

СОГЛАСОВАНО  
Заместителю Руководителя  
Россельхознадзора

А. А. КИСЕЛЕВ

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

10.07.2002

ИНСТРУКЦИЯ  
по применению Ковинана  
для регуляции половой сексуальности у сук и кошек, профилактики и лечения  
ложной беременности и постлактации у сук

(организация-разработчик: компания «Интервэт Интернейшнл Б.В.», Вим Де  
Керверстраат 35, н/н 31 5830 AA Боксmeer, Нидерланды / Intervet International  
B.V., Wim de Körverstraat 35, P.O. Box 31 5830 AA Boxmeer, The Netherlands).

## I. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ.

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Ковинан (Covinan).

Международное непатентованное наименование: пролигестон.

2. Лекарственная форма: суспензия для инъекций.

Ковинан в 1 мл в качестве действующего вещества содержит 100 мг  
пролигестона, в качестве вспомогательных веществ:  
метилпарагидроксибензоат, пропилпарагидроксибензоат, сорбитан пальмитат,  
полисорбат 40, лецитин, цитрат натрия двухводный, калий дигидрофосфат,  
макрогол 4000, вода для инъекций.

3. По внешнему виду Ковинан представляет собой суспензию белого цвета.

Срок годности Ковинана 3 года с даты производства при соблюдении  
условий хранения и транспортирования. Лекарственный препарат необходимо  
использовать сразу после вскрытия.

Запрещается использовать Ковинан по истечении срока годности.

4. Ковинан выпускают расфасованным по 20 мл в стеклянные флаконы  
соответствующей вместимости, герметично укупоренные резиновыми пробками,  
укрепленными алюминиевыми колпачками.

Флаконы упаковывают в индивидуальные картонные коробки вместе с  
инструкцией по применению.

5. Ковинан хранят и транспортируют в закрытой упаковке производителя  
при температуре от 2°C до 25°C.

6. Ковинан хранят в местах, недоступных для детей.

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

8. Конинан отпускают без рецепта ветеринарного врача.

## II. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

9. Фармакотерапевтическая группа лекарственного препарата – гормоны и их аналоги.

10. Пролигестон – синтетический стероидный гормон, относящийся к гестагенам, который блокирует секрецию гонадотропных гормонов (особенно лютеинизирующего – ЛГ) гипофиза, в результате нарушается фолликулогенез в яичниках, выделение эстрadiола из созревших фолликулов, что предотвращает развитие течей.

Пролигестон вызывает изменения в слизистой ободочке матки и повышает вязкость сп�за в матке, что препятствует имплантации сперматогенеренной яйцеклетки, угнетает гиперплазию клеток и секрецию молочной железы животных. При отмене препарата концентрация пролигестона в организме снижается, восстанавливая нормальный уровень гонадотропных гормонов (ЛГ и ФСГ) в крови животного, при этом прекращается контрацептивное действие препарата.

Пролонгирующее действие препарата связано с депонированием пролигестона в жировой клетчатке и циркуляцией в печени. Пролигестон с желчью попадает в кишечник, и большая его часть удаляется с фекалиями. С мочой выделяется небольшое количество гормона.

Максимальная концентрация пролигестона в плазме при подкожном введении достигает через 3,5 ( $\pm 2$ ) дней и составляет 29 ( $\pm 12$ ) нг/мл.

По степени воздействия на организм Конинан относится к группе малоопасных соединений (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

## III. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

11. Конинан применяют для регуляции половой оккоты у сук и кошек, профилактики и лечения ложной беременности и псевдоэпелактации у сук.

12. Запрещается применять Конинан при повышенной индивидуальной чувствительности животных к компонентам препарата; в период эструса; животным с заболеваниями мочеполовой системы; животным с продолжительными вагинальными выделениями; сукам, которые получали эстрогены и прогестагены для лечения ложной щености. Нежелательно вводить препарат сукам перед первым эструсом и на поздних стадиях проэструса.

Животным, страдающим диабетом, препарат применяют при тщательном контроле уровня глюкозы.

13. Конинан вводят строго подкожно, в серединную часть кожной складки, избегая внутрикожных инъекций, а также введений в подкожные жировые отложения, рубцовые ткани. Перед введением препарат тщательно встряхивают, место инъекции обезспироцируют 70% спиртовым раствором.

Для профилактики и лечения ложной беременности и псевдоэпелактации у сук препарат вводят однократно в дозе 1-3 мл в зависимости от породы и массы

животного: до 20 кг – 1 мл, от 21 кг-40 кг – 2 мл, свыше 40 кг – 3 мл).

Для регуляции половой охоты кошкам Конинан применяют в дозе 1 мл на животное (крупным кошкам, массой больше 7 кг, дозировку можно увеличивать до 1,5 мл). Сукам дозу подбирают индивидуально (от 10 до 33 мг/кг), в зависимости от массы животного:

Масса тела (кг)	Доза (мл)	Доза (мг/кг по Д.В.)
< 5	1,0 - 1,5	33
5 - 10	1,5 - 2,5	30 - 25
10 - 20	2,5 - 3,5	25 - 17,5
20 - 30	3,5 - 4,5	17,5 - 15
30 - 45	4,5 - 5,5	15 - 12
45-60	5,5 - 6,0	<13

Для развития стойкого андроструса сукам и кошкам Конинан применяют в указанных дозах по основной схеме:

- первая инъекция в период андроструса (для сук и кошек) или проэструса (для сук);
- вторая инъекция через 3 месяца после первого введения;
- третья инъекция через 4 месяца после второго введения.
- далее препарат вводят каждые 5 месяцев.

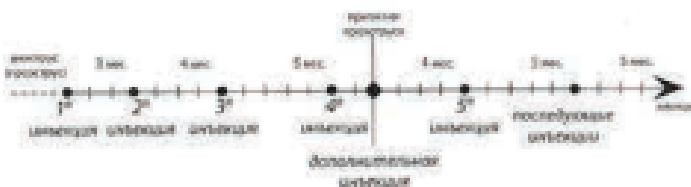


В случае если сушки, которым применяют Конинан по указанной схеме, проявляют признаки проэструса (предтечки), то необходимо для предотвращения нежелательной течки сделать внеочередную инъекцию препарата в соответствующей дозе.

Дальнейшая схема применения зависит от того, с каким интервалом

делали инъекции до возникновения нежелательных признаков проэструса:

- если интервал между очередными инъекциями составлял 5 месяцев, то, после внеочередного введения, Конинан вводят через 4 месяца, и далее – через каждые



5 месяцев:

- если интервал составлял 4 месяца, то после внеочередной инъекции, в дальнейшем Конинан вводят по основной схеме (через 3 месяца, затем через 4 месяца, затем препарат вводится каждые 5 месяцев).

Для однократного предотвращения половой охоты у сук и кошек, Конинан вводят однократно, сукам - в период аногруса, желательно не позднее, чем за месяц до окончания течки; кошкам - Конинан вводят в период ли- или аногруса.

Для подавления течки у сук, Конинан вводят сразу же после появления признаков проэструса (кровянистые выделения и увеличение петли). Признаки проэструса постепенно исчезают в течение 5-7 дней.

Восстановление полового цикла у сук происходит в среднем через 6-7 месяцев, в редких случаях течка восстанавливается в интервале от 3 до 12 месяцев.

Животным, страдающим диабетом, препарат применяют при тщательном контроле уровня глюкозы в крови.

14. Симптомов передозировки Конинана не выявлено.

15. Сразу после введения препарата возможна незначительная местная болезненная реакция. На месте введения возможно осветление шерстного покрова и незначительное выпадение шерсти.

При применении Конинана не в период проэструса в редких случаях (0,3% случаев) возможны такие побочные эффекты, как пиометрит и гиперплазия эндометрия. Вероятность побочных эффектов увеличивается, в случае если животным одновременно применяли другие аналоги прогестерона. А также возможны незначительное повышение массы тела, усиление аппетита, анатичность, незначительная гипертрофия молочных желез.

16. Конинан не применяют беременным и лактирующим животным.

17. Следует избегать нарушений сроков применения лекарственного препарата поскольку это может привести к снижению терапевтической эффективности лечения. При проскаке очередной дозы лекарственного препарата при курсовом применении (по схеме), Конинан необходимо ввести как можно быстрее в предусмотренных дозировках.

18. Побочных явлений и осложнений при применении Конинана в соответствии с настоящей инструкцией по применению, как правило, не наблюдается.

19. Не рекомендуется одновременное применение препарата Конинан с эстрогенами или другими прогестагенами. Информация об особенностях взаимодействия с другими лекарственными препаратами отсутствует.

20. Конинан не предназначен для применения продуктивным животным.

#### IV. МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

21. При работе с Конинаном следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом.

22. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаза, их необходимо промыть большим количеством воды. Пустые флаконы из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, они подлежат утилизации с бытовыми отходами.

23. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с Ковинаном. 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).

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

Intervet International B.V. (Wim de Körversstraat 35, P.O. Box 31 5830 AA Boxmeer, The Netherlands)

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

ООО «Интернет» (Россия, 143345, Московская область, Наро-Фоминский район, пос. Селятино, ул. Промышленная, дом 81/1).

С утверждением настоящей инструкции, утрачивает силу инструкция по применению Компания, утверждения Россельхознадзором 23.03.2015 г.

Рекомендовано к регистрации в Российской Федерации ФГБУ ВГНИИ.

Номер регистрационного удостоверения: 127-р-3616-1897-2264-0-5-00000