

ИНСТРУКЦИЯ
по применению Зоомикол[®] для лечения
дерматофитозов у собак и кошек

(организация-разработчик: «VETPROM AD», 2400, г. Радомир,
ул. Отец Паисий, д.26, Болгария)

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Зоомикол[®] (Zoomycol[®]).
Международные непатентованные наименования действующих веществ:
тиабендазол, нитроксилин.

2. Лекарственная форма: раствор для наружного применения в аэрозольной упаковке.

Зоомикол[®] в 100 г в качестве действующих веществ содержит: тиабендазол – 677 мг, нитроксилин – 338 мг и вспомогательные вещества: Макрогол 400, диметилсульфоксид, этанол 96%.

3. По внешнему виду Зоомикол[®] представляет собой раствор желто-коричневого цвета.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения – 3 года со дня производства.

Зоомикол[®] запрещается применять по истечении срока годности.

4. Зоомикол[®] выпускают расфасованным по 90 г и 155 г в металлических флаконах под давлением с распылительными головками и защитными полимерными крышками. Каждую единицу потребительской упаковки снабжают инструкцией по применению.

5. Зоомикол[®] хранят в закрытой упаковке производителя, отдельно от пищевых продуктов и кормов, в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте при температуре от 5°C до 25°C.

6. Зоомикол[®] следует хранить в местах, недоступных для детей.

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

8. Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Зоомикол[®] относится к комбинированным противогрибковым лекарственным препаратам.

10. Комбинация тиабендазола и нитроксилина, входящих в состав препарата, обеспечивает его широкий спектр фунгицидного действия в отношении возбудителей трихофитии и микроспории – грибов родов *Trichophyton*, *Microsporum*, *Epidermophyton* и *Achorin* и потенцирование активности каждого из компонентов.

Тиабендазол, (2-{4-тиазолил}-1H-бензимидазол), соединение класса бензимидазолов, механизм противогрибкового действия которого основан на

нарушении процесса деления ядра и торможении репродуктивной способности грибов.

Нитроксолин, (5-нитро-8-хинолинол), произвольное 8-оксихинолина избирательно ингибирует образование ДНК оболочки и плазматических мембран микроорганизмов, активен в отношении ряда грамположительных и грамотрицательных бактерий, включая *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp., *E. coli*, *Proteus* spp., и некоторых видов грибов (*Candida* spp., дерматофиты, плесень).

Образующаяся при использовании препарата пена дает возможность воздействовать на всю поверхность пораженного грибами участка тела, и за счет этого усиливается антимикотическое действие активных компонентов лекарственного препарата.

При локальном наружном применении лекарственного препарата тиabendазол и нитроксолин, обладая низкой системной доступностью, практически не всасывается через кожу и оказывает местное антигрибковое и антимикробное действие.

Зоомикол[®] по степени воздействия на организм относится к умеренно опасным веществам (3 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

III. Порядок применения

11. Зоомикол[®] назначают для лечения трихофитии, микроспории, поверхностного кандидоза и других дерматофитозов собак и кошек.

12. Противопоказанием к применению лекарственного препарата является индивидуальная чувствительность животного к его компонентам.

13. Зоомикол[®] применяют животным наружно путем нанесения раствора с расстояния 10-15 см на поверхность пораженного участка кожи, нажимая на распылительную головку флакона. Образующуюся пену наносят на пораженный участок кожи от периферии к центру и прилегающие к нему здоровые ткани с шириной захвата 1-2 см. Доза препарата зависит от степени поражения и должна быть достаточной для полного смачивания обрабатываемой поверхности.

Общая площадь обрабатываемых участков не должна превышать 30% поверхности тела животного. В зависимости от тяжести течения заболевания повторные обработки проводят 3-4 раза с интервалами от 3 до 5 дней.

Обработку животных следует проводить на открытом воздухе или в хорошо вентилируемом помещении.

Для предотвращения слизывания препарата животным надевают намордник, шейный воротник или фиксируют челюсти петлей из тесьмы, которые снимают после полного высыхания кожно-волосного покрова.

14. Симптомы передозировки препарата у животных не выявлены.

15. Особенности действия при первом применении Зоомикола[®] и при его отмене не установлено.

16. Запрещается применять лекарственный препарат беременным, кормящим самкам, а также котят и щенкам.

17. Следует избегать пропуска очередной дозы препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. При пропуске одной или нескольких доз лекарственного препарата курс применения необходимо возобновить в предусмотренных дозах и схеме применения.

18. При применении лекарственного препарата в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается. При повышенной индивидуальной чувствительности животного к компонентам Зоомикола[®] и появления аллергических реакций использование лекарственного препарата прекращают и проводят десенсибилизирующую терапию.

19. Запрещается применение лекарственного препарата Зоомикол[®] одновременно с противогрибковыми лекарственными препаратами для наружного применения.

20. Зоомикол[®] не предназначен для применения продуктивным животным.

IV. Меры личной профилактики

21. При проведении работ с Зоомиколом[®] следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами.

22. При работе с препаратом запрещается пить, курить и принимать пищу. После работы с лекарственным препаратом вымыть руки с мылом.

Пустую тару из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

23. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз, их необходимо промыть большим количеством воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам лекарственного препарата следует избегать прямого контакта с Зоомиколом[®]. 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).

С утверждением настоящей инструкции, утрачивает силу инструкция по применению Зоомикола[®], утвержденная Россельхознадзором 04 сентября 2014 года.

Наименования и адреса производственных площадок производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения.

«VETPROM AD», 2400, г. Радомир, ул. Отец Паисий, д.26, Болгария.

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

«VETPROM AD», 2400, г. Радомир, ул. Отец Паисий, д.26, Болгария.

Номер регистрационного удостоверения _____