

28.07.2020

## ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата КАРДАНОН®  
(Организация-разработчик: ООО «НВЦ Агроветзащита»; Россия, 129329,  
г. Москва, Игарский проезд, д. 4, стр. 2)

Номер регистрационного удостоверения: 48-3-21.13-1502N17BP-3-1.3/01223

### I. Общие сведения

1. Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения:  
торговое наименование - КАРДАНОН® (CARDANON®);  
международное непатентованное или химическое наименование:  
натрия 10-метилен-карбоксилат-9-акридон (камедон).
2. Лекарственная форма: раствор для инъекций.  
КАРДАНОН® в качестве действующего вещества содержит натрия 10-метиленкарбоксилат-9-акридон (камедон) – 125 мг/мл и вспомогательные вещества: трилон Б, трис-(оксиметил)-аминометан, кислоту соляную и воду для инъекций.
3. По внешнему виду препарат представляет собой прозрачную жидкость зеленовато-желтого цвета.  
Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке производителя – 2 года со дня производства, после вскрытия флакона – 28 суток. Запрещается применять препарат по истечении срока годности.
4. Выпускают КАРДАНОН® расфасованным по 2 мл в ампулы из темного нейтрального стекла, упакованные по 3 штуки в контурную ячейковую упаковку, и по 10 мл во флаконы из темного нейтрального стекла, укупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками с контролем первого вскрытия. Контурные ячейковые упаковки и флаконы с лекарственным препаратом помещают поштучно в картонные пачки. Каждая потребительская упаковка сопровождается инструкцией по применению лекарственного препарата.
5. Хранят КАРДАНОН® в закрытой упаковке производителя, в защищенном от прямых солнечных лучей месте, при температуре от 2 °С до 25 °С.
6. Лекарственный препарат хранят 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. КАРДАНОН® относится к лекарственным средствам фармакотерапевтической группы - иммуномодуляторы.

10. Входящий в состав лекарственного препарата натрия 10-метиленкарбоксилат-9-акридон (камедон), стимулирует выработку эндогенного интерферона, оказывает выраженное противовирусное действие на РНК- и ДНК-геномные вирусы, в том числе вирус чумы собак, является индуктором синтеза и секреции фактора некроза опухолей, повышает функциональную активность Т- и В-лимфоцитов, активизирует фагоцитоз, препятствуя развитию инфекционного процесса.

После внутримышечного введения максимальная концентрация камедона в крови отмечается через 15-30 минут; выводится соединение преимущественно с мочой в неизменном виде в течение 24 часов, накопления камедона в организме животного после курсового применения препарата не происходит.

КАРДАНОН® по степени воздействия на организм относится к умеренно опасным веществам (3 класс опасности по ГОСТ 12.1.007). В рекомендуемых дозах не обладает местно-раздражающим действием.

## III. Порядок применения

11. КАРДАНОН® назначают собакам с лечебной целью в комплексной терапии вирусных инфекций, в том числе чумы собак.

12. Противопоказанием к применению лекарственного препарата является повышенная индивидуальная чувствительность животного к его компонентам и выраженные нарушения функции почек.

13. При работе с лекарственным препаратом КАРДАНОН® следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом КАРДАНОН®.

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). Пустую упаковку из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

14. Самкам в период беременности и вскармливания приплода КАРДАНОН®, при необходимости, применяют под контролем ветеринарного врача.

15. КАРДАНОН® вводят внутримышечно один раз в день в течение 5-7 суток в дозе: собакам в возрасте до 1 года - 20 мг действующего вещества на 1 кг массы животного (0,15 мл/кг), собакам старше года - 15 мг действующего вещества на 1 кг массы животного (0,12 мл/кг). При тяжелой форме заболевания курс лечения может быть продлен до 10 дней.

16. При применении лекарственного препарата в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается. При повышенной индивидуальной чувствительности и появлении аллергических реакций использование препарата прекращают и при необходимости назначают животному антигистаминные препараты и средства симптоматической терапии.

17. Симптомы передозировки при применении лекарственного препарата не выявлены.

18. Сведения о несовместимости препарата КАРДАНОН® с лекарственными средствами других фармакологических групп и кормовыми добавками отсутствуют.

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

20. Следует избегать пропуска очередной дозы препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска одной дозы применение препарата возобновляют в той же дозе и по той же схеме.

21. Препарат не предназначен для лечения продуктивных животных.

Наименование и адрес производственных площадок производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения.

1. ООО «АВЗ С-П», Россия, 141305, Московская область, г. Сергиев Посад, ул. Центральная, д. 1.

2. ООО «ДЕКО-ФАРМ», Россия, 171130, Тверская обл., Вышневолоцкий р-н, пос. Зеленогорский, ул. Советская, д. ба.

3. ООО «НИО «МЕДИТЭР», Россия, 196608, Санкт-Петербург, г. Пушкин, шоссе Подбельского, д. 9, лит. А.

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

ООО «АВЗ С-П», Россия, 141305, Московская область, г. Сергиев Посад, ул. Центральная, д. 1