

07.07.2020

**Ветдерм**  
(суспензія для перорального застосування)  
листівка-вкладка

**Опис**

Суспензія від світло-жовтого до темно-жовтого кольору.

**Склад**

1 мл препарату містить активної речовини (мг):

тріамцінолон	- 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 Тріамцінолон.

*Тріамцінолон* — синтетичний фторвмісний глюкокортикоїд з вираженою протизапальною, протиалергічною, десенсибілізуючою та антиоксидантною дією.

Протизапальні властивості тріамцінолону обумовлені стабілізацією мембран клітин, в тому числі лейкоцитів і органел (лізосом), пригніченням активності фосфоліпази А<sub>2</sub>, припиненням вивільнення арахідонової кислоти з фосфоліпідів клітинних мембран і зниженням рівня продуктів її метаболізму. Пригнічує гіалуронідазу, гальмує поділ лейкоцитів 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 протиалергічну дію. Зменшує вміст імуноглобулінів у сироватці крові, пригнічує кооперацію фагоцитів і лімфоцитів. Протишокова і антиоксидантна дія тріамцінолону базується на зниженні проникності ендотелію судин, мембранопротективних властивостях та активації ферментів печінки, які беруть участь у метаболізмі ендо- та ксенобіотиків.

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

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

*Нікотинамід* (вітамін РР), *рибофлавін* (вітамін В<sub>2</sub>) і *піридоксин* (вітамін В<sub>6</sub>) відіграють важливу роль в обміні речовин, беруть участь в клітинних окиснювально-відновних реакціях амінокислот. Застосування цих вітамінів значно покращує стан шкірного покриву, особливо при себорейному дерматиті і пеллагрі. Вітаміни легко всмоктуються в тонкому кишечнику і виводяться із сечею у вигляді різних метаболітів.

*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 транссульфування, метіонін знешкоджує токсичні продукти обміну речовин.

*Бурштинова кислота* прискорює процеси регенерації пошкоджених клітин шкіри, стимулює і нормалізує енергетичний та пластичний обміни, має антиоксидантну дію, підсилює біохімічні і фізіологічні відновні процеси в епідермісі 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:

<b>Вид тварини</b>	<b>Маса тіла тварини (кг)</b>	<b>Добова доза препарату (на тварину, мл)</b>
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 підвищеній 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 °С.

Термін придатності після першого відкриття (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 Суспензія для перорального застосування

Власник реєстраційного посвідчення:

**ТОВ «БРОВАФАРМА»**

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

зареєстровано в Україні за № АВ-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.

