

07.07.2020

Ветдерм
(суспензія для перорального застосування)
листівка-вкладка

Опис

Суспензія від світло-жовтого до темно-жовтого кольору.

Склад

1 мл препарату містить активнодіючі речовини (мг):

тріамцинолон	- 1,0;
піридоксину гідрохлорид	- 3,0;
рибофлавін	- 5,0;
нікотинамід	- 10,0;
метіонін	- 50,0;
кислоту бурштинову	- 2,0.

Допоміжні речовини: карбоксиметилцелюлоза, твін-80, натрію бензоат, калію сорбат, ксантанова камедь, гліцерин, аспартам, вода високоочищена.

Фармакологічні властивості

АТС-vet класифікаційний код: QD07XB Кортикостероїди помірно активні, інші комбінації.
QD07XB02 Тріамцинолон.

Тріамцинолон — синтетичний фторвмісний глюокортикоїд з вираженою протизапальною, протиалергійною, десенсиблізаційною та антитоксичною дією.

Протизапальні властивості тріамцинолону обумовлені стабілізацією мембрани клітин, в тому числі лаброцитів і органел (лізосом), пригніченням активності фосфоліпази А2, припиненням вивільнення арахідонової кислоти з фосфоліпідів клітинних мембрани і зниженням рівня продуктів її метаболізму. Пригнічує гіалуронідазу, гальмує поділ лаброцитів і зменшує їх дегрануляцію, пригнічує синтез фактора активації тромбоцитів і проліферацію сполучної тканини. Завдяки зниженню кількості Т- і В-лімфоцитів, порушенню їх взаємодії, зупиненню міграції В-лімфоцитів, забезпечує імунодепресивну і протиалергійну дію. Зменшує вміст імуноглобулінів у сироватці крові, пригнічує кооперацію фагоцитів і лімфоцитів. Протишокова і антитоксична дія тріамцинолону базується на зниженні проникності ендотелію судин, мембранопротективних властивостях та активації ферментів печінки, які беруть участь у метаболізмі ендо- та ксенобіотиків.

Біодоступність тріамцинолону після перорального застосування складає 20-30 %. Дія виявляється через 1-2 години та зберігається впродовж 6-8 годин. Період напіввиведення тріамцинолону із сироватки крові становить 2-5 годин, із тканин — 18-36 годин. Тріамцинолон на 40 % зв'язується з білками сироватки крові, в основному з глобулінами.

Тріамцинолон метаболізується у печінці, меншою мірою — у нирках. Виводиться з організму, в основному, з сечею у вигляді неактивних метabolітів.

Нікотинамід (вітамін PP), *рибофлавін* (вітамін B₂) і *піридоксин* (вітамін B₆) відіграють важливу роль в обміні речовин, беруть участь в клітинних окиснювально-відновлювальних реакціях амінокислот. Застосування цих вітамінів значно покращує стан шкірного покриву, особливо при себорейному дерматиті і пелагрі. Вітаміни легко всмоктуються в тонкому кишечнику і виводяться із сечею у вигляді різних метabolітів.

Метіонін — незамінна амінокислота, є джерелом сульфгідрильних і метильних груп, має ліпотропну дію (попереджає накопичення жиру в печінці при недостатності холіну, який бере участь в синтезі фосфоліпідів). Шляхом метилювання і транссульфурування, метіонін знешкоджує токсичні продукти обміну речовин.

Бурштинова кислота прискорює процеси регенерації пошкоджених клітин шкіри, стимулює і нормалізує енергетичний та пластичний обміни, має антитоксичну дію, підсилює біохімічні і фізіологічні відновні процеси в епідермі та усуває метаболічний ацидоз у тканинах.

07.07.2020

Застосування

Лікування собак і котів за запальних, алергійних, автоімунних та інших захворювань шкіри і суглобів.

Дозування

Ветдерм застосовують тваринам перорально один раз на добу, під час ранішньої годівлі з невеликою кількістю корму або вводять безпосередньо на корінь язика за допомогою шприца-дозатора у дозах:

Вид тварини	Маса тіла тварини (кг)	Добова доза препарату (на тварину, мл)
Собаки	До 10	0,5
	10-20	1,0
	20-30	1,5
	30-40	2,0
	Більше 40	2,0
Коти	1-3	0,25
	3 і більше	0,5

Перед застосуванням флакон із препаратом слід ретельно струсити.

Впродовж перших 4 діб препарат застосовують у дозах, які наведені в таблиці, впродовж наступних 8 діб — дозу препарату зменшують в два рази. За потреби, за погодженням з лікарем ветеринарної медицини, термін лікування може бути продовжений.

Протипоказання

Не застосовувати тваринам, чутливим до компонентів препарату.

Не застосовувати одночасно з іншими кортикостероїдними препаратами.

Не застосовувати тваринам за системних грибкових уражень, гострих інфекційних захворювань, діабету.

Не рекомендується застосовувати вагітним і лактуючим тваринам, а також кошенятам до 2-місячного і цуценятам до 3-місячного віку.

Не рекомендується застосовувати в періоди щеплення, особливо живими противірусними вакцинами.

Застереження

При застосуванні препарату в рекомендованих дозах побічних явищ та ускладнень у тварин, як правило, не спостерігається. Рідко, у окремих тварин, при підвищенні індивідуальній чутливості до компонентів препарату, можливе виникнення блювоти, пригнічення, надмірної слинотечі, розладу функціонування травного каналу. У цих випадках застосування препарату припиняють.

Форма випуску

Флакони зі скла або полімерні по 10, 15 та 20 мл закриті гумовим корками під алюмінієвими обкатками.

Зберігання

Сухе темне, недоступне для дітей місце, за температури від 4 до 25 °C.

Термін придатності після першого відкривання (відбору) — 28 діб.

Термін придатності — 2 роки.

Для застосування у ветеринарній медицині!

Власник реєстраційного посвідчення:

ТОВ "БРОВАФАРМА"

б-р Незалежності 18-а, м. Бровари, Київської обл., 07400

Виробник готового продукту:

ТОВ "БРОВАФАРМА"

б-р Незалежності 18-а, м. Бровари, Київської обл., 07400



РЕЄСТРАЦІЙНЕ ПОСВІДЧЕННЯ REGISTRATION CERTIFICATE

Відповідно до Закону України «Про ветеринарну медицину», постанови Кабінету Міністрів України від 21.11.2007 р. № 1349 «Про затвердження положень про державну реєстрацію ветеринарних препаратів, кормових добавок, преміксів та готових кормів» та на підставі експертного висновку 24.06.2020 № 1961-К/06, рекомендацій Державної фармакологічної комісії ветеринарної медицини, наказу Державної служби України з питань безпеки харчових продуктів та захисту споживачів 07.07.2020 № 446 зареєстровано:

продукт Ветдерм

форма Супензія для перорального застосування

Власник реєстраційного посвідчення:

ТОВ «БРОВАФАРМА»

б-р Незалежності, 18-а, м. Бровари, Київська обл., 07400, Україна

зареєстровано в Україні за № AB-09380-01-20 від 07.07.2020

Виробник:

ТОВ «БРОВАФАРМА»

б-р Незалежності, 18-а, м. Бровари, Київська обл., 07400, Україна

При будь-якій зміні в реєстраційному досьє власник посвідчення (виробник) повинен повідомити орган реєстрації.

Обов'язкові додатки:

- коротка характеристика препарату (додаток 1);
- листівка-вкладка препарату (додаток 2);
- етикетка (додаток 3).

Реєстраційне посвідчення дійсне до: 06.07.2025

Це посвідчення не є зобов'язанням щодо закупівлі даного продукту.

