

СОГЛАСОВАНО
Заместитель
Руководителя
Россельхознадзора

13.08.2021

ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата Кантарен[®]

(Организация – разработчик: ООО «АлексАнн», 141700, Российская Федерация, Московская обл., г. Долгопрудный, ул. Виноградная, д. 13)

Номер регистрационного удостоверения: 32-3-12.12-2674№ПВР-3-8.6/01866

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, *Hepar sulfuris* D4 trituration – 0,20 г, *Lytta vesicatoria* Ø=D1 – 0,3 мкл и вспомогательные вещества: метил парагидроксibenзоата натриевую соль, натрия хлорид, натрия ацетата тригидрат, кислоту соляную, воду для инъекций.
3. По внешнему виду препарат представляет собой бесцветную прозрачную жидкость. Срок годности препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке производителя – 3 года с даты производства, после первого вскрытия флакона – 28 суток. Кантарен[®] запрещается применять по истечении срока годности.
4. Выпускают Кантарен[®] расфасованным по 10 и 100 мл в стеклянные флаконы соответствующей вместимости, укупоренные резиновыми пробками и закатанные алюминиевыми колпачками. Флаконы по 10 мл поштучно упаковывают в индивидуальные картонные пачки. Каждая единица фасовки сопровождается инструкцией по применению.
5. Кантарен[®] 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. Кантарен[®] 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. Кантарен® относится к комбинированным гомеопатическим лекарственным препаратам для ветеринарного применения.

10. Кантарен® 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 сенсibiliзирующим действием.

III. Порядок применения

11. 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.

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

13. При работе с Кантареном® следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами.

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.

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).

14. Противопоказаний и особенностей применения Кантарена® самкам в период беременности и лактации не установлено.

15. 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.

16. 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.

17. Симптомы передозировки препарата у животных не выявлены.
18. Применение Кантарена® не исключает использования других лекарственных препаратов этиотропной, патогенетической и симптоматической терапии.
19. Особенности действия препарата при его первом применении и отмене не установлено.
20. 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.
21. Препарат не предназначен для применения продуктивным животным.

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