

Рассмотрена и одобрена
Ветбиофармсоветом
«16» января 2013 г.
Протокол № 65

Инструкция по применению аллервета 1%

1 Общие сведения

- 1.1 Аллервет 1% (Allervetum 1%).
- 1.2 Препарат представляет собой стерильную, прозрачную, бесцветную жидкость.
- 1.3 В 1,0 см³ препарата содержится 0,01 г дифенгидрамина гидрохлорида и растворителя до 1,0 см³.
- 1.4 Препарат упаковывают в стеклянные флаконы по 10,0; 50,0 и 100,0 см³.
- 1.5 Препарат хранят в упаковке предприятия-изготовителя по списку «Б», в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 5⁰С до плюс 25⁰С.
- 1.6 Срок годности препарата - три года от даты изготовления, при соблюдении условий хранения.

2 Фармакологические свойства

2.1 Дифенгидрамин, входящий в состав препарата, является антигистаминным средством. Его механизм действия заключается в блокаде Н₁ 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, обладает фотозащитным действием. Действие его наступает через 15-30 минут после введения и продолжается 4-6 часов.

2.3 Дифенгидрамин биотрансформируется в печени и выделяется почками.

3. Порядок применения препарата

3.1 Препарат применяют мелким домашним животным и молодняку сельскохозяйственных животных для профилактики и облегчения аллергических реакций, при сыпороточной 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 и кошкам внутримышечно, подкожно в дозе 0,2-0,4 см³ на кг массы животного три - четыре раза в сутки; 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 совместим с другими лекарственными средствами, 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 центральную нервную систему, при задержке мочи, глаукоме, гипертиреозидизме.

3.5 При передозировке препарата следует его отменить, назначить противосудорожные препараты (тиопентал натрия, хлоралгидрат), плазмозаменяющие жидкости, мочегонные средства, препараты стимулирующие дыхание и сердечную деятельность.

3.6 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.

Ветеринарными специалистами этого учреждения проводится изучение соблюдения всех правил применения этого препарата в соответствии с инструкцией. При выявлении отрицательного воздействия препарата на организм животного, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» для подтверждения соответствия нормативных документов.

6. Полное наименование производителя

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Белкаролин», Республика Беларусь, г. Витебск.

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

