

ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата Котэрвин®

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

Номер регистрационного удостоверения: 32-3-30.12-4518№ПВР-3-4.9/00122

1. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Котэрвин® (Kotervin).

Международное непатентованное наименование: не присвоено.

Группировочное наименование: препарат растительного происхождения.

2. Лекарственная форма: настой для перорального применения.

Лекарственный препарат Котэрвин® содержит в качестве действующего вещества водное извлечение из растительного сырья: горца птичьего (спорыша) травы – 1,5%, стальника полевого корней – 1,5%, хвоща полевого травы – 0,5%, горца почечуйного травы – 0,5%, а в качестве вспомогательного вещества – воду очищенную.

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

3. Лекарственный препарат представляет собой жидкость от светло-желтого до коричневого цвета с характерным травяным запахом. При хранении допускается выпадение осадка, который при взбалтывании разбивается в равномерную муть.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения – 12 месяцев от даты выпуска. 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 Котэрвин® по истечении срока годности.

4. Котэрвин® выпускают в форме настоя, расфасованного в стеклянные флаконы по 10 мл, флаконы с препаратом подвергаются финишной санитизации. По три флакона с лекарственным препаратом, дозатор для жидкости или шприц-дозатор, инструкцию по применению помещают в пачку из картона коробочного.

5. Препарат хранят в закрытой упаковке производителя, отдельно от продуктов питания и кормов, в защищенном от прямых солнечных лучей месте при температуре не выше 25 °С.

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

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

8. Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические (биологические) свойства

9. Котэрвин® относится к средствам, регулирующим функцию органов мочеполовой системы и репродукцию, растительного происхождения.

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, тритерпентиол (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 острая почечная недостаточность.

13. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата Котэрвин® следует избегать прямого контакта с препаратом. 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. 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. Применение препарата Котэрвин® возможно у самок в период беременности и лактации, а также у потомства. Особенности применения препарата отсутствуют.

15. 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.

Препарат не содержит консервантов, поэтому при его применении следует соблюдать следующие требования: перед применением флакон откупоривают, надевают на его горловину дозатор для жидкости 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 дозатора для жидкости с флакона. Перед применением флакон с

лекарственным препаратом следует выдержать при комнатной температуре и встряхнуть.

16. Побочных явлений и осложнений при применении препарата Котэрвин® в соответствии с инструкцией не наблюдается.

17. Симптомов передозировки не выявлено. При повышенной индивидуальной чувствительности животного к компонентам лекарственного препарата и появлении побочных реакций использование препарата прекращают и проводят десенсибилизирующую или симптоматическую терапию.

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

19. Особенности действия лекарственного препарата при первом приеме или при его отмене не установлено.

20. При пропуске приема одной или нескольких доз препарата лечение необходимо возобновить как можно скорее в соответствии с предусмотренными дозировками и способом применения.

21. Препарат не предназначен для применения продуктивным животным.

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

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