

Опис

Мазь від блідо-жовтого до жовтого кольору.

Склад

1 г препарату містить діючі речовини:

перметрин 10,0 мг, триамцинолону ацетонід 1,0 мг, неоміцину сульфат 3500 МО, ністатин 100 000 МО;

Допоміжні речовини: поліетиленовий віск, олія мінеральна.

Фармакологічні властивості

АТС-VET класифікаційний код: QS02C. Препарати, що застосовуються в отології.

Комбіновані препарати, що містять кортикостероїди та протимікробні засоби.

ОТИГЕЛЬ® – антимікробний, антипаразитарний, протигрибковий та протизапальний препарат у формі гелю для зовнішнього застосування.

Неоміцину сульфат – антибіотик групи аміноглікозидів, який має бактерицидну дію відносно грампозитивних та більшості грамнегативних мікроорганізмів: *Staphylococcus albus*, *Staphylococcus aureus*, *Klebsiella* spp., *Proteus*, *E.coli*, *Pseudomonas* і т.д.

Ністатин належить до групи полієнових антибіотиків, володіє фунгістатичною та

фунгіцидною діями. Ністатин активний відносно: *Malassezia* spp., *Candida* spp., *Cryptococcus* spp., *Trichophyton* spp., *Epidermophyton* spp. та ін.

Триамцинолону ацетонід - синтетичний глюкокортикоїд, що характеризується протизапальною, антиалергічною та заспокійливою діями.

Перметрин – синтетичний піретроїд I типу який володіє акарицидною та інсектицидною властивостями. Він порушує роботу натрієвих каналів і блокує передачу нервових імпульсів у комах. Особливо до перметрину чутливі кліщі *Otodectes cynotis*.

Застосування

Лікування собак та котів, хворих на отити та дерматити зовнішнього слухового каналу, що спричинені бактеріями, грибами та кліщами, чутливими до неоміцину, перметрину та ністатину.

Дозування

Перед застосуванням ОТИГЕЛЮ необхідно провести гігієнічну очистку зовнішніх слухових проходів. Для використання ОТИГЕЛЮ необхідно приєднати м'яку насадку до алюмінієвої туби. У вушний канал ввести невелику кількість препарату (розміром з горошину), потім обережно розмасажувати біля основи вуха. Видалити надлишок препарату біля вушної раковини ОТИГЕЛЬ® застосовують 1 раз на день протягом 10 днів. При необхідності курс лікування необхідно повторити. Препарат обов'язково вводять в обидва вуха, навіть при ураженні одного вуха.

Протипоказання

Не застосовувати препарат для тварин з підвищеною чутливістю до компонентів препарату, а також з перфорацією барабанної перетинки. Не використовувати котам вагою менше 1,5 кг, а також кошенятам молодше 8 тижнів.

Застереження

Перед застосуванням препарату необхідно перевірити цілісність барабанної перетинки.

Після лікування препаратом може спостерігатися легке та помірне почервоніння вуха, яке не потребує застосування специфічної терапії. В окремих випадках встановлено порушення слуху, як

правило, тимчасово, і насамперед у тварин старшого віку. У котів можуть виникнути в дуже рідкісних випадках неврологічні клінічні симптоми, такі як атаксія і тремор. У цьому випадку лікування повинно бути припинено. Після припинення застосування препарату ці симптоми зникають.

Форма випуску

По 15 г в алюмінієву тубу з довгим носиком, з пластиковим бушоном.

По одній тубі разом з листівкою-вкладкою і м'якою насадкою поміщеною у пачку з картону.

Зберігання

Зберігати в сухому, захищеному від прямих сонячних променів місці, при температурі не вище 25 °С, в недоступному для дітей місці.

Термін придатності – 2 роки в закритій оригінальній упаковці. Не більше 28 днів після відкриття туби. Для застосування у ветеринарній медицині!

Власник реєстраційного посвідчення:

ТОВ «АРТЕРІУМ ЛТД»

01032, Україна, м. Київ, вул. Саксаганського, 139.

Виробник готового продукту:

ПАТ «Київмедпрепарат»

01032, Україна, м. Київ, вул. Саксаганського, 139.