

**КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА
КЪМ РАЗРЕШЕНИЕ ЗА ТЪРГОВИЯ № 0022-2516**

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКИЯ ПРОДУКТ

ИХТАМОЛ ВЕТПРОМ 10% маз
ICHTHAMMOL VETPROM 10% ointment

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Активна субстанция:

Ichthammol 5.0 g/50 g

Ексципиенти:

За пълния списък на ексципиентите, виж точка 6.1.

3. ФАРМАЦЕВТИЧНА ФОРМА

Маз за кожа.

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1 Видове животни, за които е предназначен ВМП

Говеда, коне, магарета, свине, овце, кози и кучета.

4.2 Терапевтични показания, определени за отделните видове животни

При повърхностни и по-дълбоки гнойни възпалителни заболявания на кожата и подкожната съединителна тъкан - фурункули, карбункули, флегмони, абсцеси, язви, фистули, гнойни рани, екземи, гнойни дерматити, изгаряния, измръзвания. При заболявания на опорно-двигателния апарат, като гнойни бурзити и тендовагинити, остеомиелити след остеосинтеза и др.

4.3 Противопоказания

Да не се използва при свръхчувствителност към активната субстанция или към някой от ексципиентите.

Да не се използва при животни от сем. Котки.

4.4 Специални предпазни мерки за всеки вид животни, за които е предназначен ВМП

Няма.

4.5 Специални предпазни мерки при употреба

Специални предпазни мерки за животните при употребата на продукта

Не е приложимо.

Специални предпазни мерки за лицата, прилагащи ветеринарномедицинския продукт на животните

Не е приложимо.

4.6 Неблагоприятни реакции (честота и важност)

Възможна е появата на кожни обриви.

Честотата на неблагоприятните реакции се определя чрез следната класификация:

- много чести (повече от 1 на 10 животни, проявяващи неблагоприятни реакции)

- чести (повече от 1, но по-малко от 10 животни на 100 животни)

- не чести (повече от 1, но по-малко от 10 животни на 1,000 животни)
- редки (повече от 1, но по-малко от 10 животни на 10,000 животни)
- много редки (по-малко от 1 животно на 10,000 животни, включително изолирани съобщения).

4.7 Употреба по време на бременност, лактация или яйценосене

Може да се прилага по време на бременност.

Не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за консумация от хора.

4.8 Взаимодействие с други ветеринарномедицински продукти и други форми на взаимодействие

Несъвместим е с йод, тежки метали и алкалоиди.

4.9 Доза и начин на приложение

Външно, върху кожата.

Предварително почистена, засегнатата зона се намазва добре с мазта (посредством шпатула) 1-2 пъти дневно. Прилага се до затихване на възпалителния процес, болката и изчистването на раните.

4.10 Предозиране (симптоми, спешни мерки, антидоти), ако е необходимо

Няма данни.

4.11 Карентен срок

Месо и вътрешни органи: нула дни.

Не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за консумация от хора.

5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ ОСОБЕНОСТИ

Фармакотерапевтична група: антисептици и дезинфектанти.

Ветеринарномедицински Анатомо - Терапевтичен Код: QD08AX.

5.1 Фармакодинамични свойства

Ихтиоловата маз действа антисептично, инсектицидно, акарицидно, кератолитично, подсушаващо, съдосвиващо, антифлогистично; намалява сърбежа и усета за болка; ускорява разнасянето на инфилтратите.

Проявява адстригентен, антимикотичен и омекотяващ ефект. Нанесен върху рани предизвиква денатурация на белтъчните молекули, прониква бързо в кожата, намалява сърбежа, секрецията, ексудацията и болезнената чувствителност, ограничава възпалителната реакция, ускорява разнасянето на инфилтратата и регенерацията на поразените тъкани. Благоприятно влияе в областта на възпалението на кожата и подкожните слоеве като: регулира съдовия тонус, възстановява кръвообращението, подобрява обмяната на веществата.

5.2 Фармакокинетични особености

След перорално приложение битуминосулфонатите се резорбират бързо. Бионаличността им е над 33%. Установена е минимална биокумулация. Допуска се наличието на директно свързване с глицин, минимално с меркаптурова киселина, сулфонати или гликуронова киселина. Резорбцията им при локално приложение върху кожата се усилва от кортикостероиди или хепарин.

Резорбира се от 1 до 3% от приложената доза при локално третиране. 88% от резорбираното количество се излъчва за 240 часа. Най-високите нива са установени в кожата на мястото на приложение на битуминосулфонатите – 1000 µg/kg.

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ОСОБЕНОСТИ

6.1 Списък на ексципиентите

Adeps Suillus
White Soft Paraffin.

6.2 Основни несъвместимости

Несъвместим е с йод, тежки метали и алкалоиди.

6.3 Срок на годност

Срок на годност на крайния ветеринарномедицински продукт: 2 години.
Срок на годност след първо отваряне на първичната опаковка: 30 дни.

6.4 Специални условия за съхранение на продукта

Да се съхранява при температура под 25 °С.
Да се пази от светлина.
Да се съхранява на сухо място.

6.5 Вид и състав на първичната опаковка

Алуминиеви туби по 50 g.

6.6 Специални мерки за унищожаване на неизползван продукт или остатъци от него

Всеки неизползван ветеринарномедицински продукт или остатъци от него трябва да бъдат унищожени в съответствие с изискванията на местното законодателство.

7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

ВЕТПРОМ АД,
ул. „Отец Паисий” №26
2400 гр. Радомир,
България

8. НОМЕР НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

№ 0022-2516

9. ДАТА НА ПЪРВОТО ИЗДАВАНЕ РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

03/04/2015.

10. ДАТА НА ПОСЛЕДНАТА РЕДАКЦИЯ НА ТЕКСТА

09/2022

ЗАБРАНА ЗА ПРОДАЖБА, СНАБДЯВАНЕ И/ИЛИ УПОТРЕБА

Не е приложимо.

Д-Р ВАЛЕНТИН АТАНАСОВ
ЗАМЕСТНИК ИЗПЪЛНИТЕЛЕН ДИРЕКТОР