

ОДОБРЕНО
Совет по ветеринарным препаратам
протокол от «23» декабря 2021 г. № 118

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «Отивет»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Отивет (Olivetum).

Международное непатентованное наименование: миконазол, преднизолон, полимиксин В.

1.2 Лекарственная форма: суспензия для наружного применения.

Препарат представляет собой суспензию белого или почти белого цвета. При хранении допускается расслоение, исчезающее при встряхивании.

1.3 Препарат содержит в 1,0 мл в качестве действующих веществ 23 мг миконазола нитрата, 0,53 мг полимиксина В сульфата и 5 мг преднизолона ацетата; вспомогательные вещества: кремния диоксид коллоидный, вазелиновое масло.

1.4 Препарат выпускают в стеклянных флаконах по 15 мл с крышкой-капельницей, упакованной в бумажный блистер.

1.5 Препарат хранят в упаковке производителя в защищенном от света месте, при температуре от плюс 2 °С до плюс 25 °С. Препарат хранят отдельно от продуктов питания и кормов, в недоступном для детей месте.

1.6 Срок годности при соблюдении условий хранения – 2 года от даты изготовления, после вскрытия флакона - не более 3 месяцев.

1.7 Препарат отпускается без рецепта ветеринарного врача.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Отивет обладает широким спектром антимикробной и антигрибковой активности, оказывает противовоспалительное и противоаллергическое действие.

2.2 Миконазол – синтетическое производное имидазола; механизм действия основан на угнетении синтеза эргостерола оболочки и плазматических мембран грибов, изменении проницаемость клеточной стенки некоторых грамположительных бактерий. Наиболее чувствительны к миконазолу дрожжи и дерматомицеты. Миконазол активен в отношении широкого спектра патогенных грибов (*Candida* spp., *Trichophyton* spp., *Malassezia* spp., *Mycosporum* spp.), а также в отношении некоторых грамположительных микроорганизмов (*Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp.). При наружном применении миконазол практически не всасывается.

Полимиксин В – полипептидный антибиотик. Механизм действия обусловлен главным образом блокадой проницаемости цитоплазматической мембраны бактериальных клеток, что приводит к их деструкции. Активен в отношении большинства грамотрицательных бактерий (*Escherichia coli*, *Enterobacter* spp., *Klebsiella* spp., *Salmonella* spp., *Pseudomonas aeruginosa*). При наружном применении полимиксин В практически не всасывается.

Преднизолон - синтетический глюкокортикоид, при местном применении оказывает противовоспалительное и противоэкссудативное действие, способствует уменьшению зуда и заживлению тканей. Преднизолона ацетат всасывается через кожу в незначительных количествах, биотрансформируется в печени и выводится из организма, в основном, в виде метаболитов почками и с фекалиями.

2.3 По степени воздействия на организм (по классификации ГОСТ 12.1.007-76) препарат относится к веществам малоопасным, в рекомендуемых дозах не оказывает местнораздражающего, резорбтивно-токсического и сенсibiliзирующего действия.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют для лечения собак и кошек при остром и хроническом наружном отите (воспалении наружного слухового прохода) и заболеваниях кожи (дерматитах, пиодермиях, дерматофитозах, инфицированных ранах и др.) бактериальной и грибковой этиологии вызванных микроорганизмами чувствительными к препарату.

3.2 Перед применением флакон с препаратом взбалтывать до образования однородной суспензии.

При отитах препарат закапывают в больное ухо по 3-5 капель. Предварительно ушные раковины и слуховой проход очищают от ушной серы. С целью равномерного распределения препарата основание ушной раковины массируют легкими движениями. Если после применения препарата животное трясет головой, следует в течение нескольких минут фиксировать голову для предотвращения выброса препарата из полости уха.

Обработку следует проводить 2 раза в сутки до исчезновения клинических признаков заболевания и затем продолжить еще в течение 2-3 дней. Общий курс лечения не должен превышать 15 суток.

В комплексной терапии отодектоза (ушная чесотка), осложненного отитом, препарат применяют в той же дозе и по той же схеме.

При заболеваниях кожи препарат наносят на всю пораженную поверхность, предварительно удалив на пораженном и пограничном с ним участке волосяной покров, загрязнения, некротизированные ткани, гной и раневой экссудат. Обработку необходимо проводить 1-2 раза в сутки. Продолжительность лечения определяется ветеринарным специалистом, зависит от степени поражения и скорости заживления тканей, но не должна превышать 21 дня.

3.3 Для предотвращения слизывания препарата животному следует надеть намордник или шейный воротник, после высыхания препарата животное освобождают.

Следует избегать пропусков в схеме применения препарата, т.к. это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска очередной обработки применение препарата необходимо возобновить как можно скорее, в той же дозе и по той же схеме.

Возможно применение препарата животным во время беременности и лактации. Применение щенкам и котятм моложе 14-дневного возраста - с осторожностью, после консультации с ветеринарным врачом.

3.4 При применении препарата согласно инструкции побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается.

При закапывании препарата в слуховой проход у некоторых животных возможна частичная потеря слуха. По истечении нескольких дней после окончания применения препарата слух самопроизвольно восстанавливается.

3.5 Симптомы передозировки при применении препарата не выявлены.

3.6 Противопоказанием к применению является индивидуальная непереносимость компонентов препарата (в том числе в анамнезе).

Не следует применять препарат при прободении барабанной перепонки.

3.7 В случае возникновения побочных явлений (рвота, угнетение, зуд на месте применения) применение препарата прекращают и назначают антигистаминные препараты и препараты кальция.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

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

5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата, его

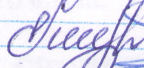
использование прекращают и потребитель обращается в государственное ветеринарное учреждение, на территории которого он находится.

Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил применения этого 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, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19 А) для подтверждения соответствия нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Рубикон», 210002, Республика Беларусь, г. Витебск, ул. М. Горького, 62 Б. Адрес производственной площадки: Республика Беларусь, г. Витебск, ул. Терешковой, 13 В.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Петров В.В., Романова Е.В., Мацинович М.С.) и ООО «Рубикон» (Кукор С.С.).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
23	12 2011 г. протокол № 118