

ИНСТРУКЦИЯ

по применению Фортиклин Спрея для лечения ран, заболеваний кожи и копыт бактериальной этиологии, профилактики послеоперационных инфекций у животных

(организация – разработчик: «Laboratorios SYVA s.a.u.», Avda. Parroco Pablo Diez, 49-57, 24010 Leon, Spain / «Лабораториос СИВА с.а.ю.», Пр. Парроко Пабло Диэс, 49-57, 24010, Леон, Испания)

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Фортиклин Спрей (Forticlin Spray).

Международное непатентованное наименование: хлортетрациклин.

2. Лекарственная форма: суспензия для наружного применения.

Фортиклин Спрей в 100 г содержит в качестве действующего вещества хлортетрациклина гидрохлорид – 2,0 г, а также вспомогательные вещества – пропиленгликоль, синий патентованный V (E 131), спирт изопропиловый, пропеллент (n-бутан /изобутан/пропан).

3. По внешнему виду препарат представляет собой суспензию сине-зеленого цвета.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке - 2 года со дня производства.

Запрещается применение препарата после истечения срока годности.

4. Выпускают препарат расфасованным по 250 мл в металлических флаконах с распылительными головками, мерными клапанами и защитными колпачками вместимостью 335 мл. Каждый флакон снабжают инструкцией по применению.

5. Хранят в закрытой упаковке производителя, в сухом, защищенном от света месте, вдали от нагревательных приборов и открытого огня, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре от 15°C до 25°C.

6. Лекарственный препарат следует хранить в местах, недоступных для детей.

7. Неиспользованный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

8. Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Фармакотерапевтическая группа: антибактериальные лекарственным препараты группы тетрациклинов.

10. Входящий в состав препарата хлортетрациклина гидрохлорид обладает выраженными антибактериальными свойствами в отношении ряда грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, вызывающих инфекции кожи и копыт у животных, включая *Streptococcus spp.*, *Fusobacterium pp.*, *Clostridium spp.*, *Haemophilus spp.*, *Klebsiella spp.*, а также риккетсий, хламидий, простейших (*Theileria*, *Eperythozoom*, *Anaplasma*); слабо активен в отношении кислотоустойчивых бактерий, синегнойной палочки.

Механизм антибактериального действия хлоритетрациклина гидрохлорида основан на подавлении белкового синтеза микробной клетки (блокада функции рибосом) и блокада синтеза РНК.

При наружном применении препарата хлортетрациклин гидрохлорид практически не всасывается и не накапливается в органах и тканях животного.

Фортиклин Спрей по степени воздействия на организм согласно ГОСТ 12.1.007-76 относится к малоопасным веществам (4 класс опасности), в рекомендуемых дозах не обладает кожно-раздражающим действием; при попадании в глаза вызывает раздражение.

III. Порядок применения

11. Фортиклин Спрей применяют сельскохозяйственным животным, собакам, кошкам и птицам для лечения воспалительных заболеваний кожи и копыт (копытец) бактериальной этиологии, вызванных чувствительными к тетрациклинам микроорганизмами, в том числе некробактериоза крупного рогатого скота и овец, хирургических и травматического происхождения ран, ожогов, обморожений; для профилактики послеоперационных инфекций (после кастрации, купирования хвостов и ушей, обрезки рогов и копыт, наложения швов), для обработки пуповины новорожденных, ссадин, царапин, повреждений в области копыт, копытец и межкопытцевой щели.

12. Противопоказанием к применению препарата является индивидуальная повышенная чувствительность животного к одному из компонентов препарата (в том числе в анамнезе). Препарат не следует применять в случае поражения более 10% поверхности тела животного.

13. Обработку животных проводят на открытом воздухе или в хорошо проветриваемом помещении, вдали от открытого огня и нагревательных приборов.

Перед применением препарата с пораженной поверхности удаляют загрязнения, шерсть, некротизированные ткани, гной и раневой экссудат. Баллон тщательно встряхивают и, нажимая на распылительную головку, распыляют препарат на пораженный участок с расстояния 18-20 см в течение 2-3 секунд до достижения равномерного распределения красителя. Обработки проводят 1 раз в 5-7 дней, до полного заживления пораженной поверхности, но не более чем 4 раза.

При лечении поражений в области головы следует предотвращать попадание препарата в глаза.

14. Симптомы передозировки при применении лекарственного препарата не выявлены.

15. Особенности действия при первом применении лекарственного препарата или при его отмене не выявлено.

16. В период беременности используется без ограничений.

17. Следует избегать пропусков очередной дозы препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. При пропуске одной или нескольких доз лекарственного препарата его применение возобновляют в тех же дозировках и по той же схеме.

18. Побочных явлений и осложнений при применении Фортиклина спрея в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдается. При повышенной индивидуальной чувствительности животного к компонентам препарата и появлении аллергических реакций, использование препарата прекращают и при необходимости назначают десенсибилизирующую терапию.

19. Применение Фортиклина спрея не исключает использования других лекарственных средств специфической и симптоматической терапии.

20. Мясо и молоко животных во время и после лечения препаратом может быть использовано без ограничений. В случае вынужденного убоя животного, обработанные препаратом участки туши зачищают и утилизируют.

IV. Меры личной профилактики

21. При применении Фортиклина спрея необходимо соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными средствами.

22. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз, их необходимо промыть большим количеством проточной воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с Фортиклином спреем. Пустые флаконы из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, они подлежат утилизации с бытовыми отходами.

23. В случае проявления аллергических реакций или при случайном попадании препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения:

«Laboratorios SYVA s.a.u.»,
Avda. Parroco Pablo Diez, 49-57, 24010
Leon, Spain /
«Лабораториос СИВА с.а.ю.»,
Пр. Парроко Пабло Диэс, 49-57, 24010,
Леон, Испания /

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

ООО «Урсус»,
109428, Россия, Москва, Рязанский
проспект, д. 8 А, стр. 14, этаж 13.

С утверждением настоящей инструкции утрачивает силу инструкция, утвержденная Россельхознадзором 09.02.2016 г.

Номер регистрационного удостоверения:

724-3-32.13-1808 № ПВИ-3-7.8/02545