

## ИНСТРУКЦИЯ

по применению Кинорона<sup>®</sup> для профилактики и лечения чумы плотоядных, вирусного энтерита и инфекционного гепатита собак  
(организация-разработчик ЗАО «Мосагроген», г. Москва)

### I. Общие сведения

1. Торговое наименование препарата Кинорон<sup>®</sup> (Kinoron).

Международное непатентованное наименование - интерферон альфа 2b.

2. Лекарственная форма: лиофилизат для приготовления раствора для инъекций.

В одной лечебной дозе в качестве действующего вещества содержится интерферона альфа 2b - 100000 МЕ\* и вспомогательные вещества: натрия фосфорнокислого 0,145 мг, калия фосфорнокислого 0,01 мг, лактозы 16 мг, маннита 4 мг, реополиглюкина 0,5 мг.

3. Препарат выпускают расфасованным по 1 лечебной дозе в стеклянные флаконы вместимостью 8 мл укупоренные резиновыми пробками укрепленными алюминиевыми колпачками. Флаконы укладывают в картонные коробки по 4 штуки вместе с инструкцией по применению.

4. Хранить лекарственный препарат следует в закрытой упаковке производителя в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре от 2 °С до 10 °С.

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

Запрещается применение препарата по истечении срока годности.

5. Препарат следует хранить в недоступном для детей месте.

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

5. Препарат следует хранить в недоступном для детей месте.

6. Утилизация неиспользованного препарата производится в соответствии с требованиями законодательства.

\* - международные единицы противовирусной активности интерферона

## II. Фармакологические свойства

7. Кинорон® относится к фармакологической группе: иммуномодуляторы. Препарат обладает противовирусным и иммуномодулирующим действием. Подавляет размножение как ДНК-, так и РНК-содержащих вирусов, ингибируя экспрессию вирусных генов. Иммуномодулирующее действие интерферона включает воздействие на клеточные звенья иммунной системы: стимулирует литическую активность лимфоцитов, специфических цитотоксичных Т-лимфоцитов и макрофагов, влияет на образование специфических антител В-лимфоцитами, регулирует экспрессию антигенов КЛА на мембранах клеток и стимулирует выработку собственного интерферона альфа.

Кинорон® в терапевтических дозах хорошо переносится животными, не оказывает местно-раздражающего, а также эмбриотоксического, тератогенного, мутагенного и сенсибилизирующего действия.

Кинорон® по степени воздействия на организм относится к веществам малоопасным (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

## III. Порядок применения

8. Кинорон® применяют с профилактической и лечебной целью при чуме плотоядных, вирусном энтерите и инфекционном гепатите собак.

9. Противопоказанием к применению является повышенная индивидуальная чувствительность животного к компонентам препарата.

10. Кинорон® применяют подкожно или внутримышечно.

Непосредственно перед применением содержимое флакона растворяют в 2 мл стерильной дистиллированной воды, или воды для инъекций, или физиологического раствора и перемешивают до полного растворения. Раствор может храниться в холодильнике не более 24 часов.

При угрозе заражения с профилактической целью вводят:

- животным с массой до 10 кг - от 2 до 4 мл препарата (1-2 дозы);
- с массой свыше 10 кг - от 4 до 6 мл (2-3 дозы).

Препарат применяют через день до исчезновения угрозы заражения.

С лечебной целью препарат применяют при первых клинических признаках заболевания в тех же дозах два раза в день в течение первых трех суток лечения и далее - один раз в сутки через день в течение 7-10 дней.

11. Информация по передозировке препарата отсутствует.

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

13. Следует избегать пропуска очередной дозы препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска одной дозы необходимо ввести препарат как можно скорее.

14. При применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается. В случае появления аллергических реакций использование препарата прекращают и назначают симптоматические препараты.

15. Допускается совместное применение с любыми химиотерапевтическими препаратами и антибиотиками.

16. Препарат не предназначен для применения продуктивным животным.

#### IV. Меры личной профилактики

17. При работе с Кинороном<sup>®</sup> 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.

18. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаза, их необходимо промыть большим количеством воды. Людям с гиперчувствительностью к интерферонам следует избегать прямого контакта с Кинороном<sup>®</sup>. 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).

19. Пустые флаконы из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, они подлежат утилизации с бытовыми отходами.

20. Организация-производитель ЗАО «Мосагроген», 117545, г. Москва, 1-ый Дорожный проезд, д. 1.

Адрес производства: 117545, г. Москва, 1-ый Дорожный проезд, д. 1.

Инструкция разработана ЗАО «Мосагроген», 117545, г. Москва, 1-ый Дорожный проезд, д. 1.

С утверждением настоящей Инструкции утрачивает силу Инструкция по применению Кинорона<sup>®</sup> при чуме плотоядных, вирусном энтерите и инфекционном гепатите собак утвержденная Россельхознадзором 08.09.2008 г.

Рекомендовано к регистрации в Российской Федерации «ФГБУ ВГНКИ».

Номер регистрационного удостоверения 77-3-19.13-1692/178P-3-1.3/0122.