

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «Зоомикол® (аэрозоль)»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Зоомикол® (аэрозоль) (Aerозolum zoomycolum).

Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: тиабендазол, нитроксилин.

Лекарственная форма: аэрозоль для наружного применения.

1.2 В 90 г препарата содержится 0,60 г тиабендазола, 0,30 г нитроксилина, вспомогательные вещества и наполнители до 90 г: диметилсульфоксид, спирт этиловый, макрогол, форан 134А.

1.3 Препарат представляет собой жидкость желто-коричневого цвета с запахом этилового спирта.

1.4 Препарат выпускают в металлических флаконах по 90 г под давлением с распылительной головкой, укупоренных полимерной крышкой.

1.5 Препарат хранят по списку Б при температуре от плюс 15 °С до плюс 25 °С в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте, вдали от нагревательных приборов и открытого огня. Флакон под давлением. Беречь от ударов. Не разбирать и не давать детям.

1.6 Срок годности препарата – 3 (три) года от даты изготовления при условии соблюдения правил хранения и транспортирования. Не применять по истечении срока годности препарата.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Зоомикол® (аэрозоль) обладает широким спектром фунгицидного действия. Активен в отношении возбудителей трихофитии и микроспории представителей родов *Trichophyton spp.*, *Microsporon spp.*, *Epidermophyton spp.*, *Achorion spp.*

Механизм действия тиабендазола заключается в нарушении процесса деления ядра и торможении репродуктивной способности грибов.

Механизм действия нитроксилина связан с избирательным ингибированием синтеза бактериальной ДНК некоторых видов грибов (*Candida spp.*, дерматофитов, плесневых грибов, некоторых возбудителей глубоких микозов).

Комбинация тиабендазола и нитроксилина приводит к потенцированию действия каждого из них. Образование пены дает возможность воздействовать на всю поверхность пораженного участка, за счет чего усиливается антимикотическое действие лекарственного средства.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Зоомикол® (аэрозоль) применяют для лечения трихофитии, микроспории, поверхностного кандидоза и других кожных микозов лошадей, крупного и мелкого рогатого скота, свиней, собак и кошек.

3.2 Зоомикол® (аэрозоль) применяют наружно, наносят на поврежденные участки кожи животных и прилегающие к ним участки здоровой кожи от периферии к центру с шириной захвата 1-2 см. В зависимости от величины поражения, количество препарата должно быть таким, чтобы полностью смочить обрабатываемую поверхность. Обработку повторяют в зависимости от степени заболевания, 3-4 раза с интервалом от трех до пяти дней. Препаратом не следует обрабатывать однократно поврежденную поверхность кожи более чем 1/3 от поверхности тела животного.

3.3 Побочных явлений и осложнений при применении Зоомикол® (аэрозоль) в соответствии с настоящей инструкцией, не наблюдается.

В случае возникновения аллергических реакций при применении препарата (зуд, гиперемия кожи), препарат отменяют и назначают антигистаминные препараты и препараты кальция (кальция глюконат, кальция хлорид).

3.4 При применении препарата срок ожидания для животноводческой продукции не требуется.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать меры личной гигиены и правила техники безопасности.

4.2 Флакон под давлением! Беречь от удара и нагревания. Не допускать попадания препарата в глаза животного и обслуживающего персонала. Обработку животных следует проводить на открытом воздухе или в хорошо проветриваемом помещении.

5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают, и потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которого он находится.

Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил по применению препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Красная, д. 19А, тел.: 290-42-75) для подтверждения соответствия нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Изготовитель: «Ветпром» АО (VETPROM AD), Болгария, г. Радомир, ул. Отец Паисий, 26.

Инструкция по применению препарата разработана ветеринарными специалистами «Ветпром» АО, Болгария.

Инструкция подготовлена сотрудниками РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С. Н. Вышелесского» (Кучинский М. П.) и Частного торгового унитарного предприятия «Биоветпром» (Пригун А. С.).

