

ИНСТРУКЦИЯ

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

Номер регистрационного удостоверения: 705-3-9.22-4883№ПВИ-3-9.22/05965

І. Общие сведения

- 1. Торговое наименование лекарственного препарата: Катобевит® (Catobevit®). Международное непатентованное наименование: бутафосфан, 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 - 3 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 флаконы из темного стекла по 100 мл, укупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками. Флаконы поштучно упакованы в картонные пачки вместе с инструкцией по применению.
- 5. Хранят Катобевит[®] в закрытой упаковке производителя, отдельно от пищевых продуктов и кормов, в защищенном от прямых солнечных лучей месте, при температуре от 2 °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.

Входящий в состав препарата бутафосфан способствует улучшению функции печени, стимулирует преобразование АДФ в АТФ, повышает двигательную активность гладкой мускулатуры, стимулирует образование костной ткани. Витамин B_{12} активизирует процессы кроветворения, синтеза нуклеиновых кислот, восстанавливает до нормы уровень лимфоцитов-супрессоров, участвует в синтезе метионина, способствует образованию гликогена, мобилизует запасы энергии, необходимые для образования дезоксирибозы и синтеза ДНК.

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, сенсибилизирующего, эмбриотоксического, тератогенного, мутагенного и канцерогенного действия, не обладает кумулятивными свойствами.

ІП. Порядок применения

- 11. Катобевит[®] назначают крупному н мелкому рогатому скоту, лошадям, свиньям, собакам, кошкам, пушным зверям 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 лекарственного препарата Катобевит[®] является индивидуальная повышенная чувствительность животного к компонентам препарата.

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

Во время работы с лекарственным 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.

Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с лекарственным 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. Лекарственный препарат Катобевит[®] разрешён 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), в дозах, указанных в таблице:

Вид животного	Доза (мл на животное)
Взрослые лошади и крупный рогатый	10,0-25,0
скот	
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
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 лекарственного 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. Особенностей действия при первом применении лекарственного препарата или при его отмене не выявлено.
- 20. Следует избегать пропуска очередного применения лекарственного препарата Катобевит[®], 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. Использование продукции животноводства во время и после применения препарата Катобевит[®] в пищевых целях разрешается без ограничений.

Наименование и адрес производственной площадки производителя препарата

AO «КРКА, д.д., Ново место»/«КRКА, d.d., Novo mesto», Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenija

Наименование, адрес организации, уполномоченной держателем или владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя ООО «КРКА-РУС», 125212, г. Москва, Головинское шоссе, дом 5, корпус 1 тел.: +7(495) 981-10-95,

факс: +7(495) 981-10-91

Представитель АО «КРКА, д.д., Ново место»



М.С. Иванова