

Инструкция

по применению Цитодерм спрея противогрибкового+
(организация-производитель: АО «НПФ «Экопром», Россия)

Номер регистрационного удостоверения:

Общие сведения

Состав и форма выпуска

Цитодерм спрей противогрибковый+ в 1 мл в качестве действующего вещества содержит нафтифина гидрохлорид – 9,5 мг, а в качестве вспомогательных компонентов: полиэтиленгликоль (ПЭГ-400), изопропанол и воду дистиллированную.

Цитодерм спрей противогрибковый+ представляет собой прозрачную жидкость от бесцветного до светло-желтого цвета.

Выпускают препарат расфасованным по 150, 100 и 50 мл в полимерные флаконы с навинчиваемыми пластмассовыми триггерами и далее помещают поштучно вместе с инструкцией по применению в картонные пачки.

Лекарственная форма

Спрей недозированный для наружного применения.

Фармакологические свойства

Цитодерм спрей противогрибковый+ относится к противогрибковым лекарственным препаратам.

Нафтифин – противогрибковое средство класса аллиламинов. Нафтифин быстро проникает в кожу, создавая устойчивую противогрибковую концентрацию в различных ее слоях. Механизм действия связан с ингибированием скваленэпоксидазы, что приводит к подавлению биосинтеза эргостерола — незаменимого компонента клеточных мембран грибов. Нафтифин оказывает фунгицидное и фунгистатическое действие на дерматофитов, таких как трихофитон, эпидермофитон и микроспорум; плесень (*Aspergillus spp.*); дрожжевые (*Candida spp.*, *Pityrosporum*) и другие виды грибов (*Sporothrix schenckii* и др.).

Нафтифин оказывает местное бактерицидное действие в отношении грамположительных и грамотрицательных бактерий, которые могут вызвать вторичные бактериальные инфекции. Эффективность нафтифина в купировании симптомов пиодермии, а также в показателях подавления роста бактерий сходна с гентамицином. Обладает сосудосуживающим и противовоспалительным действием, которое способствует быстрому исчезновению симптомов воспаления, в особенности – зуда.

Препарат по степени воздействия на организм относится к малоопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76); не оказывает иммунотоксического, эмбриотоксического и тератогенного действия, в рекомендуемых дозах не вызывает кожно-раздражающих, резорбтивно-токсических и сенсибилизирующих эффектов.

Показания к применению

Цитодерм спрей противогрибковый+ применяют собакам и кошкам, щенкам и котяткам с 4-х недельного возраста для местного лечения грибковых кожных заболеваний, вызванных дерматофитами (трихофития и микроспория), дрожжеподобными грибами, плесневыми грибами и вторичных бактериальных инфекций кожи.

Порядок применения

Препарат применяют наружно и местно. Перед применением Цитодерм спрея противогрибкового+ проводят санитарную обработку пораженной поверхности кожи, затем равномерно орошают препаратом от периферии к центру или наносят тонким слоем с помощью тампона, захватив пограничную здоровую ткань до 1 см. Спреем орошают пораженную поверхность кожи 1 раз в сутки в течение 10 - 14 дней до выздоровления.

Контрольные микроскопические исследования проводят через 10 дней после последней обработки.

Для предотвращения слизывания препарата животным необходимо надевать намордник, воротник или смыкать челюсти петлей из тесьмы, которые снимают через 15 - 20 минут после обработки и полного высыхания препарата.

При попадании препарата в глаза животного их нужно быстро и тщательно промыть водой.

При необходимости дополнительно назначают лекарственные средства специфической и симптоматической терапии. При отсутствии эффекта в течение 2 недель следует подтвердить диагноз.

Не отмечено взаимодействие с другими лекарственными препаратами.

Побочные явления и осложнения

Побочных явлений и осложнений при применении Цитодерм спрея противогрибкового+ в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдается. В редких случаях возможны индивидуальные реакции кожи (раздражение, шелушение, зуд, отек, появление сыпи на коже). В случае проявления аллергических реакций у животного, препарат следует смыть водой с мылом и ополоснуть шерсть большим количеством проточной воды, а при

необходимости назначить антигистаминные препараты и средства симптоматической терапии.

Противопоказания

Противопоказанием к применению препарата является повышенная индивидуальная чувствительность животного к компонентам препарата. Не подлежат обработке ослабленные животные.

Передозировка

Симптомов передозировки препаратом не установлено.

Применение при беременности и в период лактации

Осуществляется только под наблюдением ветеринарного врача.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

Не отмечено взаимодействие с другими лекарственными препаратами.

Особые указания

Применяют препарат щенкам и котятм с 4-х недельного возраста.

Меры личной профилактики

При работе с препаратом следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными средствами. По окончании работы с препаратом руки следует вымыть теплой водой с мылом. Неиспользованный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

Условия хранения

Хранят препарат в закрытой упаковке производителя, в защищенном от прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре от 2 °С до 25 °С и относительной влажности воздуха не более 60%.

Срок годности препарата при соблюдении условий хранения – 2 года со дня производства. Дата производства указана на упаковке. По истечении срока годности препарат не должен применяться.

Применять препарат только по назначению. Не использовать для бытовых целей пустые флаконы.

Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

Хранить в местах, недоступных для детей.

Организация-производитель: АО «НПФ «Экопром», Российская Федерация, 140070, Московская обл., г. Люберцы, р.п. Томилино, ул. Гаршина, д. 11/23, пом. 263.

Разработчик: Neoterica GmbH / Неотерика ГмбХ, Grillostr. 18, 45141, Essen, Germany / Грилло штр. 18, 45141, Эссен, Германия.

Глава 13. «Гарантии организации-производителя»

13.1 Организация-производитель гарантирует соответствие качества поставляемого препарата требованиям настоящего стандарта при соблюдении потребителем условий хранения и транспортировки, установленных настоящим стандартом.

13.2 Срок годности препарата – 2 года со дня производства. Днем производства считается день выполнения первой производственной операции, связанной со смешиванием фармацевтической субстанции с другими компонентами.