

СОГЛАСОВАНО  
Заместитель Руководителя  
Россельхознадзора

---

---

ИНСТРУКЦИЯ  
по ветеринарному применению лекарственного препарата  
Зинтирил

(организация-разработчик: ООО «НИТА-ФАРМ», 410010, г. Саратов,  
ул. им. Осипова В.И., д. 1)

Номер регистрационного удостоверения: \_\_\_\_\_

### I. Общие сведения

1. Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения:

- торговое наименование: Зинтирил (Zintiril);
- международное непатентованное наименование – цетиризин.

2. Лекарственная форма: таблетки для приема внутрь.

Зинтирил содержит в качестве действующего вещества цетиризина дигидрохлорид, а также вспомогательные вещества: коповидон, кросповидон, магния стеарат, кремния диоксид коллоидный, сукралозу, хлорид натрия, аденоzin 5-монофосфат динатриевую соль, сорбитан моностеарат, ароматизатор «Оптимальный», комплексную пищевую добавку «Рута Аромат Индейки» и целлюлозу микрокристаллическую.

Зинтирил выпускают в двух дозировках: Зинтирил 2 мг с содержанием в 1 таблетке цетиризина дигидрохлорида - 2 мг; Зинтирил 15 мг с содержанием в 1 таблетке цетиризина дигидрохлорида - 15 мг.

3. По внешнему виду Зинтирил представляет собой круглые плоские таблетки от светло-бежевого до бежевого цвета, допускаются более темные или светлые вкрапления. Поверхность таблеток гладкая, с фаской, с двумя крестообразными разделительными бороздками на одной стороне и логотипом на другой стороне.

Срок годности препарата Зинтирил при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке производителя – 2 года с даты производства. Запрещается применение лекарственного препарата по истечении срока годности.

4. Зинтирил выпускают расфасованными по 2, 5, 6 и 10 таблеток в блистеры. Блистеры по 1, 2, 5 и 10 штук упаковывают в картонные пачки. Каждую потребительскую упаковку снабжают инструкцией по применению

препарата.

5. Хранят лекарственный препарат в закрытой упаковке производителя, отдельно от продуктов питания и кормов, в защищенном от влаги и прямых солнечных лучей месте при температуре от 2 °С до 25 °С и относительной влажности не более 65%.

6. Зинтирил следует хранить в местах, недоступных для детей.

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

8. Зинтирил отпускается без рецепта ветеринарного врача.

## II. Фармакологические свойства

9. Зинтирил относится к группе гистаминолитики группы H1-антигистаминные средства.

10. Цетиризин, входящий в состав препарата, является активным метаболитом гидроксизина, селективным антагонистом H1-гистаминовых рецепторов и обладает противоздушным и противоэксудативным действием.

Цетиризин оказывает влияние на гистаминзависимую стадию аллергических реакций немедленного действия, а также уменьшает миграцию эозинофилов и ограничивает высвобождение медиаторов при аллергических реакциях замедленного типа.

Цетиризин оказывает влияние на позднюю фазу аллергической реакции. Способствует устраниению зуда, снижению секреции слизистой оболочки носа, предотвращению бронхоспазма. Ингибитор действия гистаминолибераторов.

В терапевтических дозах практически не оказывает антихолинергического и антисеротонинового действия, а также не вызывает значительного седативного эффекта.

При пероральном применении лекарственного препарата цетиризин быстро всасывается в кишечнике. Начало действия после однократного приема внутрь наступает через 20–60 минут, продолжительность эффекта составляет более 24 часов. На фоне курсового лечения толерантность к антигистаминному действию цетиризина не развивается.

Зинтирил по степени воздействия на организм относится к малоопасным веществам (4 класс опасности согласно ГОСТ 12.1.007-76).

## III. Порядок применения

11. Зинтирил применяют кошкам и собакам для лечения и профилактики аллергических состояний, сопровождающихся крапивницей, в составе комплексной терапии.

12. Противопоказанием к применению является индивидуальная повышенная чувствительность животных к компонентам препарата, диабет, а также почечная и/или печеночная недостаточность.

13. При работе с препаратом Зинтирил 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 Зинтирил. Во время работы с препаратом запрещается курить, пить и принимать пищу. По окончании работы с препаратом руки следует вымыть теплой водой с мылом.

При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз, 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 этикетку).

14. С осторожностью применять беременным и лактирующим животным, а также щенкам и котятам моложе 6-месячного возраста.

15. Зинтирил применяют кошкам и собакам перорально индивидуально или с небольшим объёмом корма. Прием корма не влияет на биодоступность действующих веществ лекарственного препарата.

Препарат назначают кошкам в дозе 1мг/кг, собакам - 1-2 мг/ кг массы тела животного 1 раз в сутки. При необходимости суточную дозу для собак можно разделить на два приема, интервал между приемами должен составлять 12 часов.

В острых случаях лечение может продолжаться в течение 5-10 дней. При лечении хронических заболеваний возможно длительное применение препарата по рекомендации ветеринарного врача курсами по 2–4 недели с перерывами (на 3-7 дней в зависимости от скорости возобновления зуда и/или других симптомов).

Доза препарата, кратность и курс применения назначается ветеринарным врачом в зависимости от вида, выраженности клинических симптомов, тяжести течения заболевания и общего состояния животного.

Рекомендованная доза Зинтирил в зависимости от массы тела животного представлена ниже:

Масса животного, кг	Количество таблеток на 1 животное в один прием	
	2 мг	15 мг
до 1 кг	½	
от 1 до 2 кг	1	
от 2 до 3 кг	1 ½	
от 3 до 4 кг	2	¼
от 4 до 7,5 кг		½
от 7,5 до 15 кг		1
От 15 до 22,5 кг		1 ½
От 22,5 от 30 кг		2
от 30 до 45 кг		3

Животным весом свыше 45 кг — 1 таблетка Зинтирил 15 мг на каждые 15 кг массы тела животного (1/2 таблетки на каждые 7,5 кг).

Для более точного определения дозы, соответствующей массе тела животного, таблетка может быть разделена на части по линиям разлома.

Наиболее удобным является применение Зинтирил 2 мг - животным массой тела до 4 кг, Зинтирил 15 мг - животным массой тела от 4 кг.

Для удобства применения минимальной дозировки препарата возможно предварительно растворить таблетку или часть таблетки в небольшом количестве воды. Для этого таблетку или её части необходимо поместить в шприц соответствующей вместимости, предварительно вынув шток поршня. После чего вернуть шток на место и набрать воду. Оставьте шприц в состоянии покоя на 10 минут. После пройденного времени встрайхните шприц до получения однородной смеси. В таком виде задают необходимую дозировку препарата перорально в форме суспензии с помощью шприца-дозатора или стандартного шприца для инъекций без иглы.

Минимально необходимое количество воды для растворения 1 таблетки Зинтирил 2 мг – 4 мл (на каждые ¼ таблетки – 1 мл), 1 таблетки Зинтирил 15 мг - 8 мл (на каждые ¼ таблетки – 2 мл).

16. При применении лекарственного препарата Зинтирил в соответствии с инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается. Редко у животных может наблюдаться гиперсаливация и рвота. В случае возникновения аллергических реакций использование лекарственного препарата прекращают и назначают симптоматическую терапию.

17. Передозировка может вызывать признаки тошноты (слюнотечение, угнетение) и рвоту у некоторых животных.

18. Не рекомендуется одновременное применение Зинтирил с М-холинолитиками (антимускариновыми средствами) из-за риска усиления антихолинергических эффектов, таких как сухость слизистых оболочек, тахикардия, задержка мочи и нарушение моторики желудочно-кишечного тракта.

19. Особеностей действия лекарственного препарата в начале приема и его отмене не выявлено.

20. Следует избегать пропуска очередной дозы или нарушения рекомендуемого интервала между введениями 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.

21. Лекарственный препарат не предназначен для применения продуктивным животным.

Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения  
ООО «НИТА-ФАРМ»; 410010, г. Саратов, ул.им. Осипова В.И., д. 1.

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

ООО «НИТА-ФАРМ»; 410010,  
г. Саратов, ул. им. Осипова В.И., д. 1.

Начальник ОРиС

Васильченко Д. И.