

1

СОГЛАСОВАНО
Заместитель Руководителя
Россельхознадзора

17.06.2026

ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата
Габапентин-АСТРА таблетки

(Организация-разработчик: ООО «НПК «СКИФФ»;
117246, г. Москва, Научный проезд, д.20, стр.3, этаж/пом. 2/204)

Номер регистрационного удостоверения: 77-3-6.26-5485 №ПВР-3-6.26/04181

I. Общие сведения

1. Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения

Международное непатентованное наименование действующего вещества: Габапентин (Gabapentinum);

Торговое наименование: Габапентин-АСТРА таблетки (Gabapentin-ASTRA tabulettae).

2. Лекарственная форма: таблетки для приема внутрь.

Габапентин-АСТРА таблетки выпускают в пяти дозировках, содержащих в качестве действующего вещества:

- «Габапентин-АСТРА таблетки 50 мг» с содержанием в одной таблетке, массой 129 мг, габапентина - 50 мг;
- «Габапентин-АСТРА таблетки 200 мг» с содержанием в одной таблетке, массой 515 мг, габапентина - 200 мг;
- «Габапентин-АСТРА таблетки 300 мг» с содержанием в одной таблетке, массой 772,5 мг, габапентина - 300 мг;
- «Габапентин-АСТРА таблетки 400 мг» с содержанием в одной таблетке, массой 1030 мг, габапентина - 400 мг;
- «Габапентин-АСТРА таблетки 800 мг» с содержанием в одной таблетке, массой 2060 мг, габапентина - 800 мг.

В качестве вспомогательных веществ Габапентин-АСТРА таблетки содержит: лактозы моногидрат, микрокристаллическую целлюлозу, крахмал прежелатинизированный, натрий кроскармеллозу, натрия стеарилфумарат, гипромеллозу, смесь для покрытия оболочкой.

3. По внешнему виду лекарственный препарат представляет собой таблетки двояковыпуклые круглой формы, с крестообразной риской на одной стороне, от светло - зелёного до темно - зелёного цвета, покрытые пленочной оболочкой.

1

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

Запрещается применение лекарственного препарата Габапентин-АСТРА таблетки по истечении срока годности.

4. Лекарственный препарат выпускают расфасованным:

- «Габапентин-АСТРА таблетки 50 мг» и «Габапентин-АСТРА таблетки 200 мг»: 2 таблетки по 1 блистеру или 4 блистера; 8 таблеток по 1 блистеру или 4 блистера;

- «Габапентин-АСТРА таблетки 300 мг»: 2 таблетки по 1 блистеру; 4 таблетки по 2 блистера; 10 таблеток по 1 или 3 блистера;

- «Габапентин-АСТРА таблетки 400 мг» и «Габапентин-АСТРА таблетки 800 мг»: 2 таблетки по 1 блистеру; 4 таблетки по 2 блистера.

Блистеры помещают в картонную пачку с инструкцией по применению.

5. Хранят лекарственный препарат Габапентин-АСТРА таблетки в закрытой упаковке производителя, отдельно от пищевых продуктов и кормов, при температуре не выше 25 °С.

6. Лекарственный препарат Габапентин-АСТРА таблетки хранят в недоступном для детей месте.

7. Неиспользованный лекарственный препарат Габапентин-АСТРА таблетки утилизируют в соответствии с требованиями действующего законодательства.

8. Лекарственный препарат Габапентин-АСТРА таблетки отпускается без рецепта.

II. Фармакологические (биологические) свойства

9. Габапентин-АСТРА таблетки относится к фармакотерапевтической группе противосудорожные средства.

10. Структурно габапентин напоминает нейромедиатор гамма-аминомасляную кислоту (ГАМК), но не влияет на её связывание, поглощение или разложение. Основной фармакологический эффект габапентина заключается в блокировании кальциевых каналов в нервных окончаниях. Это приводит к уменьшению высвобождения возбуждающих нейротрансмиттеров из пресинаптических нейронов, что в свою очередь подавляет избыточную активацию нейронов, ответственных за развитие судорог и болевых ощущений.

При нейропатической боли габапентин действует комплексно, снижая нейронную возбудимость, ограничивая высвобождение потенциально токсичных веществ (глутамат, нейротрансмиттеры моноаминовой группы) и усиливая тормозные механизмы в ЦНС, что в совокупности помогает предотвратить гибель нейронов.

Пероральная биодоступность габапентина у домашних кошек и собак составляет приблизительно 90%. Габапентин практически не связывается с белками плазмы, выводится почками в неизменном виде, не подвергается метаболизму в организме кошек, у собак – частично метаболизируется в печени.

Клиренс габапентина из плазмы снижается у пожилых животных и у животных с нарушением функции почек. Константа скорости выведения, клиренс из плазмы и почечный клиренс прямо пропорциональны клиренсу креатинина. Габапентин выводится из плазмы при гемодиализе.

Габапентин-АСТРА таблетки по степени воздействия на организм относятся к малоопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76), в рекомендуемых дозах не оказывает эмбриотоксического, тератогенного и сенсибилизирующего действия.

III. Порядок применения

11. Лекарственный препарат Габапентин-АСТРА таблетки применяют кошкам и собакам:

- в комплексной терапии при нейропатических (нейрогенных) болях и судорогах.

- для коррекции поведенческих реакций, связанных со стрессом;

- для снижения степени возбуждения при транспортировке, груминге, громких звуках, разлуке с хозяином, посещении ветеринарных клиник и пребывании в условиях стационара;

12. Противопоказанием к применению лекарственного Габапентин-АСТРА таблетки является индивидуальная непереносимость компонентов препарата. Препарат следует назначать с осторожностью животным с патологией почек.

13. При работе с лекарственным препаратом Габапентин-АСТРА таблетки следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. Людям с гиперчувствительностью к компонентам лекарственного препарата следует избегать прямого контакта с лекарственным препаратом Габапентин-АСТРА таблетки. Во время работы с лекарственным препаратом Габапентин-АСТРА таблетки запрещается курить, пить и принимать пищу. По окончании работы с препаратом руки следует вымыть теплой водой с мылом. Пустую упаковку от препарата запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

При случайном контакте лекарственного препарата Габапентин-АСТРА таблетки с кожей или слизистыми оболочками глаз, носа, рта их необходимо немедленно промыть большим количеством воды. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании лекарственного препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или упаковку).

14. Безопасность применения габапентина беременным и кормящим самкам не изучена, поэтому препарат не рекомендован данным категориям животных.

15. Лекарственный препарат Габапентин-АСТРА таблетки применяют кошкам и собакам перорально, принудительно, на корень языка за 1,5-2 часа

до наступления стресс-фактора. Допустимо деление таблетки на две равные части.

Дозу препарата, кратность приёма и курс применения подбирает ветеринарный врач индивидуально.

Рекомендуемые суточные дозы применения для кошек - 10-30 мг/кг массы тела животного, для собак - 20-80 мг/кг массы тела животного. Суточные дозы можно разделить на 2-3 равные части и давать через равные временные интервалы.

Лечение следует начинать с минимальных доз с постепенным их увеличением до достижения терапевтического эффекта. Шаг увеличения дозы зависит от вида и массы животного, типа нервной деятельности и степени возбуждения. Продолжительность применения препарата определяет лечащий ветеринарный врач в зависимости от диагноза. При необходимости возможно пожизненное назначение препарата под регулярным контролем ветеринарного врача.

Решение о возможности увеличения дозы и/или продолжительности применения может быть принято только лечащим ветеринарным врачом.

В качестве препарата для ситуационной коррекции поведения возможно однократное применение.

Можно использовать различные дозировки таблеток, рассчитывая дозу исходя из массы тела животного и кратности введения.

Для удобства рекомендуется применение «Габапентин-АСТРА таблетки 50 мг» - животным массой тела от 2 кг, «Габапентин-АСТРА таблетки 200 мг» - от 5 кг, «Габапентин-АСТРА таблетки 300 мг» – от 10 кг, «Габапентин-АСТРА таблетки 400 мг» - от 20 кг, «Габапентин-АСТРА таблетки 800 мг» - животным массой тела от 30 кг.

16. При применении лекарственного препарата Габапентин-АСТРА таблетки в соответствии с инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается. При повышенной индивидуальной чувствительности к препарату и проявлении аллергических реакций его применение прекращают, животному назначают антигистаминные препараты и другие средства симптоматической терапии. Возможные побочные реакции на габапентин: седация, атаксия, нарушение координации, нистагм, тремор, рвота.

В случае возникновения избыточного седативного эффекта от препарата у кошек или собак, он проходит в течение 6–8 часов самостоятельно.

В случае недостаточной или чрезмерной седации, при следующем применении препарата дозу увеличивают либо снижают, на 25–50 % от предыдущей.

17. Симптомами передозировки являются сонливость, миорелаксация и атаксия, которые, как правило, проходят самостоятельно. При необходимости возможно применение симптоматической терапии.

18. Габапентин не подвергается значительному метаболизму и не влияет на метаболизм других противосудорожных лекарственных средств. Биодоступность габапентина снижается при одновременном приеме с

антацидами; необходимо выдержать как минимум 2-часовой интервал при совместном назначении габапентина и антацидов. Габапентин не следует применять одновременно с другими лекарственными средствами, оказывающими угнетающее действие на центральную нервную систему, в связи с повышением токсичности.

19. Особенности действия в начале приема не отмечено. При длительном применении в высоких дозах возможно развитие привыкания, при отмене препарата возможно усиление симптомов, повышенная возбудимость.

20. Следует избегать пропуска очередной дозы препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска одной дозы применение препарата возобновляют в той же дозе по той же схеме. Не допускается превышение рекомендуемой дозы препарата для компенсации пропущенной.

21. Лекарственный препарат Габапентин-АСТРА таблетки не предназначен для применения продуктивным животным.

Наименование	и	адрес	ООО «НВП «Астрафарм»: 117246,
производственной		площадки	г. Москва, Научный проезд, д.20, стр.3.
производителя		лекарственного	Тел.: (495) 785-83-50.
препарата	для	ветеринарного	
применения.			

Наименование,	адрес	организации,	ООО «НВП «Астрафарм»: 117246,
уполномоченной	держателем	или	г. Москва, Научный проезд, д.20, стр.3,
владельцем	регистрационного		эт/пом/ком 3/1/35.
удостоверения	лекарственного		Тел.: (495) 785-83-50.
препарата на	принятие	претензий от	
потребителя.			

Заместитель директора
ООО «НВП «Астрафарм»



П. А. Полозникова