

ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата Катобевит®
(организация-разработчик АО «КРКА, д.д., Ново место», Шмарьешка цеста 6, 8501, Ново место, Словения/«KRKA, d.d., Novo mesto», Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenija)


Номер регистрационного удостоверения: PK-ВП-4-4234-20

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Катобевит® (Catobevit®).
Международное непатентованное наименование: бутафосфан и цианокобаламин.
2. Лекарственная форма: раствор для инъекций.
Катобевит® в 1 мл в качестве действующих веществ содержит бутафосфан- 100 мг, цианокобаламин - 0,05 мг, а также вспомогательные вещества: фенол, гидроксид натрия и воду для инъекций.
3. По внешнему виду препарат представляет собой прозрачную жидкость от розового до красно-розового цвета.
Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке производителя - 2 года со дня производства, после вскрытия флакона - в течение 28 суток.
Запрещается применение препарата Катобевит® по истечении срока годности.
4. Выпускают лекарственный препарат расфасованным в стеклянные флаконы по 100 мл или 250 мл, укупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками. Флаконы поштучно упакованы в картонные коробки вместе с инструкцией по применению.
5. Хранят Катобевит® в закрытой упаковке производителя в сухом, защищенном от света месте, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре от 5°C до 25°C.
6. Катобевит® следует хранить в недоступном для детей месте.
7. Неиспользованный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.
8. Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Катобевит® относится к комплексным препаратам, предназначенных для стимуляции обменных процессов и неспецифической резистентности.
10. Катобевит® обладает тонизирующими свойствами, нормализует метаболические и регенеративные процессы, оказывает стимулирующее влияние на белковый, углеводный и жировой обмен веществ, повышает резистентность организма к неблагоприятным факторам внешней среды, способствует росту и развитию животных.
Катобевит® по степени воздействия на организм относится к малоопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76), в рекомендованных дозах не оказывает местно-раздражающего, sensibilizing, эмбриотоксического, тератогенного, мутагенного и канцерогенного действия, не обладает умулятивными свойствами.

 KRKA
KRKA
tovarna zdravil, d.d.,
Novo mesto
15.03.2020 9451

III. Порядок применения

11. Катобевит® назначают крупному и мелкому рогатому скоту, лошадям, свиньям, собакам, кошкам, пушным зверям и птице при нарушениях обмена веществ различной этиологии, а также в качестве стимулирующего и тонизирующего средства:

- для повышения сопротивляемости организма к заболеваниям различной этиологии;
- как дополнительное средство при лечении заболеваний, обусловленных недостаточностью в организме кальция и магния;
- при родах, а также в целях профилактики послеродовых осложнений (тетания, родильный парез);
- при тяжелых физических нагрузках и повышенной физической активности у спортивных лошадей (за 2 - 3 дня до соревнований).

12. Противопоказанием к применению препарата Катобевит® является индивидуальная повышенная чувствительность животного к компонентам препарата.

13. При работе с препаратом Катобевит® следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными средствами.

Во время работы с препаратом не разрешается курить, пить и принимать пищу. По окончании работы следует тщательно вымыть руки теплой водой с мылом. Пустую тару из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

Людам с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом Катобевит®. При случайном попадании лекарственного препарата на кожу его необходимо немедленно смыть водой с мылом, при попадании в глаза - промыть их в течение нескольких минут проточной водой. 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).

14. Катобевит® разрешен к применению беременным и лактирующим животным.

15. Катобевит® применяют крупному и мелкому рогатому скоту, лошадям, свиньям, собакам, кошкам, пушным зверям один раз в сутки внутримышечно, подкожно или внутривенно (медленно), птице - перорально с водой для поения в течение 4 - 5 дней, в разовых дозах, указанных в таблице:

Вид животного	Доза (мл на животное)
Взрослые лошади и крупный рогатый скот	10,0-25,0
Жеребята, телята	5,0-12,0
Взрослые овцы и козы	2,5-8,0
Ягнята, козлята	1,5-2,5
Взрослые свиньи	2,5-10,0
Поросята-сосуны, подсвинки	1,0-2,5
Куры-несушки, бройлеры	2,0-3,0 мл на 1 л питьевой воды
Цыплята, ремонтный молодняк	1,0-1,5 мл на 1 л питьевой воды
Собаки	0,5-5,0
Кошки, пушные звери	0,5-2,5

При хроническом течении болезни назначают ½ дозы препарата Катобевит®, указанной в таблице. Повторный курс лечения при необходимости проводят с интервалом 5-14 дней.

16. Побочных явлений и осложнений при применении препарата Катобевит® в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдается.

17. Симптомов, возникающих при передозировке препарата, не установлено.

18. Информация о взаимодействии препарата Катобевит® с лекарственными препаратами других фармакологических групп и кормовыми добавками отсутствует.

19. Особенности действия при первом применении лекарственного препарата или при его отмене не выявлено.

20. Следует избегать пропуска очередного применения Катобевита® так как это может привести к снижению его эффективности. В случае пропуска очередной дозы использование препарата возобновляют в той же дозе и по той же схеме.

21. Убой животных на мясо и использование в пищевых целях мясopодуKтоB, молока и яиц во время и после применения препарата Катобевит® разрешается без ограничений.

Наименования и адреса производственных площадок производителя препарата


АО «КРКА, д.д., Ново место»/«KRKA, d.d., Novo mesto»

1. Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenija;

2. Povhova ulica 5, 8501 Novo mesto, Slovenija.

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

Представительство фирмы «КРКА» в Казахстане, 050059, Алматы, Бизнес центр Нурлы Тау, проспект Аль-Фараби 5/1, секция 1Б, 2 этаж.


KRKA
KRKA
tovarna zdravil, d.d.,
Novo mesto
19.03.2020
9451