

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам  
протокол от «20» ноября 2023 г. № 132

**Инструкция  
по применению ветеринарного препарата «Аллервет 10%»**

**1 Общие сведения**

1.1 Аллервет 10% (Allervetum 10%).

Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: дифенгидрамин.

1.2 Лекарственная форма – раствор для подкожного и внутримышечного введения

1.3 1 см<sup>3</sup> препарата содержит действующее вещество: дифенгидрамина гидрохлорид 100 мг; вспомогательные вещества: лимонная кислота, натрия цитрат и вода для инъекций.

1.4 Препарат представляет собой прозрачную, бесцветную жидкость без механических включений.

1.5 Препарат выпускают в окрашенных или бесцветных стеклянных флаконах по 10; 20; 50 и 100 см<sup>3</sup>.

1.6 Препарат хранят в упаковке изготовителя в защищенном от света месте при температуре от плюс 5 °C до плюс 25 °C. Хранить в недоступном для детей месте!

1.7 Срок годности препарата – 3 (три) года от даты производства, при соблюдении условий хранения. После первого вскрытия флакона препарат хранить не более 28 суток. Запрещается применять по истечении срока годности. Неиспользованный препарат уничтожают в соответствии с требованиями действующего законодательства.

1.8 Отпускается по рецепту ветеринарного врача.

**2 Фармакологические свойства**

2.1 Аллервет 10% относится к антигистаминным средствам для системного применения.

2.2 Дифенгидрамин, входящий в состав препарата, является производным этаноламина, блокатором гистаминовых H<sub>1</sub>-рецепторов I поколения.

2.3 Механизм действия дифенгидрамина заключается в блокаде гистаминовых H<sub>1</sub>-рецепторов и лишении гистамина точек приложения. При введении препарата с профилактической целью, дифенгидрамин присоединяется к рецепторам клеток раньше гистамина, а при применении с лечебной целью он проявляет конкурентное действие, вытесняя гистамин с рецепторов.

2.4 Препарат уменьшает реакцию организма на гистамин, снимает вызванный гистамином спазм гладкой мускулатуры, уменьшает проницаемость капилляров, предупреждает развитие отека тканей, ослабляет гипотензивное действие гистамина; предупреждает и ослабляет течение аллергических реакций. Дифенгидрамин оказывает слабое местноанестезирующее действие, проявляет седативное, умеренное снотворное и противорвотное действие.

2.5 После парентерального введения широко распределяется в организме, проникает через плацентарный и гематоэнцефалический барьеры. Связывается с белками плазмы на 98-99%. Действие его наступает через 15-30 минут после введения и продолжается 4-6 часов. Метаболизм проходит в печени. В течение суток полностью выводится почками в виде метаболитов, конъюгированных с глюкуроновой кислотой. Частично выводится с молоком.

2.6 Препарат по степени воздействия на организм относится к умеренно опасным веществам (III класс опасности по ГОСТ 12.1.007).

**3 Порядок применения**

3.1 Препарат применяют крупному рогатому скоту и свиньям для профилактики и лечения заболеваний различной этиологии, сопровождающихся аллергическими реакциями, в том числе при кормовых аллергиях, анафилактическом шоке, для уменьшения реакции при переливании крови и кровезамещающих растворов, для предупреждения рвоты, как успокаивающее средство в сочетании со снотворными, для премедикации перед общей

анестезией.

3.2 Препарат животным вводят внутримышечно или подкожно в дозе 0,25-1 см<sup>3</sup> на 100 кг массы животного, два-четыре раза в сутки. Для премедикации перед общей анестезией препарат вводят однократно.

3.3 Препарат усиливает действие средств, угнетающих центральную нервную систему (снотворных, анальгетиков, нейролептиков, транквилизаторов, седативных и др.). При одновременном их применении следует соблюдать осторожность. Препарат может вызвать задержку мочеиспускания и дефекации, сухость слизистой ротовой полости.

3.4 Противопоказано применение препарата при его индивидуальной непереносимости и отравлении средствами, угнетающими ЦНС, при задержке мочи, гипертиреоидизме.

3.5 Препарат в одном шприце не совместим с барбитуратами, амфотерицином В, цефалоспоринами, гидрокортизоном натрия сукцинатом, адипиодоном.

3.6 Безопасность применения препарата у беременных и лактирующих животных не изучалась. Применять с осторожностью.

3.7 Передозировка препарата может вызвать стимуляцию ЦНС (возбуждение, судороги) или угнетение (летаргия, кома), антихолинэргические эффекты, угнетение дыхания и гибель животного.

3.8 При передозировке препарата следует его отменить, назначить плазмозаменяющие растворы, мочегонные средства, препараты, стимулирующие дыхание и сердечную деятельность. При судорогах применяют дифенин. Применение diazepam и барбитуратов не рекомендовано.

3.9 Убой животных на мясо разрешается не ранее чем через сутки после последнего применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления плотоядных животных. Молоко животных после применения препарата можно использовать не ранее чем через сутки после последнего применения препарата. Молоко, полученное от животных в период применения препарата, можно использовать для кормления животных.

#### 4 Меры профилактики

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с ветеринарными лекарственными средствами.

#### 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.

5.2 Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил применения этого 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, оформляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия нормативным документам.

#### 6 Полное наименование производителя

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Белкаролин», Республика Беларусь, 210033, г. Витебск, пр-т Фрунзе, 81/31.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудником ООО «Белкаролин»  
Перловым В.Е., сотрудниками УО «ВГАВМ» (Петров В.В., Мацинович М.С.)

Приложение к инструкции по применению  
Серийный №  
Фиксация  
20 11 83 192

Ч. Ермаков