

**КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА
КЪМ РАЗРЕШЕНИЕ ЗА ТЪРГОВИЯ № 0022-2609**

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНИЯ ЛЕКАРСТВЕН ПРОДУКТ

ДОГ ЕКЗЕМА

DOG ECZEMA

Емулсия за кожа при кучета и котки

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

В 100 ml се съдържат:

Активни вещества:

Neomycin sulfate 500 000 IU

Prednisolone 100 mg

Precipitated sulfur 500 mg

Zinc oxide 3.0 g

Помощни вещества:

Качествен състав на помощните вещества и другите съставки	Количествен състав, ако тази информация е важна с оглед на правилното прилагане на ветеринарния лекарствен продукт
Methyl parahydroxybenzoate	300 mg
Polysorbate 20	
Sorbitan monolaurate	
Propylene glycol	

3. КЛИНИЧНА ИНФОРМАЦИЯ

3.1 Видове животни, за които е предназначен ВЛП

Кучета и котки.

3.2 Показания за употреба за всеки вид животни, за който е предназначен продуктът

Ветеринарният лекарствен продукт е предназначен за лечение на кожни заболявания – алергични дерматити, рани през I-ва фаза, изгаряния, пиотравматичен дерматит, импетиго при кучето, акне и при повърхностни пиодермии на кожните гънки (лицева, устна, скротална и вулварна).

3.3 Противопоказания

Да не се използва при кожни язви.

3.4 Специални предупреждения

Няма.

3.5 Специални предпазни мерки при употреба

Специални предпазни мерки за безопасна употреба при видовете животни, за които е предназначен ВЛП:

Не е приложимо.

Специални предпазни мерки за лицата, прилагащи ветеринарния лекарствен продукт на животните:

Да не се яде, пие и пуши по време на работа.

Специални предпазни мерки за защита на околната среда:

Не е приложимо.

3.6 Неблагоприятни реакции

Кучета и котки:

Неопределена честота (не може да се определи от наличните данни):	Кожна атрофия ¹
--	----------------------------

¹ При продължително приложение (месеци) продуктът може да предизвика кожна атрофия.

Съобщаването на неблагоприятни реакции е важно. Това позволява непрекъснат мониторинг на безопасността на ветеринарния лекарствен продукт. Съобщенията трябва да се изпращат, за предпочитане чрез ветеринарен лекар, или на притежателя на разрешението за търговия или на националния компетентен орган чрез националната система за съобщаване. За съответните данни за връзка вижте също точка 16 от листовката.

3.7 Употреба по време на бременност, лактация или яйценосене

Може да се прилага по време на бременност и лактация.

3.8 Взаимодействие с други ветеринарни лекарствени продукти и други форми на взаимодействие

Не са известни.

3.9 Начин на приложение и дозировка

Приложение върху кожата.

Разклати добре преди употреба!

Кожата на заболялия участък предварително се почиства и застригва, ако е необходимо се извършва предварителна хирургическа обработка, след което с помощта на тампон внимателно се втрива два пъти дневно за период от 5 до 14 дни.

3.10 Симптоми на предозиране (и когато е приложимо — процедури на действие при спешни случаи и антидоти)

При многократно предозиране не са наблюдавани признаци на непоносимост при видовете животни, за които е предназначен продуктът.

3.11 Специални ограничения за употреба и специални условия за употреба, включително ограничения за употребата на антимикробни и противопаразитни ветеринарни лекарствени продукти, с цел да се ограничи рискът от развитие на резистентност

Не е приложимо.

3.12 Карентни срокове

Не е приложимо.

4. ФАРМАКОЛОГИЧНА ИНФОРМАЦИЯ

4.1 Ветеринарен лекарствен анатомо-терапевтичен код (ATCvet Code): QD07CA03

Дерматологични, кортикостероиди, слаби, комбинация с антибиотици.

4.2 Фармакодинамика

Ветеринарният лекарствен продукт действа противовъзпалително, антисептично, антимикотично, адстрингентно и кератолитично.

Неомицинът е аминогликозиден антибиотик, който влияе бактерицидно главно срещу Грам-отрицателни микроорганизми с изключение на *Pseudomonas*, и срещу някои Грам-положителни коки. Неомицинът действа в логаритмичната и стационарната фаза на размножение на микроорганизмите.

Преднизолонът е кортикостероид с противовъзпалително и противосърбежно действие и е много подходящ за външно приложение.

Преципитираната сяра притежава антисептично, антимикотично, акарицидно и кератолитично действие. В присъствие на алкални и белтъчни вещества, сярата може да образува сероводород, серен диоксид, натриев сулфид, натриев хидросулфид и други съединения. В контакт с кожата се получават лесно H₂S, SO₂ и полисулфиди, които действат акарицидно върху крастните кърлежи – *Psoroptes*, *Chorioptes* и *Sarcoptes*; антимикотично върху трихофитони.

Цинковият оксид е изключително подходящ при екзематозни кожни увреждания, влажни дерматити и екскорации на кожата, поради адстрингентния и предпазващия му ефект, както и поради благоприятното му влияние на рани. Той действа резорбиращо в присъствие на секрети с кисел характер – адстрингентно, също слабо антисептично и подсушаващо.

5. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

5.1 Основни несъвместимости

Не са известни.

5.2 Срок на годност

Срок на годност на крайния ветеринарен лекарствен продукт: 2 години.

Срок на годност след първо отваряне на първичната опаковка: 2 месеца.

5.3 Специални условия за съхранение

Да се съхранява при температура под 25 °С.

Да се съхранява в оригиналната опаковка.

Да се съхранява на сухо място.

Да се пази от пряка слънчева светлина.

5.4 Вид и състав на първичната опаковка

Пластмасови флакони от 50 ml и 100 ml, затварящи се с винтови пластмасови капачки.

Пластмасови флакони от 50 ml и 100 ml с дозираща помпа, поставени в единична картонена кутия.

Не всички размери на опаковката могат да бъдат предлагани на пазара.

5.5 Специални мерки за унищожаване на неизползвани продукти или остатъци от тях

Ветеринарните лекарствени продукти не трябва да бъдат изхвърляни чрез отпадни води или битови отпадъци.

Използвайте програми за връщане при унищожаването на неизползвани ветеринарни лекарствени продукти или остатъци от тях в съответствие с изискванията на местното законодателство и с всички национални системи за събиране, приложими за съответния ветеринарен лекарствен продукт.

6. ИМЕ НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

“Фарма Вет” ООД

7. НОМЕР НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

№ 0022-2609

8. ДАТА НА ПЪРВОТО ИЗДАВАНЕ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

Дата на първото издаване на разрешението за търговия: 25/09/2015

9. ДАТА НА ПОСЛЕДНАТА РЕДАКЦИЯ НА КРАТКАТА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

03/2024

10. КЛАСИФИКАЦИЯ НА ВЕТЕРИНАРНИТЕ ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ

Да се отпуска само по лекарско предписание.

X

Д-Р ВАЛЕНТИН АТАНАСОВ
ЗАМЕСТИК ИЗПЪЛНИТЕЛЕН ДИРЕКТОР