

УТВЕРЖДАЮ
Заместитель Руководителя
Россельхознадзора

Е.А. Непоклонов
19 Ноя 2012

ИНСТРУКЦИЯ
по применению лекарственного препарата Котэрвин®
для профилактики и лечения урологического синдрома
и мочекаменной болезни у кошек

(организация-разработчик ООО «ВЕДА», г. Протвино)

I. Общие сведения

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

Международные непатентованные наименования: трава горца птичьего, трава хвоща полевого, трава горца почечуйного, корни стальника.

2. Лекарственная форма: стерильный настой для перорального применения.

Котэрвин® содержит в 100 мл в качестве действующих веществ: травы горца птичьего – 1,5%, травы хвоща полевого – 0,5%, травы горца почечуйного – 0,5%, корней стальника – 1,5%, а в качестве вспомогательного вещества - воду очищенную – до 100%. Лекарственный препарат представляет собой жидкость от светло-желтого до коричневого цвета, при хранении допускается появление осадка, который при взбалтывании разбивается в легкую равномерную муть.

3. Котэрвин® выпускают в форме стерильного раствора расфасованным в стеклянные флаконы по 10 или 16 мл. По два или три флакона с лекарственным препаратом, колпачок-капельницу или шприц-дозатор, вместе с инструкцией по применению помещают в пачку из картона коробочного.

4. Котэрвин® хранят в закрытой упаковке производителя отдельно от пищевых продуктов и кормов, в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте при температуре от 0°C до 25 °C.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения – 1 год со дня производства. После вскрытия упаковки лекарственный препарат можно хранить в холодильнике при температуре от 2°C до 8°C в течение 7 суток. Запрещается применение Котэрвина® по истечении срока годности.

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

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

II. Фармакологические свойства

7. Котэрвин® относится к фитопрепаратам, предназначенным для лечения заболеваний мочевыводящих путей.

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, тритерпендиол (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

8. Котэрвин[®] назначают для профилактики и лечения урологического синдрома и мочекаменной болезни у кошек.

9. Противопоказанием к применению Котэрвина[®] является индивидуальная повышенная чувствительность к компонентам лекарственного препарата и острыя почечная недостаточность.

10. 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.

При отсутствии у животного самопроизвольного мочеиспускания дополнительно с пероральным применением лекарственный препарат вводят в мочевой пузырь (после эвакуации мочи) с помощью катетера по 10-16 мл 1 раз в двое суток.

Котэрвин[®] не содержит консервантов, поэтому при его применении следует соблюдать следующие требования: при пероральном применении флакон откупоривают, надевают на его горловину крышку-капельницу 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 крышки-капельницы.

При введении лекарственного препарата в мочевой пузырь во избежание контаминации 10-16 мл Котэрвина[®] отбирают из невскрытого флакона шприцем со стерильной иглой, затем заменяют иглу на стерильный катетер и вводят в мочевой

пузырь. Перед применением лекарственный препарат следует нагреть до комнатной температуры и встряхнуть.

11. Симптомов передозировки не выявлено.

12. Особеностей действия лекарственного препарата при первом приеме или при его отмене не установлено.

13. При пропуске одной или нескольких доз препарата лечение необходимо возобновить как можно скорее в предусмотренной дозировке и схеме применения.

14. Побочных явлений и осложнений при применении Котэрвина® в соответствии с инструкцией, как правило, не наблюдается. При повышенной индивидуальной чувствительности животного к компонентам лекарственного препарата и появлении побочных реакций использование препарата прекращают и проводят десенсибилизирующую или симптоматическую терапию.

15. Сведения о несовместимости лекарственного препарата Котэрвин® с другими лекарственными препаратами отсутствуют.

16. Препарат не предназначен для применения продуктивным животным.

IV. Меры личной профилактики

17. При работе с Котэрвином® следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом.

18. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз, их необходимо промыть большим количеством воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с Котэрвином®. 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).

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

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

Адрес места производства: ООО «ВЕДА» (142281, Московская область, г. Протвино, Заводской проезд, вл. 14).

Инструкция разработана ООО «ВЕДА» (142281, Московская область, г. Протвино, ул. Ленина, д.27, кв.129).

С утверждением настоящей инструкции утрачивает силу инструкция по применению Котэрвина®, утвержденная Россельхознадзором 11.12.2006.

Рекомендовано к регистрации в Российской Федерации ФГБУ «ВГНКИ».

Номер регистрационного удостоверения

32-3-30.12-1134 № 17ВР-3-4.9/00122