

СОГЛАСОВАНО
Заместитель Руководителя
Россельхознадзора



Н.А. ВЛАСОВ

20.09.2019

ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата
Кафорсен® раствор для перорального применения

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

Номер регистрационного удостоверения: 32-3-8.17-3763N/ПР3-8.17/03367

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Кафорсен® раствор для перорального применения (Caforsen® oral solution).

Международное непатентованное наименование: не присвоено.

2. Лекарственная форма: раствор для перорального применения.

В качестве действующих веществ Кафорсен® раствор для перорального применения содержит компоненты минерального происхождения (в 1000 мл): Acidum silicicum D4 trituration – 0,50 г, Calcium carbonicum Hahnemanni D4 trituration – 5,0 г, Calcium fluoratum D4 trituration – 5,0 г, Calcium phosphoricum D4 trituration – 5,0 г, Phosphorus Ø=D3 – 5 нл и вспомогательные вещества: глицерин и воду очищенную.

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 – 30 суток. Кафорсен® раствор для перорального применения запрещается применять по истечении срока годности.

4. Выпускают Кафорсен® раствор для перорального применения расфасованным по 20 мл в полимерные флаконы с винтовой горловиной, комплектуемые навинчиваемой крышкой с контролем первого вскрытия и пробкой-капельницей. Флаконы поштучно упаковывают в индивидуальные картонные пачки вместе с инструкцией по применению.

5. Кафорсен® раствор для перорального применения 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. Кафорсен® раствор для перорального применения 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. Кафорсен® раствор для перорального применения относится к комбинированным гомеопатическим лекарственным препаратам.

10. Кафорсен® раствор для перорального применения регулирует уровень кальция, фосфора и магния в организме животных, нормализует минеральный обмен веществ, улучшает процесс остеогенеза и способствует сокращению сроков консолидации костных отломков при травматических повреждениях костной ткани.

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

III. Порядок применения

11. Кафорсен® раствор для перорального применения назначают собакам и кошкам в комплексной терапии заболеваний, сопровождающихся нарушением минерального обмена веществ, в том числе вторичном гиперпаратиреозе, рахите, при переломах и трещинах костей, а также в период реабилитации после оперативного вмешательства на опорно-двигательном аппарате.

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

13. При работе с Кафорсеном® раствором для перорального применения 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 Кафорсена® раствора для перорального применения 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 Кафорсена® раствора для перорального применения самкам в период беременности и лактации не установлено.

15. Кафорсен® раствор для перорального применения вводят собакам и кошкам перорально индивидуально принудительно:

- в комплексной терапии заболеваний, сопровождающихся нарушением минерального обмена веществ 2 раза в сутки в течение 3 недель;

- при переломах и трещинах костей, а также в период реабилитации после оперативного вмешательства на опорно-двигательном аппарате 2 раза в сутки в течение 4 недель.

Разовая доза составляет 1 капля/1 кг массы животного.

16. При применении Кафорсена® раствора для перорального применения 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 установлены.

18. Применение Кафорсена® раствора для перорального применения 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. Кафорсен[®] раствор для перорального применения 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