

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам
протокол от «09» августа 2023 г. № 130

Инструкция по применению ветеринарного препарата «Аллервет 1%»

1 Общие сведения

- 1.1 Аллервет 1% (Allervetum 1%).
Международное непатентованное наименование: дифенгидрамин (diphenhydramine).
- 1.2 Лекарственная форма – раствор для подкожного и внутримышечного введения.
- 1.3 1 см³ препарата содержит действующее вещество: дифенгидрамина гидрохлорид 10 мг; вспомогательные вещества: лимонная кислота, натрия цитрат и вода для инъекций или вода дистиллированная.
- 1.4 Препарат представляет собой прозрачную, бесцветную жидкость без механических включений.
- 1.5 Препарат выпускают в стеклянных флаконах по 10; 20; 50 и 100 см³.
- 1.6 Препарат хранят в упаковке производителя в защищенном от света месте при температуре от плюс 5 °С до плюс 25 °С. 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. Неиспользованный препарат уничтожают в соответствии с требованиями действующего законодательства.
- 1.8 Отпускается по рецепту ветеринарного врача.

2 Фармакологические свойства

- 2.1 Аллервет 1% относится к антигистаминным средствам для системного применения.
- 2.2 Дифенгидрамин, входящий в состав препарата, является производным этаноламина, блокатором H₁ гистаминовых рецепторов I поколения.
- 2.3 Механизм действия дифенгидрамина заключается в блокаде H₁ гистаминовых рецепторов и лишении гистамина точек приложения. При введении с профилактической целью, дифенгидрамин присоединяется к рецепторам клеток раньше гистамина, а при применении с лечебной целью он проявляет конкурентное действие, замещая гистамин на рецепторах клеток.
- 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 некоторое местноанестезирующее действие, расслабляет гладкую мускулатуру кишечника, матки, бронхов, проявляет седативное, умеренное снотворное и противорвотное действие.
- 2.5 После парэнтерального введения препарат быстро всасывается из места инъекции и распределяется по организму, хорошо 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 малоопасным веществам (IV класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

3 Порядок применения

3.1 Препарат применяют собакам, кошкам, телятам, ягнятам, пороссятам и козлятам для профилактики и облегчения аллергических реакций, при сывороточной болезни, анафилаксии, анафилактическом шоке, зудящем и атопическом дерматите, аллергических конъюнктивитах, ринитах, полиартритах, суставном и мышечном ревматизме, для уменьшения реакции при переливании крови и кровезамещающих жидкостей, для предупреждения рвоты, как успокаивающее средство в сочетании со снотворными, в комплексной терапии при заболеваниях респираторной системы, желудочно-кишечного и мочеполового тракта, для премедикации перед общей анестезией.

3.2 Препарат вводят внутримышечно или подкожно: собакам в дозе 0,2 см³ на кг массы животного три раза в сутки; кошкам – 0,1-0,2 см³ на кг массы животного два-три раза в сутки; телятам, ягнятам, пороссятам и козлятам – 0,025-0,1 см³ на кг массы животного два-четыре раза в сутки.

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. Седативное действие препарата может временно снизить рабочие качества собак.

3.4 Противопоказано применение препарата при его индивидуальной непереносимости и отравлении средствами, угнетающими центральную нервную систему, при задержке мочи, глаукоме, гипертиреозидизме.

3.5 Препарат в одном шприце не совместим с барбитуратами, амфотерицином В, цефалоспоридами, гидрокортизоном натрия сукцинатом и билигносом.

3.6 Безопасность применения препарата у беременных и кормящих 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 жидкости, мочегонные средства, препараты, стимулирующие дыхание и сердечную деятельность. При судорогах применяют противоэпилептические лекарственные средства. Применение диазепам и барбитуратов не рекомендуют.

3.9 Убой молодняка сельскохозяйственных 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.

4 Меры профилактики

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

4.2 Людям с гиперчувствительностью к компонентам лекарственного препарата следует избегать прямого контакта с препаратом.

4.3 Во время работы запрещается курить, пить и принимать пищу. По окончании работы с препаратом руки следует вымыть теплой водой с мылом.

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

4.5 При случайном контакте препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз, их необходимо промыть большим количеством воды. 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).

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.

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
О Д О Б Р Е Н О	
Председатель	<i>В.М. [подпись]</i>
Секретарь	<i>[подпись]</i>
Эксперт	<i>[подпись]</i>
«09» 08	2013 г. протокол № 150