена® следует избегать прямого контакта с препаратом. В случае возникновения аллергических реакций либо случайного попадания препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

19. Пустые флаконы из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, они подлежат утилизации с бытовыми отходами.

20. Организация-производитель: ООО «АлексАнн», 141700, Российская Федерация, Московская обл., г. Долгопрудный, ул. Виноградная, д. 13.

Адрес места производства: 141700, Российская Федерация, Московская обл., г. Долгопрудный, ул. Виноградная, д. 13.

Инструкция разработана ООО «АлексАнн» (141700, Российская Федерация, Московская обл., г. Долгопрудный, ул. Виноградная, д. 13).

Рекомендовано к регистрации в Российской Федерации ФГБУ «ВГНИИ».

Номер регистрационного удостоверения:

С утверждением настоящей инструкции утрачивает силу инструкция по применению Кантарена, утвержденная Россельхознадзором 31 августа 2012 г.