

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата
«УРОСПАН»

1. Общие сведения

1.1. Уроспан.

1.2. По внешнему виду препарат представляет собой стерильную прозрачную жидкость светло-желтого цвета.

1.3. Препарат в своём составе содержит потенцированные водно-спиртовые гомеопатические субстанции: барбарис обыкновенный (*berberis vulgaris*) D2 - 3 см³, марена красильная (*rubia tinctorium*) D3 – 3 см³, натрия хлорид – 0,9 г., вода для инъекций - до 100 г.

1.4. Уроспан выпускают расфасованным по 20 см³ во флаконы из темного стекла соответствующей вместимости, укупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками. Флаконы по 20 см³ упаковывают в индивидуальные картонные коробки. Каждая единица фасовки снабжается инструкцией по применению.

1.5. Препарат хранят в закрытой упаковке производителя, в местах, недоступных для детей, отдельно от пищевых продуктов и кормов, в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте при температуре от + 5⁰С до +25⁰С.

1.6. Срок годности препарата, при соблюдении условий хранения и транспортировки - 2 года с даты производства. Срок хранения препарата после вскрытия флакона не более 48 часов. Уроспан запрещается применять по истечении срока годности.

2. Фармакологические свойства

2.1. Уроспан относится к комбинированным гомеопатическим ветеринарным препаратам.

2.2. Входящие в состав препарата гомеопатические компоненты обладают спазмолитическим, уролитическим и мочегонным действием, способствуют снижению плотности и разрушению камней, содержащихся в почках и мочевом пузыре.

2.3 Марена красильная (*rubia tinctorium*) - терапевтические свойства марены красильной обусловлены содержанием руберитриновой кислоты, галиозином, рубиадином, пурпурином, иберицином и ализарином, которые оказывают мочегонное, противовоспалительное и уролитическое действие.

2.4 Барбарис обыкновенный (*berberis vulgaris*) содержит алкалоид берберин, оказывающий спазмолитическое действие.

2.5 Активные компоненты, входящие в состав уроспана обладают синергетическим действием.

3. Порядок применения

3.1. Уроспан применяют собакам, кошкам в качестве уролитического и спазмолитического средства при мочекаменной болезни, острых и хронических воспалительных процессах в почках и мочевом пузыре.

3.2. Уроспан применяют подкожно или внутримышечно в дозировке 0,1 см³ на 1 кг массы животного.

3.3. При обструкции мочевыводящих путей уроспан применяют подкожно каждые 8 часов с момента проявления симптомов острой задержки мочи и в течение суток после оказания

оперативной помощи (цистоцентез, катетеризация и т.п.). В дальнейшем уроспан применяют 2 раза в день с интервалом 12 часов в течение 7 дней.

3.4. С целью снижения плотности и разрушения камней в мочевыводящих путях уроспан применяют внутримышечно 1 раз в день в течение 30 дней.

3.5. В комплексной терапии воспалительных заболеваний мочевыводящих путей (цистит, уретрит, пиелонефрит) уроспан применяют внутримышечно 1 раз в день в течении 7-10 дней.

3.6. Следует избегать пропусков применения очередной дозы препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. При пропуске одной или нескольких доз препарата лечение необходимо возобновить как можно скорее в предусмотренной дозе и схеме применения.

3.7. При применении уроспана в соответствии с инструкцией побочных реакций и осложнений не наблюдается.

3.8. Во время применения препарата возможно окрашивание мочи в красный цвет, что обусловлено действием марены красильной и не является причиной для отмены препарата.

3.9. В случае появления аллергических реакций использование препарата прекращают и при необходимости назначают антигистаминные препараты (димедрол), проводят симптоматическое лечение.

3.10. Применение уроспана не исключает использование средств симптоматической и патогенетической терапии.

4. Меры личной профилактики.

4.1. При работе с препаратом следует соблюдать общие требования по технике безопасности и личной гигиены.

5. Порядок предъявления рекламаций

5.1. В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают и потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которой он находится. Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил по применению препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного или несоответствии препарата по внешнему виду, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (г. Минск, ул. Красная, 19а) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6. Полное наименование изготовителя

6.1. Общество с ограниченной ответственностью «РЕПРОВЕТ»,
140563, Российская Федерация, Московская область, г. Озеры, ул. Ленина, д. 252.

Номер регистрационного удостоверения 6191-10-18 ЗПХ-Ф