

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам
протокол от «23» июля 2024 г. № 137

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 внутримышечного и подкожного введения.
1.3 1 мл препарата содержит действующее вещество: дифенгидрамина гидрохлорид 10 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 и бесцветных стеклянных флаконах по 10; 50 и 100 мл.
1.6 Препарат хранят в упаковке производителя в защищенном от света месте при температуре от 5 °С до 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. 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, блокаторм H_1 гистаминовых рецепторов I поколения.
2.3 Механизм действия дифенгидрамина заключается в блокаде H_1 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 (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007).

3 Порядок применения

- 3.1 Препарат применяют собакам, кошкам, телятам, ягнятам, поросятам и козлятам для профилактики и лечения заболеваний различной этиологии, сопровождающихся аллергическими реакциями в том числе анафилактическим шоке, атопическом дерматите, аллергических конъюнктивитах, ринитах, кормовой и лекарственной аллергиях, ревматизме; для уменьшения реакции при переливании крови и кровезамещающих

жидкостей, для предупреждения рвоты, как успокаивающее средство в сочетании со снотворными средствами, в комплексной терапии при заболеваниях респираторной и мочеполовой системы, желудочно-кишечного тракта, для премедикации перед общей анестезией.

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

3.5 Препарат в одном шприце не совместим с барбитуратами, амфотерицином В, цефалоспоридами, глюкокортикостероидами и билигноном.

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 (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 диазепама и барбитуратов не рекомендовано.

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.

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 «Белкарولين», Республика Беларусь, 210101, г. Витебск, ул. Экономическая, 16.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками ООО «Белкарولين» (Перлов В.Е.), УО «ВГАВМ» (Петров В.В., Мацинович М.С., Белко А.А.)

Секретное ветеринарное средство	
ОДОБРЕНО	
Председатель	И.С.С.
Секретарь	
Эксперт	
23.07	137
Протокол № 137	