

СОГЛАСОВАНО  
Заместитель Руководителя  
Россельхознадзора



Н.А.ВЛАСОВ

01.09.2017

## ИНСТРУКЦИЯ

по применению Веракола® раствора для перорального применения собакам и кошкам для лечения заболеваний желудочно-кишечного тракта, в том числе сопровождающихся диареей

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

### I. Общие сведения

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

Международное непатентованное наименование: не присвоено.

2. Лекарственная форма: раствор для перорального применения.

В качестве действующих веществ Веракол® раствор для перорального применения содержит минеральный компонент и матричные настойки растительного происхождения (в 1000 мл): Acidum arsenicosum Ø=D2 – 5 нл, Citrullus colocynthis Ø=D1 – 50 нл, Podophyllum peltatum Ø – 15 нл, Veratrum album Ø=D1 – 50 нл 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. Веракол® раствор для перорального применения запрещается применять по истечении срока годности.

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

5. Веракол® 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 °С.

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

10. Веракол® раствор для перорального применения обладает противовоспалительным и спазмолитическим действием при заболеваниях желудочно-кишечного тракта.

По степени воздействия на организм лекарственный препарат относится к веществам малоопасным (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007), не обладает местнораздражающим и сенсibiliзирующим действием.

## **III. Порядок применения**

11. Веракол® раствор для перорального применения назначают собакам и кошкам в комплексной терапии заболеваний желудочно-кишечного тракта, в том числе сопровождающихся диареей (гастрит, гастроэнтерит, диспепсия, пищевая токсикоинфекция).

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

13. Веракол® раствор для перорального применения вводят перорально в дозе 1 капля/1 кг массы животного 2-3 раза в сутки в течение 6-10 дней.

14. Симптомы передозировки препарата у животных не установлены.

15. Особенности действия препарата при его первом применении и отмене не установлено.

16. Противопоказаний и особенностей применения Веракола® раствора для перорального применения самкам в период беременности и лактации не установлено.

17. 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.

18. При применении Веракола® 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.

19. Применение Веракола® раствора для перорального применения не исключает использования других лекарственных препаратов этиотропной, патогенетической и симптоматической терапии.

20. Веракол® раствор для перорального применения не предназначен для применения продуктивным животным.

## **IV. Меры личной профилактики**

21. При работе с Вераколом® раствором для перорального применения следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами.

22. 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.

23. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз их необходимо промыть большим количеством воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам Веракола® 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).

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, Российская Федерация,  
Московская обл., г. Долгопрудный,  
ул. Виноградная, д. 13

Номер регистрационного удостоверения 32-3-3.14-2741 ЛПВР-3-3.14/03032

С согласованием настоящей инструкции утрачивает силу инструкция по применению Веракола® раствора для перорального применения, утвержденная Россельхознадзором 10 августа 2015 г.