

СОГЛАСОВАНО

Заместитель Руководителя
Федеральной службы по ветеринарному
и фитосанитарному надзору



К.А. САВЕНКОВ

05 ОКТ 2023

ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата Уролитин-С

(Организация-разработчик: ООО «Биоцентр» 111141, г. Москва,
ул. 1-я Владимирская, д. 34, корп.3)

Номер регистрационного удостоверения: 74-3-21.23-50331ПВР-3-21.23/03846

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения: Уролитин-С (Urolitin-S).

Международное непатентованное, или группировочное, или химическое лекарственного препарата: не присвоено.

2. Лекарственная форма - раствор для интерцистернального, интрауретрального введения. В 100 см³ препарата в качестве действующих веществ содержится 0,82 г ацетата натрия и 0,03 см³ уксусной кислоты, а в качестве вспомогательных веществ - экстракт мяты перечной и вода очищенная.

3. По внешнему виду лекарственный препарат представляет собой стерильную жидкость от светло-коричневого до темно-коричневого цвета с запахом мяты. Допускается наличие незначительного осадка, растворяющегося при встряхивании.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке производителя - 2 года с даты производства.

Запрещается применение лекарственного препарата по истечении срока годности.

4. Лекарственный препарат выпускают расфасованным в стерильные стеклянные флаконы по 10 см³, герметично укупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками. Стеклянные флаконы

упаковывают по 5 штук в картонные пачки или коробки и снабжают инструкцией по применению.

5. Лекарственный препарат следует хранить в закрытой упаковке производителя, в защищенном от света при температуре от 2°C до 18°C. в местах, недоступных для детей.

6. Лекарственный препарат следует хранить в недоступном для детей месте.

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

8. Лекарственный препарат отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Лекарственный препарат относится к фармакотерапевтической группе: средство, регулирующее функцию мочеполовой системы и репродукцию.

10. Уролитин-С обладает выраженным уrolитическим и бактериостатическим действием, что способствует снижению воспалительных процессов в мочевыводящей системе животных, а также ускоряет процессы ремиссии и сокращает на 1-3 дня время течения острой фазы мочекаменной болезни.

Ацетат натрия и уксусная кислота, входящие в состав лекарственного препарата, при взаимодействии с кристаллами струвитов (трипельфосфатов) действуют по принципу буферной системы, смещая щелочную рН кристаллов в кислую сторону, что приводит к их растворению, при этом не раздражают слизистую оболочку.

Уролитин-С не эффективен при мочекаменной болезни, вызванной уроконкрементами иной природы (оксалаты, фосфаты, ураты и др.).

Уролитин-С по степени воздействия на организм животных относится к малоопасным веществам (4 класс опасности ГОСТ 12.1.007.76).

III. Порядок применения

11. Уролитин-С применяют для лечения урологического синдрома животных (УСЖ), для растворения струвитных (трипельфосфатных) комплексов в мочевом пузыре, мочеиспускательном канале у собак и кошек.

12. Не рекомендуется применять лекарственный препарат при макрогематурии, так как он может способствовать образованию сгустков фибрина, которые могут стать причиной обструкции.

13. При работе с лекарственным препаратом следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при

работе с лекарственными препаратами для ветеринарного применения. По окончании работы следует вымыть руки теплой водой с мылом.

Людам с гиперчувствительностью к компонентам лекарственного препарата следует избегать прямого контакта с ним. При случайном попадании лекарственного препарата на кожу или слизистые оболочки глаз их необходимо промыть большим количеством воды. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании лекарственного препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению или этикетку).

Пустые флаконы из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, они подлежат утилизации с бытовыми отходами.

14. Уролитин-С разрешен к применению лактирующим животным. В период беременности лекарственный препарат применяют при необходимости под контролем ветеринарного врача на основании оценки отношения ожидаемой пользы к возможному риску его применения.

15. Перед применением флакон с лекарственным препаратом необходимо тщательно встряхнуть.

Уролитин-С при помощи шприца вводится в объёме 0,5-2,0 мл через мочевого катетер в уретру, после чего выдерживается пауза в течение 2-3 минут. Как правило, для растворения солевой пробки достаточно одного введения лекарственного препарата. В случае отсутствия полного эффекта, процедуру необходимо повторить. После проведения процедуры катетер подшивается.

Далее, необходимо провести промывание мочевого пузыря растворами 1% диоксидина, или 0,25 % новокаина, или 0,9 % натрия хлорида. После промывания вводится Уролитин-С в дозе 3-5 мл на 5 кг массы животного и выдерживается пауза 3-5 минут. В результате достигается растворение кристаллов струвитов (трипельфосфатов) в мочевом пузыре и подкисление мочи.

Во время острой фазы (при подшитом катетере) Уролитин-С необходимо вводить 1 раз в сутки в опорожненный мочевой пузырь в дозе 3-5 мл на 5 кг массы животного для растворения первичных кристаллов струвитов (трипельфосфатов), поступающих из почек или образующихся в мочевом пузыре.

Максимальная продолжительность применения зависит от тяжести заболевания. При необходимости курс лечения необходимо повторить.

16. Побочных явлений и осложнений при применении лекарственного

препарата в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдается.

17. Симптомов передозировки лекарственным препаратом у животных не выявлено.

18. Применение лекарственного препарата Уролитин-С не исключает применения других лекарственных препаратов с урологическим и бактериостатическим действием.

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

20. Следует избегать нарушения доз и курса применения лекарственного препарата, так как это может привести к снижению его эффективности. В случае пропуска очередного применения лекарственного препарата его следует применить в той же дозе и по той же схеме.

21. Уролитин-С не предназначен для применения продуктивным животным.

Наименования и адреса производственных площадок производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения

ООО «Биоцентр»
143960, г. Реутов,
ул. Фабричная, д.8, лит. Б,
2 этаж, пом.11, 12, 28-32

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

ООО «Биоцентр»
111141, г. Москва, ул. 1-я.
Владимирская, д. 34, корп. 3

Директор



Т.Л. Черниченко