

СОГЛАСОВАНО
Заместитель Руководителя
Россельхознадзора

12.03.2021

ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата Нефроантитокс

(Организация-разработчик: АО «Агробιοпром»,
105064, Россия, г. Москва, ул. Казакова, д.6, стр. 1, Э 3, пом. XIII)

Номер регистрационного удостоверения: 47-3-3.21-4735 N17BP-3-3.21/03619

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата:
Нефроантитокс (Nefroantitox).

Международное непатентованное наименование: пиридоксин, артишока экстракт, кальция карбонат.

2. Лекарственная форма: порошок для приема внутрь.

Лекарственный препарат Нефроантитокс в 1 г в качестве действующих веществ содержит: пиридоксина гидрохлорид – 5 мг, артишока листьев экстракт – 50 мг, карбонат кальция – 80 мг, а в качестве вспомогательных веществ: хитозан, цитрат калия, лактозу.

3. По внешнему виду лекарственный препарат представляет собой порошок от кремового до светло-коричневого цвета, нерастворимый в воде.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке производителя - 3 года с даты производства.

Запрещается применение лекарственного препарата по истечении срока годности.

4. Лекарственный препарат Нефроантитокс выпускают расфасованным по 50 г, 100 г и 150 г в полимерные банки (флаконы), герметично укупоренные крышками с контролем первого вскрытия, в комплекте с двусторонней мерной ложкой (местимость большей емкости ложки -1 г, меньшей – 0,1 г); по 1 г, 2 г, 5 г и 10 г в герметично запаянные пакеты из металлизированной пленки. Банки (флаконы) упаковывают в индивидуальные картонные пачки. Пакеты по 1 г и 2 г из металлизированной пленки упаковывают по 50 штук, пакеты по 5 г и 10 г упаковывают по 10 штук в картонные пачки.

Каждую потребительскую упаковку снабжают инструкцией по применению.

5. Лекарственный препарат хранят в закрытой упаковке производителя, в защищенном от прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре от 0 °С до 25 °С.

6. Лекарственный препарат следует хранить в местах, недоступных для детей.

7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

8. Лекарственный препарат отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Лекарственный препарат Нефроантитокс относится к группе других органотропных средств в комбинациях.

10. Пиридоксина гидрохлорид, входящий в состав лекарственного препарата, относится к группе водорастворимых витаминов. Является коферментом трансаминаз и декарбоксилаз, которые обеспечивают обмен аминокислот и синтез нейромедиаторов. Регулирует обмен глутаминовой кислоты, метионина и цистеина. Способствует нормализации липидного обмена. Стимулирует синтез гема в гемоглобине, увеличивает синтез железосвязывающего белка костного мозга, регулирует обмен витамина В12 и фолиевой кислоты; вызывает замедление свертываемости крови и агрегации тромбоцитов, улучшает текучесть крови и кровоснабжение тканей.

Артишока листьев экстракт стимулирует образование желчи, снижает содержание холестерина и мочевины в крови, обладает гепатопротекторным, антиоксидантным, нефропротекторным, мягким диуретическим и гипоазотемическим свойствами. Содержащиеся в экстракте аскорбиновая

кислота, каротин, витамины В1 и В2, рутин, инулин способствуют нормализации обменных процессов в организме.

Карбонат кальция уменьшает кислотность желудочного сока, нормализует электролитный баланс. Участвует в процессе свертывания крови, способствует стабильной работе сердца и нормальной передаче нервных импульсов. При поступлении в организм образует прочные нерастворимые соединения с фосфатами, корректирует таким образом уровень кальция в крови и способствует поддержанию оптимального фосфорно-кальциевого обмена в организме.

Пиридоксина гидрохлорид быстро всасывается в кишечнике, метаболизируется в печени. Хорошо проникает во все ткани, накапливается преимущественно в печени, меньше – в мышцах и центральной нервной системе. Период полувыведения - 15-20 дней. Выводится в основном почками.

Карбонат кальция в желудке в результате взаимодействия лекарственного препарата с желудочным соком переходит в растворимую форму и частично всасывается в кишечнике. Данный процесс зависит от присутствия витамина D, рН среды, особенностей диеты и наличия факторов, способных связывать ион кальция. Адсорбция кальция возрастает при его дефиците и использовании диеты со сниженным содержанием кальция. В плазме около 45% кальция находится в комплексе с белками. Выводится преимущественно с фекалиями.

Фармакокинетика артишока листьев экстракта до конца не изучена ввиду его многокомпонентного состава.

Лекарственный препарат Нефроантитокс по степени воздействия на организм относится к малоопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

III. Порядок применения

11. Лекарственный препарат Нефроантитокс применяют собакам и кошкам для улучшения функционирования и поддержания работы почек (в составе комплексной терапии или в качестве монотерапии) при почечной недостаточности.

Лекарственный препарат применяют также для нормализации и контроля нарушений обменных процессов (в том числе интоксикации, анемии, гиперфосфатемии, гиперазотемии), возникающих при хронической почечной недостаточности на разных стадиях заболевания.

12. Противопоказанием к применению лекарственного препарата является индивидуальная повышенная чувствительность животного к его компонентам (в том числе в анамнезе).

13. При работе с лекарственным препаратом следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами.

Людам с гиперчувствительностью к компонентам лекарственного препарата следует избегать прямого контакта с ним. При случайном попадании лекарственного препарата на кожу или слизистые оболочки глаз, их необходимо промыть большим количеством воды. В случае проявления аллергических реакций или при случайном попадании компонентов лекарственного препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению или этикетку).

Запрещается использование пустой упаковки из-под лекарственного препарата для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

14. Нефроантитокс может применяться животным в период беременности и лактации. Лекарственный препарат не следует применять собакам и кошкам младше 6-месячного возраста.

15. Лекарственный препарат Нефроантитокс применяют животным перорально с кормом или водой для поения в дозе 1 г на 5 кг массы животного 2 раза в сутки в течение 2-6 месяцев в зависимости от тяжести заболевания или по назначению ветеринарного врача.

При использовании лекарственного препарата Нефроантитокс в банках (флаконах) учитывают, что 1 полная большая емкость мерной ложки без горки соответствует 1 г лекарственного препарата.

16. Побочных явлений и осложнений при применении лекарственного препарата в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдается. При повышенной индивидуальной чувствительности и появлении аллергических реакций применение лекарственного препарата следует прекратить и при необходимости назначить животному симптоматическую терапию.

17. Симптомов передозировки лекарственного препарата Нефроантитокс не установлено.

18. Лекарственный препарат Нефроантитокс совместим с другими лекарственными препаратами и кормовыми добавками.

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

20. Следует избегать нарушений дозы и курса применения лекарственного препарата, так как это может привести к снижению его терапевтической эффективности. В случае пропуска одной или нескольких доз лекарственного

препарата курс лечения необходимо возобновить в предусмотренной дозе и схеме применения.

21. Лекарственный препарат Нефроантитокс не предназначен для применения продуктивным животным.

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

АО «Агробιοпром», 143985,
Россия, Московская область,
Балашиха, Полтевское шоссе
владение 4.

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

АО «Агробιοпром», 105064,
Россия, г. Москва, ул. Казакова.
д.6, стр. 1, Э 3, пом. XIII.