

ИНСТРУКЦИЯ

по применению Хондартрона® для профилактики и лечения острых и хронических заболеваний суставов у животных

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

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Хондартрон® (Chondartron®).
Международное непатентованное наименование: не присвоено.

2. Лекарственная форма: раствор для инъекций.

В качестве действующих веществ Хондартрон® содержит матричные настойки растительного, органического происхождения и минеральные компоненты (в 1000 мл): Apis mellifica Ø=D1 – 1 нл, Calcium fluoratum D4 trituration – 0,1 мкг, Causticum Hahnemanni D4 trituration – 1,0 мг, Ledum palustre Ø=D1 – 0,2 мкл, Lithium carbonicum Ø=D2 – 1 пл, Rhododendron Ø=D1 – 20 мкл, Rhus toxicodendron Ø – 4 мкл, Sulfur Ø=D4 – 100 мкл, Symphytum Ø – 9 мкл, Сабельника настойку – 40 нл и вспомогательные вещества: метил парагидроксibenзоат, натрия хлорид, натрия ацетата тригидрат, кислоту соляную, спирт этиловый 95%, 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 – 21 день. Хондартрон® запрещается применять по истечении срока годности.

4. Выпускают Хондартрон® расфасованным по 10 и 100 мл в стеклянные флаконы, 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. Хондартрон® 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® 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® относится к комбинированным гомеопатическим лекарственным препаратам.

10. Хондартрон® обладает противовоспалительным, обезболивающим, хондропротекторным действием при заболеваниях опорно-двигательного аппарата.

Входящие в состав лекарственного препарата в сверхмалых концентрациях биологически активные вещества растительного, минерального и органического происхождения избирательно воздействуют на фиброзные ткани (фасции, связки, сухожилия) и хрящевую ткань, оказывая противовоспалительное и противоотечное действие, активируют обмен веществ и стимулируют репаративные процессы в костной и хрящевой ткани, улучшают выработку суставной жидкости, предотвращают разрушение хряща и деформацию сустава, ускоряют сращивание костных отломков и образование костной мозоли.

По степени воздействия на организм лекарственный препарат относится к веществам малоопасным (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007), не обладает местнораздражающим и sensibilizing действием.

III. Порядок применения

11. Хондартрон® назначают собакам, кошкам и сельскохозяйственным животным для профилактики и лечения острых и хронических заболеваний суставов и околоуставных структур (бурсит, синовит, артрит, артроз); заболеваний и травм сухожильно-связочного аппарата (тендовагинит); для реабилитации после хирургических вмешательств на опорно-двигательном аппарате.

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

13. Хондартрон® применяют внутримышечно или подкожно в разовых дозах:

- собакам – 0,1 мл/1 кг массы животного;
- кошкам – 0,1 мл/1 кг массы животного (но не менее 0,5 мл/животное);
- лошадям – 8,0-10,0 мл/животное;
- крупному рогатому скоту, свиньям – 5,0 мл/животное;
- телятам, пороссятам – 2,5 мл/животное.

В острых случаях заболевания препарат вводят 1-2 раза в сутки в течение 5-10 дней, при подостром и хроническом течении болезни – 2-3 раза в неделю. Длительность курса лечения устанавливает ветеринарный врач, но она не должна превышать 1 месяца.

В целях профилактики заболеваний препарат вводят 1 раз в сутки в течение 14 дней, профилактический курс повторяют 2 раза в год.

14. Симптомы передозировки препарата у животных не установлены.

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

16. Противопоказаний и особенностей применения препарата у беременных животных, у животных в период лактации, у потомства животных не установлено.

17. 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.

18. При применении Хондартрона® 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.

19. Применение Хондартрона® не исключает использования других лекарственных препаратов этиотропной, патогенетической и симптоматической терапии.

20. Продукция животного происхождения во время и после применения Хондартрона® может быть использована без ограничений.

IV. Меры личной профилактики

21. При работе с Хондартроном® 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 Хондартрона® 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

Номер регистрационного удостоверения 32-3-16.18-2478 N17BP-3-56/01890

С согласованием настоящей инструкции утрачивает силу инструкция по применению Хондартрона®, утвержденная Россельхознадзором 14 сентября 2015 г.