

**ИНСТРУКЦИЯ**  
**по применению ветеринарного препарата**  
**«МароПЕТ 16 мг»**

**1 Общие сведения**

1.1 МароПЕТ 16 мг (MaroPET 16 mg).

Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: маропитант.

Лекарственная форма: таблетки для перорального применения.

1.2 Препарат по внешнему виду представляет собой таблетки круглой формы сероватого цвета с вкраплениями коричневого цвета с легким специфическим запахом, с разделительной бороздкой по середине на одной из сторон.

1.3 В одной таблетке содержится 16 мг маропитанта (в форме маропитанта цитрата) и вспомогательные вещества: декстроза, кальция гидрогенфосфат, микрокристаллическая целлюлоза, улучшитель вкуса, стеарат магния.

1.4 Препарат выпускают по 10 таблеток в одном блистере, помещенными в картонные коробки или по 10 и 20 таблеток, расфасованных в пластиковые банки соответствующей вместимости с инструкцией по применению внутри картонной упаковки.

1.5 Хранят при температуре от 0 °С до плюс 25 °С и относительной влажности не более 75 % в недоступном для детей месте.

1.6 Срок годности таблеток в закрытой потребительской таре – 24 месяца от даты изготовления при соблюдении условий хранения.

**2 Фармакологические свойства**

2.1 Маропитант, действующее вещество препарата, относится к избирательным антагонистам нейрокининовых рецепторов (NK<sub>1</sub>), подавляя тем самым связывание субстанции Р (нейропептид тахикининовой группы) в центральной нервной системе. Субстанция Р в большом количестве содержится в ганглиях рвотного центра и является основным веществом, играющим в передаче импульсов, стимулирующих рвотный центр и собственно рвоту. Подавляя связывание вещества Р с NK<sub>1</sub> в рвотном центре, маропитант действует как нейро-гуморальное (центрального и периферического действия) противорвотное средство.

2.2 При приеме внутрь, маропитант быстро всасывается из желудочно-кишечного тракта, более чем на 90% связывается с белками плазмы, максимальных концентраций в плазме достигает через 1,5-2 часа после введения. Период полувыведения составляет 4-5,5 часов. Маропитант метаболизируется в печени, выводится из организма в основном с фекалиями и в меньшей степени с мочой.

**3 Порядок применения**

3.1 Препарат применяют собакам в качестве противорвотного средства при синдроме укачивания, во время химиотерапии и других патологиях, сопровождающихся рвотой.



3.2 Для профилактики рвоты при синдроме укачивания препарат задают внутрь однократно в дозе 8 мг/кг массы (по действующему веществу) за 1-2 часа до предполагаемой поездки (Табл.1).

Таблица 1. Дозы ветеринарного препарата «МароПЕТ 16 мг» в зависимости от массы животного для профилактики рвоты при синдроме укачивания.

Масса животного (кг)	Количество таблеток «МароПЕТ 16 мг»
1 – 1,5	$\frac{1}{2}$ - $\frac{3}{4}$
1,6 – 2,0	1
2,1 – 3,0	1 – 1,5
3,1 – 4,0	2
4,1 – 6,0	3

При необходимости допускается повторный прием препарата на следующий день.

3.3 При химиотерапии и других патологиях, сопровождающихся рвотой, препарат задают в дозе 2 мг/кг массы (по действующему веществу) в сутки, но не более 5 суток (Табл.2).

Таблица 2. Дозы ветеринарного препарата «МароПЕТ 16 мг» в зависимости от массы животного для профилактики рвоты при химиотерапии и других патологиях, сопровождающихся рвотой

Масса животного (кг)	Количество таблеток «МароПЕТ 16 мг»
3,0 – 4,0	$\frac{1}{2}$
4,1 – 8,0	1
8,1 – 12,0	1,5
12,1 – 24,0	3

При химиотерапии препарат следует задавать как минимум за час до появления возможной рвоты.

3.4 Препарат может применяться при лечении животных другими лекарственными средствами, в том числе антимикробными, однако нежелательно применять совместно с амфениколами, фенobarбиталом, кетоконазолом, интраконазолом, нестероидными противовоспалительными препаратами из-за высокой связи с протеинами плазмы крови.

3.5 Препарат не следует применять при рвоте, беременным и лактирующим животным, при повышенной индивидуальной чувствительности к компонентам препарата, животным до 8-недельного возраста.

С осторожностью назначают препарат при заболеваниях печени и сердечно-сосудистой системы.

3.6 В случае возникновения аллергических реакций, препарат отменяют, назначают антигистаминные средства и препараты кальция.

3.7 При передозировке препарата могут отмечаться обильная саливация, рвота, диарея.

#### 4 Меры профилактики

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




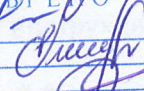
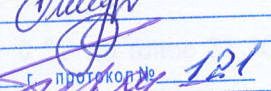
## 5 Порядок предъявления рекламаций

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 производится изучение соблюдения всех правил по применению 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, составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19<sup>а</sup>) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

## 6 Полное наименование изготовителя

6.1 ООО «Фарма ПЕТ ГИГИ» ул. Матиса 86, к. 1, Рига, LV-1009, Латвия.

Инструкция по применению ветеринарного препарата «МароПЕТ 16 мг» подготовлена директором ООО «Фарма ПЕТ ГИГИ» Иннусом Г.А. и сотрудником РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С.Н. Вышелесского» Кучинским М.П.

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	
Секретарь	
Эксперт	
27.06.22	г. протокол № 121