

**ИНСТРУКЦИЯ**  
**по применению ветеринарного препарата**  
**КОРТАВЕТ**

**1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ**

1.1 Кортавет (Cortavetum).

Международное непатентованное название: гидрокортизона ацепонат.

1.2 Препарат представляет собой прозрачную жидкость от бесцветного до светло-желтого цвета. Препарат выпускают в форме спрея для наружного применения.

1.3 В 1,0 мл препарата содержится 0,6 мг гидрокортизона ацепоната и пропиленгликоль метиловый эфир до 1 мл.

1.4 Препарат упаковывают в полимерные флаконы по 50; 80; 100 и 120 мл, закупоренные полимерными навинчивающимися крышками с распылителем, и колпачками.

1.5 Препарат хранят в закрытой упаковке предприятия-изготовителя в сухом защищенном от света месте при температуре от плюс 5 до плюс 25 °С. Список Б.

1.6 Срок годности препарата 2 года с даты изготовления при соблюдении условий хранения. После вскрытия хранят не более 6 месяцев.

**2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА**

2.1 Действующее вещество препарата: гидрокортизона ацепонат – синтетический аналог гидрокортизона, гормона, секретируемого корой надпочечников.

2.2 Препарат оказывает противовоспалительное, противоаллергическое, иммунодепрессивное, противозудное действие; тормозит реакции гиперчувствительности, пролиферативные и экссудативные процессы в соединительной ткани и в очаге воспаления; уменьшает местную гиперемию и гипертермию кожи. Механизм действия препарата заключается в подавлении активности различных разрушающих ткани ферментов - протеаз и нуклеаз, матриксных металлопротеиназ, гиалуронидазы, фосфолипазы, торможении синтеза простагландинов, кининов, лейкотриенов и других медиаторов воспаления из арахидоновой кислоты. Уменьшает проницаемость тканевых барьеров и стенок сосудов, тормозит экссудацию в очаг воспаления жидкости и белка, миграцию лейкоцитов в очаг воспаления (хемотаксис) и пролиферацию соединительной ткани, стабилизирует клеточные мембраны, предотвращает перекисное окисление липидов и образование в очаге воспаления свободных радикалов.

2.3 При наружном применении препарат практически не всасывается в системный кровоток и накапливается в эпидермисе, оказывая преимущественно местное действие. Адсорбированная часть метаболизируется в эпидермисе и затем в печени. Выводится из организма преимущественно в форме неактивных метаболитов с мочой и желчью.

**3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ**

3.1 Препарат применяют как симптоматическое средство при поражениях кожи различной этиологии у собак и кошек, сопровождающихся зудом.

3.2 Препарат не рекомендуется применять животным с язвенными поражениями и ранами на коже, при дерматитах бактериальной, грибковой и вирусной этиологии, в случае повышенной индивидуальной чувствительности к компонентам препарата.

3.3. Препарат наносят на кожу один раз в день, обрабатывая все пораженные участки. Обработанное место нельзя укутывать, накладывать согревающие компрессы. Длительность курса не более 7 дней. Применение препарата не исключает использование других лекарственных средств. Целесообразность одновременного применения других препаратов местного действия определяет ветеринарный врач.

3.4 Следует избегать пропуска очередной дозы препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. При пропуске одной или нескольких доз лекарственного препарата курс применения необходимо возобновить в предусмотренных дозировках и схеме применения.

3.5 Симптомы передозировки не установлены.

3.6 Побочных явлений и осложнений у животных, обработанных препаратом, как правило, не наблюдается. В очень редких случаях могут возникать обратимые местные реакции в месте нанесения (эритема). В случае появления аллергических реакций использование препарата прекращают и при необходимости назначают антигистаминные средства.

3.7 Препарат не предназначен для применения продуктивным животным.

#### **4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ**

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные для работы с ветеринарными препаратами.

4.2 Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом. В случае появления аллергических реакций у персонала следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

#### **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 которого 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, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19<sup>а</sup>) для подтверждения соответствия нормативным документам.

#### **6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ**

6.1 ПК «Биогель», 220035, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Тимирязева 65, оф. 313(адрес производства - Минская область, Столбцовский район, д. Деревное) для ОДО «Ветфарм», 220036, Республика Беларусь, г. Минск, Западная, 13 – 478

Инструкция по применению ветеринарного препарата разработана доцентом кафедрой физиологии УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» Ковзовым В. В., директором ОДО «Ветфарм» Барабашом С. А.