

ИНСТРУКЦИЯ

по применению Серении в качестве противорвотного средства у собак и кошек

(организация-разработчик: «Zoetis Inc», 100 Campus Drive, Florham Park, New Jersey, 07932 USA)

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Серения (Cerenia).

Международное непатентованное наименование: маропитант.

2. Лекарственная форма: раствор для инъекций.

Серения содержит в 1 мл в качестве действующего вещества маропитант (в форме маропитанта цитрата) – 10 мг и вспомогательные вещества – метакрезол, сульфобутиловый эфир β -циклодекстрина натрия и воду для инъекций.

3. По внешнему виду препарат представляет собой прозрачную жидкость светло-желтого цвета.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения составляет 3 года с даты производства. После отбора из флакона части препарата, при условии соблюдения правил асептики и указанных условий хранения, его можно использовать многократно, в течение 90 дней. Запрещается применять препарат Серения после истечения срока годности.

4. Лекарственный препарат расфасован по 20 мл в стеклянные флаконы, укупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками. Флаконы упакованы в индивидуальные картонные коробки. В каждую коробку с препаратом вкладывают инструкцию по его применению.

5. Серению хранят в закрытой упаковке производителя, в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов при температуре от 3 °С до 25 °С.

6. Лекарственный препарат хранят в местах, недоступных для детей.

7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

Пустые упаковки из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, они подлежат утилизации с бытовыми отходами.

8. Лекарственный препарат отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Серения относится к группе противорвотных средств.

10. Действующее вещество Серении – маропитант – является антагонистом нейрокининовых рецепторов (NK_1) и ингибирует связывание субстанции P, нейтропептида тахикининовой группы в ЦНС. Маропитант эффективен при рвоте как центрального, так и периферического генеза.

Маропитант быстро всасывается после подкожного введения и через 45 минут достигает максимальной концентрации в крови. Биодоступность препарата составляет 90 %. Маропитант более чем на 99 % связывается с белками плазмы крови. Маропитант метаболизируется в печени цитохромом P450, выделяется главным образом с фекалиями.

По степени воздействия на организм маропитант относится к умеренно опасным веществам (3 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

III. Порядок применения

11. Серению применяют для предотвращения у собак и кошек рвоты различного генеза.

12. Запрещается применение препарата собакам моложе 8-недельного возраста, кошкам моложе 16-тинедельного возраста и животным с повышенной индивидуальной чувствительностью к компонентам препарата, а также беременным и лактирующим самкам.

13. Лекарственный препарат вводят:

собакам – подкожно в дозе 1 мг/кг массы животного, что эквивалентно 1 мл препарата на 10 кг массы животного, один раз в сутки в течение не более чем 5 суток.

кошкам – подкожно в дозе 1 мг/кг массы животного, что эквивалентно 1 мл препарата на 10 кг массы животного, один раз в сутки в течение не более чем 5 суток.

14. Симптомы передозировки не установлены.

15. Особенности действия при начале введения и отмене лекарственного препарата не выявлено.

16. Лекарственный препарат не предназначен для применения беременным и лактирующим самкам.

17. Следует избегать пропусков при введении очередной дозы препарата, так как это может привести к снижению эффективности. В случае пропуска одной дозы следует возобновить курс лечения в предусмотренных инструкцией дозировках и схеме применения.

18. При применении Серении в соответствии с инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не отмечается. В случае появления аллергических реакций использование препарата прекращают и назначают антигистаминные средства и симптоматическое лечение.

19. Сведения о взаимодействии Серении с другими лекарственными препаратами отсутствуют.

20. Лекарственный препарат не предназначен для применения продуктивным животным.

IV. Меры личной профилактики

21. При работе с препаратом Серения следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. При работе с препаратом запрещается пить, курить, принимать пищу. По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом.

22. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз, их необходимо промыть большим количеством воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам Серении следует избегать прямого контакта с лекарственным препаратом.

23. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

Наименование и адреса
производственных площадок
производителя лекарственного
препарата для ветеринарного
применения.

- ФАРЕВА АМБУАЗ, З.И. д'Амбуаз Ф
37530 Посэ-сюр-Сисс, Франция/ FAREVA
AMBOISE, Z.I. d'Amboise F 37530 Посе-sur-
Cisse, France: производство в первичной
упаковке, производство во вторичной
упаковке, контроль качества, выпуск серии в
обращение.

- Фармация энд Апджон Компани, 7000
Портедж Роуд Каламазу, Мичиган 49001,
США / Pharmacia & Upjohn Company, 7000
Portage Road Kalamazoo, MI 49001 USA:
производство действующего вещества.

Наименование, адрес организации,
уполномоченной держателем или
владельцем регистрационного
удостоверения лекарственного
препарата на принятие претензий от
потребителя.

ООО «Зоэтис»: 123317, РФ, Москва,
Пресненская набережная, д. 10, блок С

Номер регистрационного удостоверения: 840-3-29.13-1724 № ПВИ-3-5.8/02448