

16 ЯНВ 2024

ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата
Холликалм®

(Организация-разработчик: ООО «ВИК – здоровье животных»,
Россия, 140050, Московская область, городской округ Люберцы,
дачный поселок Красково, Егорьевское шоссе, дом 3А, офис 34)

Номер регистрационного удостоверения: *32-3-28.23-5080/ПВР-3-28.23/03895*

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Холликалм® (Hollicalm).
Международное непатентованное наименование: маропитант.

2. Лекарственная форма: таблетки для перорального применения.

Холликалм® выпускают в трех дозировках, содержащих в 1 таблетке в качестве действующего вещества маропитант (в форме цитрата моногидрата) – 16 мг, 24 мг и 60 мг, а также вспомогательные вещества Лудипресс (лактоза моногидрат – 93%, Коллидон 30 – 3,5%, Коллидон CL – 3,5%), кальция стеарат, ароматизатор «Бекон».

3. По внешнему виду Холликалм® представляет собой плоскоцилиндрические таблетки белого или серовато-белого цвета (допускается наличие вкраплений другого оттенка) с риской на одной стороне и логотипом VIC на другой.

Срок годности лекарственного препарата в закрытой упаковке производителя при соблюдении условий хранения и транспортирования – 2 года со дня производства.

Запрещается применять лекарственный препарат по истечении срока годности.

4. Холликалм® выпускают расфасованным по 4 таблетки в блистеры из пленки полиэтиленовой и металлизированной фольги. Блистеры упаковывают индивидуально в картонные коробки вместе с инструкцией по применению.

5. Препарат хранят в закрытой упаковке производителя, отдельно от продуктов питания и кормов, в защищенном от прямых солнечных лучей месте, при температуре от 2 °С до 25 °С и относительной влажности не выше 60%.

6. Холликалм® следует хранить в недоступном для детей месте.

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

8. Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Холликалм® относится к лекарственным препаратам фармакотерапевтической группы противорвотные средства.

10. Маропитанта цитрат является антагонистом нейрокининовых рецепторов (NK₁) и ингибирует связывание субстанции P, нейропептида тахикининовой группы в ЦНС. Маропитанта цитрат эффективен при рвоте как центрального, так и периферического генеза.

При однократном введении препарата в дозе 2 мг/кг массы животного маропитанта цитрат достигает максимальных концентраций в плазме крови через 2 часа после введения. Период полувыведения составляет 4 часа. При введении препарата в дозе 8 мг/кг максимальная концентрация достигается через 1,5 часа. Период полувыведения – 5,5 часов. Связывание с белками плазмы – более 99%.

Прием корма не оказывает влияния на биодоступность препарата. Препарат кумулируется в организме, и при применении в течении 5 дней в дозе 2 мг/кг его концентрация в крови возрастает в 1,5 раза, что не влияет на безопасность Холликалма®.

Маропитанта цитрат метаболизируется в печени цитохромом P450. Маропитант и его метаболиты выводятся из организма животных в основном с фекалиями и в меньшей степени с мочой.

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

III. Порядок применения

11. Холликалм® применяют для предотвращения рвоты различного генеза у собак.

12. Противопоказанием к применению препарата является повышенная индивидуальная чувствительность животного к компонентам препарата.

13. При работе с лекарственным препаратом следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности.

Во время работы с препаратом не разрешается курить, пить и принимать пищу. По окончании работы следует вымыть руки с мылом. При случайном контакте препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз их необходимо промыть большим количеством проточной воды.

Упаковку из-под препарата запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

Людам с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с Холликалмом®. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании лекарственного препарата в организм человека необходимо немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению или этикетку).

14. Не следует применять препарат беременным и лактирующим сукам, а также щенкам моложе 16-недельного возраста.

15. Холликалм® применяют перорально в следующих дозах:

Для профилактики рвоты у собак при синдроме укачивания – в дозе 8 мг/кг массы животного по действующему веществу за 1-2 часа до поездки. Препарат применяют однократно, но при необходимости возможно повторное введение на следующий день (всего не более двух введений).

<i>Профилактика рвоты при синдроме укачивания</i>			
<i>Масса животного (кг)</i>	<i>Количество таблеток</i>		
	<i>16 мг</i>	<i>24 мг</i>	<i>60 мг</i>
1,0-1,5		½	
1,6-2,0	1		
2,1-3,0		1	
3,1-4,0	2		
4,1-6,0		2	
6,1-7,5			1
7,6-10,0			1½
10,1-15,0			2
15,1-20,0			2½
20,1-30,0			4
30,1-40,0			5
40,1-60,0			8

В качестве противорвотного средства при других патологиях – в суточной дозе 2 мг/кг массы животного по действующему веществу, не более 5 суток.

<i>Профилактика и лечение рвоты при других патологиях</i>			
<i>Масса животного (кг)</i>	<i>Количество таблеток</i>		
	<i>16 мг</i>	<i>24 мг</i>	<i>60 мг</i>
1,0-4,0	½		
4,1-8,0	1	½	
8,1-12,0		1	
12,1-24,0		2	½
24,1-30,0			1
30,1-60,0			2

16. Побочных явлений и осложнений при применении препарата в соответствии с инструкцией, как правило, не наблюдается.

17. При введении препарата в дозе, превышающей 20 мг/кг массы животного, у собак возможны избыточное слюноотделение и диарея. В этом случае следует прекратить применение препарата и назначить средства симптоматической терапии.

18. При совместном применении Холликалма® с нестероидными противовоспалительными средствами, антибиотиками, противопаразитарными препаратами фармакологического взаимодействия не выявлено.

19. Особенности действия при первом применении и при отмене лекарственного препарата не выявлено.

20. Следует избегать пропусков при применении очередной дозы лекарственного препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска одной дозы применение препарата возобновляют в той же дозе и по той же схеме.

21. Холликалм® не предназначен для применения продуктивным животным.

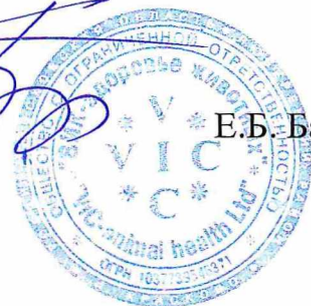
Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения

ООО «НПФ ВИК», Россия, 308519, Белгородская обл., Белгородский р-н, пгт. Северный, ул. Березовая, д.3 (полный производственный цикл)

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

ООО «ВИК – здоровье животных», Россия, 140050, Московская обл., г.о. Люберцы, дачный пос. Красково, Егорьевское ш., д. 3А, офис 34

Исполнительный директор
ООО «ВИК – здоровье животных»


 Е.Б. Бабин