

СОГЛАСОВАНО
Заместитель Руководителя
Россельхознадзора



ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата
Катозал[®]

(Организация-разработчик: «Bayer Animal Health GmbH», Kaiser-Wilhelm-Allee 20, D-51373 Leverkusen, Germany/ «Байер Энимал Хелс ГмбХ», Кайзер-Вильгельм-Аллее 20, D-51373, Лёверкузен, Германия)

Номер регистрационного удостоверения: 276-3-18.12-3121№ПВИ-3-0.2/01071

I. Общие сведения

1. Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения:
торговое наименование: Катозал[®] (Catosal[®]);
международные непатентованные наименования действующих веществ: бутафосфан, цианокобаламин.
2. Лекарственная форма: раствор для инъекций.
Катозал[®] в 100 мл в качестве действующих веществ содержит бутафосфан - 10,0 г, цианокобаламин - 0,005 г и вспомогательные вещества: спирт бутиловый, гидроксид натрия и воду для инъекций.
3. По внешнему виду препарат представляет собой прозрачную жидкость розового цвета.
Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке производителя - 5 лет со дня производства, после вскрытия флакона – в течение 28 суток. Запрещается применение лекарственного препарата Катозал[®] по истечении срока годности.
4. Выпускают препарат расфасованным в стеклянные флаконы по 100 мл, укупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками. Флаконы поштучно упакованы в картонные коробки вместе с инструкцией по применению.
5. Хранят препарат в закрытой упаковке производителя в защищенном от света месте, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре от 5 °С до 25 °С.
6. Препарат следует хранить в местах, недоступных для детей.
7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.
8. Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Катозал® относится к комплексным препаратам, предназначенным для стимуляции обменных процессов и неспецифической резистентности.

10. Катозал® 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.

Катозал® 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, сенсibilизирующего, эмбриотоксического, тератогенного, мутагенного и канцерогенного действия, не обладает кумулятивными свойствами.

III. Порядок применения

11. Катозал® назначают крупному и 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 Катозал® является индивидуальная повышенная чувствительность животного к компонентам препарата.

13. При работе с лекарственным препаратом Катозал® 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 Катозал®.

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. Катозал® разрешён к применению беременным и лактирующим животным.

15. Катозал® 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 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
Собаки	0,5-5,0
Кошки, пушные звери	0,5-2,5

При хроническом течении болезни назначают $\frac{1}{2}$ дозы препарата Катозал®, указанной в таблице. Повторный курс лечения при необходимости проводят с интервалом 5-14 дней.

16. При применении лекарственного препарата Катозал® в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений у животных, как правило, не наблюдается

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

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

19. Особенности действия при первом применении лекарственного препарата Катозал® и его отмене не установлено.

20. Следует избегать нарушений схемы применения препарата, 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 мясопродуктов, молока во время и после применения лекарственного препарата Катозал® разрешается без ограничений.

Наименования и адреса производственных площадок производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения.

Организация, осуществляющая производство и первичную упаковку: «Elanco US Inc.», 12707 Shawnee Mission Parkway, Shawnee, Kansas 66216, United States/ «Эланко ЮС Инк.», 12707 Шоуни Мишн Парквэй, Шоуни, Канзас 66216, США

Организация, осуществляющая вторичную упаковку, контроль качества и выпуск готовой продукции: «KVP Pharma + Veterinär Produkte GmbH»; Projensdorfer Str. 324, D-24106 Kiel, Germany/ «КВП Фарма + Ветеринэр Produkte ГмбХ», Пројенсдорфер штрассе 324, D-24106 Киль, Германия

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

ООО «Эланко Рус», 123112, Россия, г. Москва, Пресненская набережная, д.10, эт.16, пом. 1Б, ком.13.

