

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

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Зоовет (Zoovetum).

1.2 Препарат представляет собой жидкость желто-коричневого цвета в форме аэрозоля для наружного применения.

В 155 г препарата содержится 1 г тиабендазола, 0,525 г нитроксолина, вспомогательные и формообразующие вещества.

1.3 Препарат фасуют по 155 г в аэрозольные баллоны с распылительными головками и защитными колпачками.

1.4 Препарат хранят по списку Б в упаковке изготовителя в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте, вдали от нагревательных приборов и открытого огня, при температуре от плюс 15 °С до плюс 25 °С.

Срок годности - 3 (три) года от даты изготовления.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Зоовет – комплексный препарат с противомикробным и фунгицидным действием. Компоненты препарата обладают синергидным действием.

2.2 Препарат активен в отношении возбудителей кожных заболеваний животных родов *Trichophyton spp.*, *Microsporum spp.*, *Epidermophyton spp.*, *Achorion spp.*, *Candida spp.* и некоторых других возбудителей кожных микозов, а также *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.* и др.

2.3 Тиабендазол является фунгицидным и противопаразитарным средством. Механизм действия заключается в способности ингибировать процессы репродукции патогенных грибов, путем нарушения процесса деления ядер клеток.

Нитроксолин – лекарственное средство из группы оксихинолинов, обладающее противомикробным и фунгицидным действием. Нитроксолин активен в отношении грибов рода кандиды, дерматофитов, плесневых грибов, а также стрепто- и стафилококков, эшерихий, сальмонелл и некоторых других микроорганизмов.

Механизм действия основан на избирательной блокаде синтеза ДНК микроорганизмов.

2.4 Благодаря пенообразующей основе препарат равномерно распределяется на поверхности кожи. Препарат не обладает раздражающим действием.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Зоовет применяют при трихофитии, микроспории, поверхностном кандидозе и других кожных заболеваниях лошадей, крупного и мелкого рогатого скота, свиней, собак и кошек.

3.2 Перед применением флакон следует хорошо взболтать и распылять с расстояния 15-25 см от пораженного участка в течение 1-3 секунд.

Препарат наносят на поврежденные участки кожи животных и прилегающие к ним участки здоровой кожи от периферии к центру с шириной захвата 1-2 см. В зависимости от величины поражения количество препарата должно быть таким, чтобы полностью обработать пораженную поверхность.

Обработку проводят 3 - 4 раза с интервалом 3 – 5 дней.

3.3 Препаратом не следует обрабатывать площадь тела животного более чем на 1/3 от общей поверхности.

3.4 В рекомендуемых дозах препарат не вызывает побочных явлений и осложнений. В редких случаях возможны аллергические реакции.

В случае развития аллергических реакций после использования следует прекратить применение препарата, назначить антигистаминные средства (димедрол, тавегил и др.) и препараты кальция (кальция хлорид, кальция глюконат).

3.5 При обработке повреждений в области головы следует предохранять глаза животных от попадания препарата.

3.6 Ограничений по использованию животноводческой продукции в период применения препарата нет.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые правила личной гигиены и техники безопасности.

4.2 Содержимое флакона не распылять вблизи огня и нагревательных приборов.

Беречь от ударов и нагревания. Флакон под давлением.

4.3 Не допускать попадания препарата в глаза животных и обслуживающего персонала. При случайном попадании – промыть обильным количеством воды.

5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают и потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которой 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, составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (г. Минск, ул. Красная 19-а, тел. 290-42-75) для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ


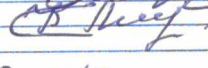
6.1 «Ветпром» АО

(Болгария, г. Радомир, ул. Отец Паусий, 26, +359/777/82493, 80268)

для Частного торгового унитарного предприятия «Биоветпром»,

(Республика Беларусь, Минский район, д. Королицевичи, ул. Коммунистическая, 41А, комн.1-1, тел/ф.: 8(017) 246-47-89.

Инструкция подготовлена сотрудниками кафедры фармакологии и токсикологии (И.А. Ятусевич), паразитологии (И.П. Захарченко), общей, частной и оперативной хирургии (А.И. Карамалак) УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» и частного торгового унитарного предприятия «Биоветпром» (Г.И. Каменский)

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
20	12
2017	протокол № 93