

СОГЛАСОВАНО
Заместитель Руководителя
Россельхознадзора



Н.А.ВЛАСОВ

25.04.2017

ИНСТРУКЦИЯ

по применению лекарственного препарата Котэрвин®
для профилактики и лечения урологического синдрома
и мочекаменной болезни у кошек

(Организация-разработчик ООО «ВЕДА», 142281, Московская область,
г. Протвино, ул. Ленина, д.27, кв.129)

1. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Котэрвин® (Kotervin).
Международное непатентованное наименование: не присвоено.

Группировочное название – препарат растительного происхождения.

2. Лекарственная форма: настой для перорального применения. Котэрвин®
содержит в 100 мл в качестве действующих веществ: травы горца птичьего – 1,5%,
травы хвоща полевого – 0,5%, травы горца почечуйного – 0,5%, корней стальника –
1,5%, а в качестве вспомогательного вещества - воду очищенную – до 100%.

Содержание суммы флавоноидов в пересчете на рутин не менее 0,007 %.

3. Лекарственный препарат представляет собой жидкость от светло-желтого до
коричневого цвета, при хранении допускается появление осадка, который при
взвешивании разбивается в легкую равномерную муть.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения – 1
год со дня производства. После вскрытия упаковки лекарственный препарат можно
хранить в холодильнике при температуре от 2°C до 8°C в течение 7 суток.
Запрещается применение лекарственного препарата по истечении срока годности.

4. Котэрвин® выпускают в форме стерильного раствора, расфасованным в
стеклянные флаконы по 10 мл. По три флакона с лекарственным препаратом,
колпачок-капельницу или шприц-дозатор, вместе с инструкцией по применению
помещают в пачку из картона коробочного.

5. Препарат хранят в закрытой упаковке производителя отдельно от пищевых
продуктов и кормов, в защищенном от влаги и прямых солнечных лучей месте при
температуре от 0 до 25 °C.

6. Котэрвин® 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 (биологические) свойства

9. Котэрвин[®] относится к фитопрепаратам, предназначенным для лечения заболеваний мочевыводящих путей.

10. Котэрвин[®] обладает салуретическим (солевыводящим), диуретическим (мочегонным) и противовоспалительным действием. Входящие в состав препарата лекарственные растения способствуют растворению камней (кроме оксалатов).

Водный настой травы горца птичьего (*Polygonum aviculare L.*, спорыш) и горца почечуйного (*Polygonum persicaria L.*) содержит комплекс флавоноидов, дубильных веществ, витаминов, соединений кремниевой кислоты. Настой спорыша обладает мочегонными свойствами, способствует отхождению конкрементов при мочекаменной болезни, оказывает противовоспалительное действие, улучшает состояние стенок капилляров.

Хвощ полевой (*Equisetum arvense L.*) содержит водорастворимые формы кремниевой кислоты (до 25%) и её комплексы с органическими соединениями, флавоноиды, тритерпеновые сапонины, обеспечивающие мочегонный, кровоостанавливающий, противовоспалительный эффекты при заболеваниях мочевого пузыря и мочевыводящих путей.

Водорастворимыми биологически активными веществами корня стальника полевого (*Ononis arvensis L.*) являются изофлавоновые гликозиды, сапонины, тритерпендиол (оноцерол), дубильные вещества, органические кислоты, которые нормализуют тонус гладкой мускулатуры, снижают болевые ощущения при спазмах, повышают диурез.

Котэрвин[®] по степени воздействия на организм относится к малоопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76). Лекарственный препарат не обладает кумулятивными, эмбриотоксическими и тератогенными свойствами.

III. Порядок применения

11. Котэрвин[®] назначают для профилактики и лечения урологического синдрома и мочекаменной болезни у кошек.

12. Противопоказанием к применению препарата является индивидуальная повышенная чувствительность к компонентам лекарственного препарата и оструя почечная недостаточность.

13. Котэрвин[®] применяют перорально с профилактической целью и для предотвращения рецидивов заболевания в суточной дозе 2-4 мл на животное в течение 5-7 дней. Курс лечения повторяют каждые 3-4 месяца.

Для лечения урологического синдрома и начальных стадий мочекаменной болезни Котэрвин[®] применяют по 2-4 мл перорально 2 раза в день в течение 5-7 дней. Применение лекарственного препарата необходимо сочетать с применением симптоматических средств.

При отсутствии у животного самопроизвольного мочеиспускания дополнительно с пероральным применением лекарственный препарат вводят в мочевой пузырь (после эвакуации мочи) с помощью катетера по 10 мл 1 раз в двое суток.

Препарат не содержит консервантов, поэтому при его применении следует соблюдать следующие требования: при пероральном применении флакон откупоривают, надевают на его горловину крышку-капельницу и вводят препарат в ротовую полость надавливанием (3 раза) на пипетку, либо выпаивают препарат из чайной ложки (0,5 ложки). Можно добавлять Котэрвин® в воду для поения или молоко. Оставшийся препарат можно хранить в холодильнике в течение 7 дней, не снимая крышки-капельницы.

При введении лекарственного препарата в мочевой пузырь во избежание контаминации 10 мл Котэрвина® отбирают из невскрытого флакона шприцем со стерильной иглой, затем заменяют иглу на стерильный катетер и вводят в мочевой пузырь. Перед применением лекарственный препарат следует нагреть до комнатной температуры и встряхнуть.

14. Симптомов передозировки не выявлено.

15. Особеностей действия лекарственного препарата при первом приеме или при его отмене не установлено.

16. Можно применять препарат беременным животным и животным в период лактации. Особенности применения препарата отсутствуют.

17. При пропуске одной или нескольких доз препарата лечение необходимо возобновить как можно скорее в предусмотренной дозировке и схеме применения.

18. Побочных явлений и осложнений при применении Котэрвина® в соответствии с инструкцией, как правило, не наблюдается. При повышенной индивидуальной чувствительности животного к компонентам лекарственного препарата и появлении побочных реакций использование препарата прекращают и проводят десенсибилизирующую или симптоматическую терапию.

19. Сведения о несовместимости лекарственного препарата Котэрвин® с другими лекарственными препаратами и (или) кормами отсутствуют.

20. Препарат не предназначен для применения продуктивным животным.

IV. Меры личной профилактики

21. При работе с препаратом Котэрвин® следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. Пустые флаконы из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, они подлежат утилизации с бытовыми отходами.

22. Людям с гиперчувствительностью к его компонентам следует избегать прямого контакта с препаратом Котэрвин®.

23. 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).

Наименования и адреса производственных площадок производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения:

ООО «ВЕДА» (142281, Московская область, г. Протвино, Заводской проезд, вл. 14).

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

ООО «ВЕДА» (142281, Московская область, г. Протвино, ул. Ленина, д.27, кв.129).

С утверждением настоящей инструкции утрачивает силу инструкция по применению лекарственного препарата Котэрвин®, утвержденная Россельхознадзором 09.11.2012 г.

Номер регистрационного удостоверения 32-3-30.12-1134№ПВР-3-4.9/00122