

11.1.08.2025

**Седафен**  
(краплі для перорального застосування, розчин)  
листівка-вкладка

**Опис**

Розчин безбарвний або світло-жовтого кольору.

**Склад**

1 мл препарату містить діючу речовину:

фенібут – 100 мг.

Допоміжні речовини: натрію бензоат, гліцерин, аспартам, вода високоочищена.

Фармакологічні властивості

*АТС vet класифікаційний код: QN06BX – Інші психостимулятори і ноотропи. QN06BX22 – Фенібут.*

Фенібут – є фенільним похідним гамма-аміномасляної кислоти ГАМК та фенілетиламіну з домінуючими антигіпоксичною та антиамнестичною діями. Позитивно впливає на метаболічні процеси в нервових клітинах головного мозку.

Фенібут проявляє ноотропну активність, а як похідна сполука ГАМК має анксіолітичну (транквілізуючу) дію. Не впливає на холіно- і адренорецептори. Посилюючи гальмівні ГАМК-ергічні процеси, впливає на функціональний стан за рахунок нормалізації метаболізму та впливу на мозковий кровообіг.

Має виражену стрескоригуючу дію, забезпечує нормалізацію процесів збудження та гальмування в центральній нервовій системі.

Фенібут швидко всмоктується після перорального введення та добре проникає в усі тканини організму, включаючи гематоенцефалічний бар'єр. 80-95% фенібуту метаболізується в печінці до фармакологічно неактивних метаболітів. Не кумулюється. Через 3 години фенібут починає виділятися нирками, при цьому концентрація в тканинах мозку не знижується і його виявляють у мозку ще протягом 6 годин. Приблизно 5 % фенібуту виводиться нирками в незміненому вигляді, частково з жовчю.

**Застосування**

Препарат застосовують котам і собакам перорально з невеликою кількістю корму або безпосередньо на корінь язика в добових дозах:

коти – 1 крапля (0,04 мл) препарату (4 мг фенібуту) на 1 кг маси тіла тварини;

собаки – 2 краплі (0,08 мл) препарату (8 мг фенібуту) на 1 кг маси тіла тварини

цуценята – 1 крапля (0,04 мл) препарату (4 мг фенібуту) на 1 кг маси тіла тварини.

Добову дозу препарату розділяють на два приймання, які задають ранком та ввечері.

Курс застосування препарату становить 10-15 діб. За наявності ознак сильного збудження і психогенних порушень поведінки (агресія, страх, гіперактивність, гіперсексуальність) курс може бути продовжений до 20-ти діб.

За повторного виявлення у тварин ознак збудження і/або порушень поведінки – курс застосування препарату повторюють у тих же дозах, за тією ж схемою.

З метою профілактики стресів, спричинених транспортуванням, зміною місця перебування, вибухами піротехніки або снарядів, від'їздом господаря, участю у виставках і змаганнях, препарат застосовують за 3-5 діб до початку дії можливого стрес-фактору та впродовж 1-4 діб після завершення його впливу.

Для профілактики кінетозу (синдрому захитування) застосовують одноразово у вищевказаних дозах за 1-2 години до ймовірного початку транспортування тварини. За появи виражених ознак кінетозу (блювання) прийом препарату малоефективний.

Для корекції поведінки при підвищеній статевій активності препарат застосовують у тих же дозах спільно з контрацептивами. Тривалість курсу застосування залежить від індивідуальної чутливості тварин і ступеня їх порушення.

11.10.2025

**Протипоказання**

Індивідуальна чутливість до компонентів препарату.

Не застосовувати за гострої і хронічної ниркової недостатності, цукрового діабету.

Не застосовувати тваринам у період вагітності та лактації.

**Застереження**

**Побічна дія**

При застосуванні препарату згідно з вимогами листівки-вкладки побічної дії, як правило, не виникає.

За підвищеної індивідуальної чутливості тварин до компонентів препарату можливі прояви збудження, сонливості, дратівливості та алергічних реакцій. У таких випадках проводять симптоматичну та десенсибілізуючу терапію. Рідко, особливо при першому введенні препарату, у тварин може спостерігатися сонливість і нудота, які проходять самостійно та не потребують лікування.

**Особливі застереження при використанні**

Перед застосуванням препарат ретельно струшують. Слід з обережністю застосовувати препарат тваринам з патологією травного каналу через подразливу дію фенібуту.

**Застосування під час вагітності, лактації**

Під час вагітності та лактації не застосовують.

**Взаємодія з іншими засобами та інші форми взаємодії**

Подовжує та підсилює дію снодійних, нейролептичних та протисудомних препаратів.

**Передозування (симптоми, невідкладні заходи, антидоти)**

У рідкісних випадках у окремих тварин можливі сонливість або збудження, дратівливість, нудота, алергічні реакції. У таких випадках застосування препарату припиняють і призначають симптоматичну і десенсибілізуючу терапію.

**Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу**

Персонал, який працює з препаратом, повинен дотримуватися правил гігієни та безпеки, що прийняті при роботі з ветеринарними препаратами.

При потрапленні на шкіру, слизові оболонки та в очі необхідно промити їх великою кількістю проточної води.

**Форма випуску**

Полімерні флакони – крапельниці по 10, 15 мл або полімерні флакони по 10, 15 мл з доданим шприцем – дозатором.

**Зберігання**

Сухе темне, недоступне для дітей місце за температури від 5 до 25 °С.

При зберіганні допускається випадання осаду, який легко розбивається при струшуванні.

Після відкриття флакона препарат використати протягом 30 діб за умови зберігання його в темному місці за температури від 5 до 25 °С.

Термін придатності — 2 роки.

**Для застосування у ветеринарній медицині!**

Власник реєстраційного посвідчення:

ТОВ «БРОВАФАРМА»,

б-р Незалежності, 18-а, м. Бровари

Київська обл., 07400, Україна

Виробник готового продукту:

ТОВ «БРОВАФАРМА»,

б-р Незалежності, 18-а, м. Бровари

Київська обл., 07400, Україна