

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата «Коронакэт»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Коронакэт (Coronacatum).

Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: нуклеозид GS 441524.

1.2 Коронакэт представляет собой прозрачную бесцветную жидкость.

В 1 мл препарата содержится 10 мг нуклеозида GS 441524, вспомогательные вещества: ПЭГ-400, этиловый спирт ректифицированный, хлористоводородная кислота концентрированная, вода для инъекций.

Лекарственная форма: раствор для инъекций.

1.3 Препарат выпускают в стеклянных флаконах по 10 и 20 мл.

1.4 Коронакэт хранят по общему списку при температуре от плюс 8 °C до плюс 25 °C в защищенном от света месте.

1.5 Срок годности – 1 (один) год от даты изготовления при соблюдении условий хранения. После вскрытия флакона препарат необходимо хранить при температуре от плюс 2 °C до плюс 8 °C, использовать в течение 30 дней. Не применять после истечения срока годности. Хранить в местах, недоступных для детей.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Нуклеозид GS 441524, входящий в состав препарата, относится к противовирусным средствам прямого действия для лечения кошек с инфекционным перитонитом (FIP).

2.2 Механизм действия: активная форма нуклеозида GS-441524 ингибирует транскрипцию, опосредованную РНК-зависимой РНК-полимеразой RSV, путем включения в зарождающийся вирусный транскрипт и вызывая преждевременное прекращение транскрипции.

2.3 При парентеральном введении препарат в течение 2 часов достигает максимальной концентрации в плазме крови, период полувыведения составляет 12 часов.

2.4 Препарат выводится в основном с мочой в неизмененном виде.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Коронакэт применяют кошкам для лечения вирусного перитонита (FIP).

3.2 Коронакэт применяют подкожно, 1 раз в сутки в течение 12 недель в следующих дозах:

– при влажной форме вирусного перитонита: 0,5-0,6 мл препарата на 1 кг массы тела кошки (5-6 мг/кг массы тела по ДВ);

– при сухой форме вирусного перитонита: 0,8 мл препарата на 1 кг массы тела кошки (8 мг/кг массы тела по ДВ);

При отсутствии положительной динамики в лечении или ухудшении клинических признаков (при влажной или сухой форме) можно увеличить дозу до 1,5 мл препарата на 1 кг массы тела кошки (15 мг/кг массы тела по ДВ).

– при глазной форме вирусного перитонита: 1,0 мл препарата на 1 кг массы тела кошки (10 мг/кг массы тела по ДВ);

– при неврологической форме вирусного перитонита: 1,2 мл препарата на 1 кг массы тела кошки (12 мг/кг массы тела по ДВ).

При отсутствии положительной динамики в лечении или ухудшении клинических признаков (при глазной или неврологической форме) можно увеличить дозу до 2,0 мл препарата на 1 кг массы тела кошки (20 мг/кг массы тела по ДВ).

Перед применением флакон с препаратом необходимо тщательно встряхнуть.

3.3 Продолжительность курса лечения определяет ветеринарный врач в зависимости от показаний; кошки должны находиться под наблюдением в течение всего периода применения препарата.

3.4 Если в течение первых 7 дней применения препарата клиническое состояние животного улучшается – курс дальнейшего лечения составляет 11 недель.

В случае отсутствия улучшения клинического состояния животного после 7-дневного курса, применение препарата прекращают.

3.5 При применении препарата в соответствии с инструкцией, побочных реакций и осложнений, как правило, не наблюдается. В редких случаях могут возникать болезненные ощущения в месте введения инъекции, изъязвления в месте укола, аллергические реакции. При возникновении аллергических реакций применение препарата прекращают и назначают антигистаминные средства и, при необходимости, симптоматическое лечение.

3.6 Противопоказанием к применению препарата являются тяжелые нарушения функций почек и печени, повышенная индивидуальная чувствительность животного к компонентам препарата.

3.7 Не рекомендуется одновременное применение препарата с метамизолом, сильными индукторами цитохрома Р 450 (рифампицином и др.) в связи со снижением уровня GS 441524 в крови.

3.8 GS 441524 не взаимодействует с силденафилом, бронходилататорами, бета-блокаторами и противовирусными препаратами, включая осельтамивир.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать правила личной гигиены и техники безопасности.

5 ПОРЯДОК ПРЕДЬЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают, и потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которого он находится. Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил по применению препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении неэффективности или несоответствия препарата по внешнему виду, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Производитель: Филиал «Промветсервис-Альба» ООО «Промветсервис» для ООО «ВЕТУЧАСТОК» (109428, Российская Федерация, г. Москва, ул. Михайлова, 9/61, тел.: +74993912979).

Адрес производства: 222603, Республика Беларусь, Минская область, Несвижский район, пос. Альба, ул. Заводская ½, тел./факс: +375 1770 27081.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С.Н. Вышелесского» (Кучинский М.П., Макаревич В.К.), ООО «ВЕТУЧАСТОК» (Кудряшова М.В.).

