

18.05.2021

## ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата  
АНАНДИН® капли ушные

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

Номер регистрационного удостоверения: 78-3-12.12-0753 Н/ВР-3-2.0/00336

### I. Общие сведения

1. Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения:  
торговое наименование – АНАНДИН® капли ушные (ANANDIN® ear drops);  
международное непатентованное или химическое наименование  
действующего вещества – глюкаминопропилкарбакридон.

2. Лекарственная форма: капли ушные.

АНАНДИН® капли ушные содержат в качестве действующего вещества  
глюкаминопропилкарбакридон – 20 мг/мл и вспомогательные вещества:  
граммицидин С, масло касторовое, изопропанол и воду очищенную.

3. По внешнему виду лекарственный препарат представляет собой  
опалесцирующую жидкость от светло-желтого до зеленовато-желтого цвета.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения  
в закрытой упаковке производителя – 2 года с даты производства, после первого  
вскрытия флакона – 30 суток. Запрещается применять АНАНДИН® капли ушные по  
истечении срока годности.

4. Выпускают препарат расфасованным по 5 и 20 мл в полимерные  
флаконы-капельницы, которые поштучно упаковывают в картонные пачки. Каждая  
потребительская упаковка сопровождается инструкцией по применению препарата.

5. Хранят препарат в закрытой упаковке производителя, в защищенном от  
прямых солнечных лучей месте, при температуре от 2°C до 25°C.

6. АНАНДИН® капли ушные 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. АНАНДИН® капли ушные относятся к лекарственным средствам  
фармакотерапевтической группы: иммуномодуляторы.

10. Глюкаминопропилкарбакридон (АНАНДИН®) – низкомолекулярный индуктор цитокинов, стимулирует продукцию противовоспалительных цитокинов и эндогенного интерферона, повышает функциональную активность Т-лимфоцитов и макрофагов, усиливает местный иммунитет организма и активизирует фагоцитоз, обеспечивает антимикробное и противовоспалительное действие, способствует заживлению поврежденных тканей, уменьшает зуд.

Вспомогательные вещества препарата способствуют повышению проницаемости цитоплазматической мембраны микробной клетки, потенцируют противомикробную активность лекарственного средства, активизируют регенеративные процессы в очаге поражения.

Лекарственный препарат активизирует защитные функции организма, уничтожает возбудителей отита в очаге воспаления и эффективен при лечении острого и хронического отита.

АНАНДИН® капли ушные по степени воздействия на организм относятся к малоопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76), не обладают местно-раздражающим, резорбтивно-токсическим и сенсibiliзирующим действием.

### III. Порядок применения

11. АНАНДИН® капли ушные применяют для лечения острого и хронического воспаления наружного слухового прохода (наружного отита) бактериальной этиологии у собак и кошек.

12. Противопоказанием к применению является повышенная индивидуальная чувствительность животного к компонентам препарата (в том числе в анамнезе). Запрещается применение препарата для лечения отита при перфорации барабанной перепонки.

13. При работе с препаратом АНАНДИН® капли ушные 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 АНАНДИН® каплями ушными. При случайном попадании лекарственного препарата на кожу его необходимо немедленно смыть водой с мылом, при попадании в глаза - промыть их в течение нескольких минут проточной водой. 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). Пустую упаковку из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

14. Самкам в период беременности и вскармливания приплода, при необходимости, АНАНДИН® капли ушные применяют под контролем ветеринарного врача.

15. АНАНДИН® капли ушные применяют аурикулярно, путем закапывания в наружный слуховой проход уха по 2-4 капли препарата 2-3 раза в день. Лечение проводят в течение 4-7 дней до клинического выздоровления животного. При необходимости, курс лечения повторяют. Перед применением препарата во избежание соприкосновения холодного раствора с ушной раковиной животного, флакон рекомендуется согреть в ладонях.

Для предотвращения разбрызгивания лекарственного препарата (если животное трясет головой после закапывания) следует в течение нескольких минут фиксировать голову животного.

16. При применении АНАНДИН® капель ушных в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается. При повышенной индивидуальной чувствительности животного к компонентам препарата и появлении аллергических реакций его применение прекращают и назначают животному антигистаминные препараты и средства симптоматической терапии.

17. Симптомы передозировки препарата у собак и кошек не выявлены.

18. Применение АНАНДИН® капель ушных не исключает использование других лекарственных средств патогенетической и симптоматической терапии.

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

20. Следует избегать пропуска очередной дозы препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска одной дозы необходимо возобновить применение препарата как можно скорее, в той же дозе и по той же схеме.

21. АНАНДИН® капли ушные не предназначены для применения продуктивным животным.

Наименования и адреса  
производственных площадок  
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.