

**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 см³ препарата содержит действующее вещество: 100 мг дифенгидрамина гидрохлорида; вспомогательные вещества: лимонная кислота, натрия цитрат и вода дистиллированная (вода для инъекций).

1.4 Препарат представляет собой прозрачную, бесцветную жидкость.

1.5 Препарат выпускают в стеклянных флаконах по 10, 20, 50 и 100 см³.

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 асептического вскрытия флакона препарат хранить не более 28 суток при температуре от плюс 2 °C до плюс 8 °C.

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.

2.3 Дифенгидрамин биотрансформируется в печени и выделяется почками.

3 Порядок применения

3.1 Препарат рекомендуется крупному рогатому скоту и свиньям 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 животным вводят внутримышечно или подкожно в дозе 0,25-1 см³ на 100 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 вызывать 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, глаукоме, гипертиреоидизме.

3.5 Препарат в одном шприце не совместим с барбитуратами, амфотерицином В, цефалоспоринами, 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 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. 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 доцентами кафедры фармакологии и токсикологии УО «Витебской ордена «Знак Почета» государственной академии ветеринарной медицины» Петровым В.В., Голубицкой А.В., доцентом кафедры внутренних незаразных болезней животных УО «Витебской ордена «Знак Почета» государственной академии ветеринарной медицины» Белко А.А., старшим специалистом отдела исследований и развития ООО «Белкаролин» Перловым В.Е.

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
23	06
20	г. протокол № 115