

ИНСТРУКЦИЯ

по применению Кафорсена® животным для профилактики и лечения заболеваний, сопровождающихся нарушениями минерального обмена веществ
(Организация – разработчик: ООО «АлексАнн», Московская область)

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Кафорсен® (Caforsen®).
Международное непатентованное наименование: не присвоено.

2. Лекарственная форма: раствор для инъекций.

В качестве действующих веществ Кафорсен® содержит компоненты минерального происхождения (в 1000 мл): Acidum silicicum D4 trituration – 45,0 мг, Calcium carbonicum Hahnemanni D4 trituration – 450,0 мг, Calcium fluoratum D4 trituration – 470,0 мг, Calcium phosphoricum D4 trituration – 500,0 мг, Phosphorus Ø=D3 – 250 пл и вспомогательные вещества: метил парагидроксibenзоат – 0,5 г, натрия хлорид – 5,8 г, натрия ацетата тригидрат – 2,0 г, кислоту соляную до pH 5,4, спирт этиловый 95% - 5,26 г, воду для инъекций до 1000 мл.

По внешнему виду препарат представляет собой бесцветную прозрачную жидкость.

3. Выпускают Кафорсен® расфасованным по 10 и 100 мл в стеклянные флаконы, укупоренные резиновыми пробками и алюминиевыми закатываемыми колпачками. Флаконы по 10 мл поштучно упаковывают в индивидуальные картонные пачки. Каждая единица фасовки сопровождается инструкцией по применению.

4. Кафорсен® хранят в закрытой упаковке производителя, отдельно от продуктов питания и кормов, в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте при температуре от 0 до 30 °С.

Срок годности препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке производителя – 3 года с даты производства, после первого вскрытия флакона – 21 день. Кафорсен® запрещается применять по истечении срока годности.

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

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

II. Фармакологические свойства

7. Кафорсен® относится к комбинированным гомеопатическим лекарственным препаратам. Регулирует уровень кальция, фосфора и магния в организме животных, корректирует метаболизм костной ткани, нормализует остеогенез, а также 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 сенсibilизирующим действием.

III. Порядок применения

8. Кафорсен® назначают собакам, кошкам, кроликам, крупному рогатому скоту, лошадям в комплексной терапии заболеваний, сопровождающихся нарушением минерального обмена веществ, в том числе остеопатиях, вторичном гиперпаратиреозе, остеопорозе, остеомалации, рахите, при переломах и трещинах костей, а также в период реабилитации после оперативного вмешательства на опорно-двигательном аппарате.

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

10. Кафорсен® применяют внутримышечно или подкожно 1 раз в день в течение 10-21 дня в дозах:

- собакам, кошкам – 0,1 мл/1 кг массы животного;
- кроликам – 1,0 мл/животное;
- крупному рогатому скоту – 5,0 мл/животное;
- лошадям – 10,0 мл/животное;
- телятам, жеребятam – 2,0-3,0 мл/животное.

Для профилактики эклампсии препарат применяют 1 раз в день, начиная со второй недели лактации. Продолжительность профилактического курса 4-6 недель.

11. Симптомы передозировки у животных не установлены.

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

13. 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.

14. При применении Кафорсена® 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.

15. Применение Кафорсена® не исключает использования других лекарственных препаратов этиотропной, патогенетической и симптоматической терапии.

16. Продукция животного происхождения во время и после применения Кафорсена® может быть использована без ограничений.

IV. Меры личной профилактики

17. При работе с Кафорсеном® следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. После работы с лекарственным препаратом следует вымыть руки 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 Кафорсена® 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).

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

20. Организация-производитель: ООО «АлексАнн», 141700, Российская Федерация, Московская обл., г. Долгопрудный, ул. Виноградная, д. 13.

Адрес места производства: 141700, Российская Федерация, Московская обл., г. Долгопрудный, ул. Виноградная, д. 13.

Инструкция разработана ООО «АлексАнн» (141700, Российская Федерация, Московская обл., г. Долгопрудный, ул. Виноградная, д. 13).

Рекомендовано к регистрации в Российской Федерации ФГБУ «ВГНКИ».

Номер регистрационного удостоверения:

С утверждением настоящей инструкции утрачивает силу инструкция по применению Кафорсена раствора для инъекций, утвержденная Россельхознадзором 03 февраля 2010 года.