



ЗДОРОВЬЕ ЛЮДЕЙ
И ЖИВОТНЫХ –
НАША ПРОФЕССИЯ

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. Маропитант цитрат является антагонистом нейрокининовых рецепторов (NK₁) и ингибирует связывание субстанции P, нейропептида тахикининовой группы в ЦНС. Маропитант цитрат эффективен при рвоте как центрального, так и периферического генеза.
При однократном введении препарата в дозе 2 мг/кг массы животного маропитант 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 Холликалм®. Маропитант 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. Людям 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 качания – 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).

Профилактика рвоты при синдроме укачивания			
Масса животного (кг)	Количество таблеток		
	16 мг	24 мг	60 мг
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.

Профилактика и лечение рвоты при других патологиях			
Масса животного (кг)	Количество таблеток		
	16 мг	24 мг	60 мг
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. Особенностей 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