

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам
протокол от «14» июня 2018 г. № 95

**Инструкция
по применению ветеринарного препарата «Аллервет 1%»**

1 Общие сведения

- 1.1 Аллервет 1% (Allervetum 1%).
- 1.2 Препарат представляет собой стерильную, прозрачную, бесцветную жидкость.
- 1.3 Лекарственная форма – раствор для внутримышечных и подкожных инъекций.
- 1.4 1 см³ препарата содержит действующие вещества: 0,01 г дифенгидрамина гидрохлорида; вспомогательные вещества: бензиловый спирт, метилпарабен, пропилпарабен, вода дистиллированная.
- 1.5 Препарат упаковывают в стеклянные флаконы по 10, 20, 50 и 100 см³.
- 1.6 Препарат хранят в упаковке предприятия-изготовителя по списку Б, в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 5°С до плюс 25°С.
- 1.7 Срок годности препарата - три года от даты производства, при соблюдении условий хранения. После первого асептического вскрытия флакона препарат хранить не более 28 суток при температуре от плюс 5°С до плюс 25°С.

2 Фармакологические свойства

- 2.1 Дифенгидрамин, входящий в состав препарата, является антигистаминным средством. Его механизм действия 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.
- 2.2 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. Действие его наступает через 15-30 минут после введения и продолжается 4-6 часов.

- 2.1 Дифенгидрамин биотрансформируется в печени и выделяется почками.

3 Порядок применения препарата

3.1 Препарат применяют собакам, кошкам, хорькам и молодняку сельскохозяйственных животных 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 собакам в дозе 0,2 см³ на кг массы животного три раза в сутки внутримышечно или подкожно; кошкам 0,1-0,2 см³ на кг массы животного два-три раза в сутки внутримышечно или подкожно; хорькам внутримышечно - 0,05-0,2 см³ на кг массы животного два раза в сутки; молодняку сельскохозяйственных животных внутримышечно или подкожно - 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 неблагоприятно отразиться на состоянии рабочих 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 билигностом.

3.6 Безопасность применения препарата у беременных 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 дифенин. Применение диазепама 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 пушных зверей.

4 Меры личной профилактики

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать правила личной гигиены и техники безопасности.

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 210033, г. Витебск, пр-т Фрунзе, 81.

Инструкция по применению препарата разработана доцентами кафедры фармакологии и токсикологии УО «Витебской ордена «Знак Почета» государственной академии ветеринарной медицины» Петровым В.В., Голубицкой А.В., заведующим кафедрой внутренних незаразных болезней животных УО «Витебской ордена «Знак Почета» государственной академии ветеринарной медицины», доцентом Белко А.А.

