

**ИНСТРУКЦИЯ**  
**по применению ветеринарного препарата «Отибиоветнео»**

**1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ**

1.1 Отибиоветнео (Otibiovetneo).

Международное непатентованное наименование: гентамицин, триамцинолон, салициловая кислота, карбетопендициний.

Лекарственная форма: раствор для наружного применения – капли ушные.

1.2 Ветеринарный препарат «Отибиоветнео» (далее по тексту – препарат) представляет собой прозрачный или слегка опалесцирующий раствор. Допускается наличие осадка, разбивающегося при встряхивании.

1.3 В 1,0 мл препарата содержится в качестве активных действующих веществ 0,5 мг триамцинолона ацетонида, 5,5 мг салициловой кислоты, 2 мг гентамицина сульфата и 0,125 мг карбетопендициния бромид и вспомогательные вещества – изопропиловый спирт, вода дистиллированная.

1.4 Выпускают препарат в полимерных флаконах-капельницах для лекарственных средств объемом 10; 20; 30; 50 мл.

1.5 Препарат хранят (список Б) в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 10°С до плюс 25°С. Препарат хранят в местах не доступных для детей.

1.6 Срок годности препарата – 2 года от даты изготовления. После первого вскрытия флакона-капельницы препарат годен в течении 12 суток. Не применять после окончания срока годности.

1.7 Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

**2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА**

2.1 Входящие в состав препарата компоненты обладают антибактериальным, фунгицидным, местноанестезирующим и противовоспалительным действием. Препарат оказывает терапевтический эффект при воспалительных процессах наружного уха.

Препарат активен в отношении многих грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, в том числе *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Proteus spp.* и др.

2.2 Входящий в состав препарата гентамицина сульфат относится к группе аминогликозидов, его механизм действия заключается в подавлении синтеза белка в микробной клетке на рибосомальном уровне.

Триамцинолона ацетонид является синтетическим глюкокортикоидом, оказывает неспецифическое противовоспалительное, противоаллергическое и противоэозинофильное действие. Механизм действия заключается в блокировании высвобождения эозинофилами медиаторов воспаления, которые потенцируют воспалительный процесс.

Салициловая кислота относится к группе нестероидных противовоспалительных средств и оказывает антисептическое, противовоспалительное и кератолитическое действие. Действие салициловой кислоты обусловлено ингибированием активности ЦОГ-2, что приводит к уменьшению продукции медиаторов воспаления - простагландинов D<sub>2</sub>, E<sub>2</sub> и I<sub>2</sub>. Подавляет секрецию сальных желёз.

Карбетопендициния бромид активен в отношении грамположительных, а также некоторых грамотрицательных бактерий, обладает противогрибковым действием. Механизм действия карбетопендициния бромид заключается в изменении проницаемости цитоплазматической мембраны бактерий и грибов.

2.2. При наружном применении препарата, входящие в его состав действующие вещества, практически не всасываются через кожу.

2.3 Препарат относится к веществам малоопасным (IV класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

### 3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат назначают для лечения собак и кошек при бактериальных и грибковых заболеваниях наружного слухового прохода, вызываемых микроорганизмами чувствительными к компонентам препарата.

3.2 Препарат применяют наружно. Перед использованием флакон с препаратом тщательно взбалтывают. При лечении отита предварительно очищают наружный слуховой проход, вводят 4–5 капель препарата в каждое ухо и легкими движениями массируют основание ушной раковины. В первые три дня лечения препарат используют 3–4 раза в день, далее кратность применения уменьшают до 2–3 раз в день. Длительность лечения, как правило, составляет 5–7 дней. После исчезновения клинических признаков заболевания лечение продолжают еще 2–3 дня. Общая продолжительность лечения не должна превышать 12 дней.

3.3 При использовании препарата согласно инструкции по применению побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается.

3.4 При повышенной индивидуальной чувствительности и проявлении аллергических реакций использование препарата прекращают, при необходимости назначают животному средства симптоматической терапии. Сведения о несовместимости компонентов препарата с другими средствами фармакологических групп отсутствуют.

3.5 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.

### 5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

5.1 В случае возникновения осложнений, после применения препарата, его использование прекращают. 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, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное Учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения на соответствие нормативных документов.

### 6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Производственный кооператив «Биогель».

Юридический адрес: Республика Беларусь, 220035 г. Минск, ул. Тимирязева, 65, оф. 313.

Адрес производственной площадки: Республика Беларусь, 222680, Минская область, Столбцовский район, д. Деревное.

Произведено по заказу Частного производственно-торгового унитарного предприятия «Летуаль» Республика Беларусь, 220075, г. Минск, ул. Инженерная, д. 1Е.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками ПК «Биогель» и Частного предприятия «Летуаль» (Л.Е. Янушевская, А.Н. Безбородкин).

Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	_____
Секретарь	_____
З.Сперм	_____
28.04.2017	протокол № 128