

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата
ОТИБИОВЕТ УЛЬТРА

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Отибиовет Ультра (Otibiovetum ultra).

Международное непатентованное название действующих компонентов препарата: гентамицина сульфат, триамцинолона ацетонид, салициловая кислота, лидокаина гидрохлорид, карбетопендициния бромид.

1.2 В 1,0 см³ препарата содержится гентамицина сульфата 0,20 %, триамцинолона ацетонида 0,05 %, салициловой кислоты 0,55 %, лидокаина гидрохлорида 2,0 %, карбетопендициния бромида 0,0125 %, вспомогательные вещества: изопропиловый спирт, дистиллированная вода.

1.3 Препарат выпускают в форме ушных капель. Препарат представляет собой слегка опалесцирующую жидкость, от бесцветной до светло-желтого цвета. Допускается наличие мути и осадка, разбивающегося при встряхивании.

1.4 Препарат выпускают в полимерных флаконах по 20,0; 30,0 и 50,0 мл с крышечкой-капельницей и завинчивающимся колпачком из полимерных материалов. Хранят с предосторожностью (список Б) в упаковке предприятия-изготовителя в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 15 до плюс 25 °С.

1.5 Срок годности при соблюдении условий хранения - 24 месяца с даты изготовления. После вскрытия годен 12 суток при температуре от плюс 15 до плюс 25 °С. Не применять по истечении срока годности препарата.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Препарат относится к комплексным антибактериальным препаратам для местного применения. Входящие в состав препарата компоненты обладают антибактериальным, местноанестезирующим и противовоспалительным действием. Препарат оказывает терапевтический эффект при воспалительных процессах наружного уха.

2.2 Гентамицина сульфат относится к группе аминогликозидов, активен преимущественно в отношении аэробных грамотрицательных бактерий: *Escherichia coli*, *Salmonella* spp., *Enterobacter* spp., *Klebsiella* spp., *Proteus* spp., *Pseudomonas aeruginosa*, *Acinetobacter* spp., а также в отношении аэробных грамположительных кокков: *Staphylococcus* spp. (в том числе устойчивых к пенициллинам), некоторых штаммов *Streptococcus* spp.. Механизм бактерицидного действия гентамицина заключается в подавлении синтеза белка в микробной клетке на рибосомальном уровне.

2.3 Триамцинолона ацетонид, входящий в состав препарата, является синтетическим глюкокортикоидом, оказывает неспецифическое противовоспалительное, противоаллергическое и противозудное действие. Механизм его действия заключается в блокировании высвобождения эозинофилами медиаторов воспаления, простагландинов, которые потенцируют воспалительный процесс; стимуляции биосинтеза липокартинов, обладающих противоотечной активностью; уменьшении количества тучных клеток, вырабатывающих гиалуроновую кислоту; снижении проницаемости капилляров.

2.4 Лидокаин, входящий в состав препарата, оказывает местноанестезирующее действие. Механизм местноанестезирующего эффекта заключается в стабилизации нейрональной мембраны, снижении ее проницаемости для ионов натрия, что препятствует возникновению потенциала действия и проведению импульсов. Возможен антагонизм с ионами кальция. Быстро гидролизруется в слабощелочной среде тканей и после короткого латентного периода действует в течение 60–90 мин. При воспалении (тканевой ацидоз) анестезирующая активность снижается. Эффективен при всех видах местного обезболивания. Расширяет сосуды. Не оказывает раздражающего действия на ткани.

2.5 Салициловая кислота, входящая в состав препарата, относится к группе нестероидных противовоспалительных средств и оказывает антисептическое, противовоспалительное и кератолитическое действие. Механизм действия заключается в необратимом ингибировании циклооксигеназы (ЦОГ), в результате чего нарушается синтез простагландинов E₂ и I₂ и тромбксана A₂.

2.6 Карбетопендициния бромид, входящий в состав препарата, обладает антимикробным действием в отношении грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов и некоторых патогенных грибов. Карбетопендициния бромид оказывает бактерицидное действие, изменяя проницаемость цитоплазматической мембраны бактерий и патогенных грибов.

2.7 При наружном применении препарата, входящие в его состав действующие вещества, практически не всасываются через кожу, оказывая местное антибактериальное, противогрибковое и противовоспалительное, местноанестезирующее действие.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют собакам при острых и хронических отитах бактериальной и бактериально-грибковой этиологии.

3.2 Перед обработкой тщательно очищают кожу выступающую ушные раковины от поверхностных корок и струпьев тампоном, смоченным препаратом, а затем его закапывают пипеткой в каждое ухо по 3-5 капель (собакам малых пород – по 3 капли, собакам средних пород – по 4 капли и собакам крупных пород – по 5 капель) первые три дня 3-4 раза в день, затем 2-3 раза в день, но не более 12 дней. При необходимости курс лечения после недельного перерыва повторяют.

3.3 При повышенной индивидуальной чувствительности животного к компонентам препарата и появлении побочных явлений (зуд, покраснение, беспокойство) его применение прекращают.

3.4 Противопоказанием к применению служит повышенная индивидуальная чувствительность животных к компонентам препарата.

3.5 Препарат разрешено применять беременным и кормящим самкам, молодняку до 2-х недельного возраста.

3.6 Применение препарата не исключает использование других лекарственных препаратов специфической и симптоматической терапии, за исключением препаратов для наружного применения.

3.7 Препарат не предназначен для применения продуктивным животным.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные для работы с ветеринарными препаратами.

4.2 Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с ним. В случае появления аллергических реакций у персонала следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают, потребитель обращается в территориальное государственное ветеринарное учреждение, на территории которого он находится. Ветеринарными специалистами проводится изучение соблюдения всех правил применения препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательных воздействий препарата на организм животного, ветеринарными специалистами отбирают 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 на соответствие нормативной документации.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 ПК «Биогель», 220035, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Тимирязева 65, оф. 313 для ОДО «Ветфарм», 220036, Республика Беларусь, г. Минск, Западная, 13 – 478.

Инструкция по применению ветеринарного препарата разработана доцентом кафедры физиологии УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» Ковзовым В. В., директором ОДО «Ветфарм» Барабашем С. А.

