

СОГЛАСОВАНО

Заместитель Руководителя
Россельхознадзора

Н. А. ВЛАСОВ

01.06.2016

ИНСТРУКЦИЯ

по применению Хондартрон®-геля для лечения собак, лошадей и крупного рогатого скота при заболеваниях суставов и сухожильно-связочного аппарата
(Организация – разработчик: ООО «АлексАнн», 141700, Российская Федерация, Московская обл., г. Долгопрудный, ул. Виноградная, д. 13)

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Хондартрон®-гель (Chondartron®-gel).

Международное непатентованное наименование: не присвоено.

2. Лекарственная форма: гель для наружного применения.

В качестве действующих веществ Хондартрон®-гель содержит матричные настойки природного происхождения и минеральные компоненты (в 1000 г): Apis mellifica Ø=D1 – 20 мкл, Calcium fluoratum D4 trituration – 1,0 мг, Causticum Hahnemanni D4 trituration – 2,0 мг, Ledum palustre Ø=D1 – 30,0 мл, Lithium carbonicum Ø=D2 – 1 мкл, Rhododendron Ø=D1 – 3,0 мл, Rhus toxicodendron Ø – 0,6 мл, Sulfur Ø=D4 – 0,08 мл, Symphytum Ø – 0,6 мл, Сабельника настойку – 30,0 мл и вспомогательные вещества: метил парагидроксибензоата натриеую соль, феноксиэтанол, раствор аммиака концентрированный, глицерин, Aculin™ 22 Polymer, воду очищенную.

3. По внешнему виду препарат представляет собой прозрачный или слегка опалесцирующий гель от желтого до бурого цвета. Срок годности препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке производителя – 2 года с даты производства. Хондартрон®-гель запрещается применять по истечении срока годности.

4. Выпускают Хондартрон®-гель расфасованным по 20 г в банки полимерные с винтовой горловиной, комплектуемые крышками натягиваемыми с контролем первого вскрытия, по 75 г в банки полимерные с винтовой горловиной, комплектуемые крышками навинчиваемыми с контролем первого вскрытия и по 500 г во флаконы полимерные с винтовой горловиной, комплектуемые крышками навинчиваемыми с контролем первого вскрытия. Банки по 20 г поштучно упаковывают в индивидуальные картонные пачки. Каждая единица фасовки сопровождается инструкцией по применению.

5. Хондартрон®-гель хранят в закрытой упаковке производителя, отдельно от продуктов питания и кормов, в защищенном от прямых солнечных лучей месте при температуре от 0 до 30 °С.

6. Хондартрон®-гель 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. Хондартрон®-гель относится к комбинированным гомеопатическим лекарственным препаратам.

10. Хондартрон®-гель обладает противовоспалительным, анальгетическим, хондротективным действием при заболеваниях опорно-двигательного аппарата, в том числе ревматоидного происхождения.

Входящие в состав Хондартрон®-геля гомеопатические компоненты избирательно воздействуют на фиброзные ткани (сухожилия, связки, фасции), уменьшая застойные явления в них, снимают отек, способствуют исчезновению боли, восстанавливают обмен веществ в пораженном суставе, улучшают его питание и кровоснабжение, предотвращают разрушение хряща и деформацию сустава.

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

11. Хондартрон®-гель назначают собакам, лошадям и крупному рогатому скоту для лечения заболеваний суставов и сухожильно-связочного аппарата воспалительного и дегенеративного характера, в том числе артритов, артрозов, бурситов, синовитов, тендинитов.

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

13. Хондартрон®-гель наносят тонким ровным слоем на болезненные места, при необходимости выстригая шерсть, равномерно распределяя препарат по всей поверхности, два раза в день (утром и вечером). Продолжительность курса лечения не более 14 дней. Не следует наносить Хондартрон®-гель на открытую рану.

14. Симптомы передозировки препарата у животных не выявлены.

15. Особенности действия препарата при его первом применении и отмене не установлено.

16. Противопоказаний и особенностей применения Хондартрон®-геля самкам в период беременности и лактации не установлено.

17. Следует избегать нарушения рекомендуемых сроков обработки животных, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска очередной обработки применение препарата следует возобновить как можно скорее, далее интервал между обработками не изменяется.

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

19. Применение Хондартрон®-геля не исключает использования других лекарственных препаратов этиотропной, патогенетической и симптоматической

терапии парентерального и перорального применения. Хондартрон®-гель не применяют одновременно с другими лекарственными препаратами наружного применения.

20. Продукция животного происхождения, полученная от животных во время и после применения Хондартрон®-геля, может быть использована без ограничений.

IV. Меры личной профилактики

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

22. Во время работы с препаратом запрещается пить, курить и принимать пищу. По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом. Пустую тару из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

23. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз их необходимо промыть большим количеством воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам Хондартрон®-геля 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).

Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения

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

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

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

С согласованием настоящей инструкции утрачивает силу инструкция по применению Хондартрон-геля, утвержденная Россельхознадзором 11 февраля 2011 г.

Номер регистрационного удостоверения 32-3-5.16-3205 N17BP-3-8.0/02657