

СОГЛАСОВАНО  
Заместитель Руководителя  
Россельхознадзора



К.А.САВЕНКОВ  
28 СЕН 2021

**ИНСТРУКЦИЯ**  
по ветеринарному применению лекарственного препарата  
**Хондартрон® раствор для перорального применения**

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

Номер регистрационного удостоверения: 32-3-7.18-4181 №ПВР-3-21.13/02951

**I. Общие сведения**

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

Международное непатентованное наименование: не присвоено.

2. Лекарственная форма: раствор для перорального применения.

В качестве действующих веществ Хондартрон® раствор для перорального применения содержит матричные настойки растительного происхождения и минеральные компоненты (в 1000 мл): Apis mellifica Ø=D1 – 10 нл, Calcium fluoratum D4 trituration – 10 мкг, Causticum Hahnemanni D4 trituration – 10,0 мг, Ledum palustre Ø=D1 – 2 мкл, Lithium carbonicum Ø=D2 – 0,1 мкл, Rhododendron Ø=D1 – 0,2 мл, Rhus toxicodendron Ø – 40 мкл, Sulfur Ø=D4 – 1,0 мл, Symphytum Ø – 90 мкл, Сабельника настойку – 0,4 мкл 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. Хондартрон® раствор для перорального применения запрещается применять по истечении срока годности.

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

5. Хондартрон® 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 °C.

6. Хондартрон® 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. Хондартрон® раствор для перорального применения относится к комбинированным гомеопатическим лекарственным препаратам.

10. Хондартрон® раствор для перорального применения обладает обезболивающим, противовоспалительным, хондропротективным действием.

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. Хондартрон® раствор для перорального применения назначают собакам и кошкам для профилактики и в комплексной терапии острых и хронических заболеваний суставов и околосуставных структур (синовит, артрит), заболеваний и травм сухожильно-связочного аппарата (тендовагинит), а также в реабилитационный период после переломов и хирургических вмешательств на опорно-двигательном аппарате.

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

13. При работе с Хондартроном® 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 Хондартрона® 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 Хондартрона® раствора для перорального применения самкам в период беременности и лактации не установлено.

15. Хондартрон® раствор для перорального применения вводят перорально в дозе 1 капля/1 кг массы животного 2 раза в день в течение 2-4 недель.

16. При применении Хондартрона® 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 Хондартрона® раствора для перорального применения не исключает использования других лекарственных препаратов этиотропной, патогенетической и симптоматической терапии.

19. Особенностей 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. Хондартрон® 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, Российской Федерации,  
Московская обл., г. Долгопрудный,  
ул. Виноградная, д. 13

Генеральный директор ООО «АлексАнн»

В.Н. Давыденков

