Додаток 2

до реєстраційного посвідчення АВ-05149-01-14

**Ветмеколь**

листівка-вкладка

**Опис**

Мазь білого або білого зі злегка жовтуватим відтінком кольору, однорідної консистенції.

С**клад**

1 г препарату містить діючі речовини:

хлорамфеніколу - 7,5 мг,

6-метилурацилу - 40 мг.  
**Допоміжні речовини:** поліетиленгліколь 400, поліетиленгліколь 1500.

**Фармакологічні властивості**

***АТСvet QD03AX – ветеринарні препарати, що сприяють загоєнню (рубцюванню) ран.***

Комбінований препарат для місцевого застосування з антимікробною, репаративною та протизапальною діями.

Хлорамфенікол, що входить до складу препарату, чинить антимікробну дію, механізм якої пов’язаний з порушенням синтезу білків мікроорганізмів. Діє бактеріостатично, активний щодо грампозитивних (*Staphylococcus spp.,* *streptococcus spp.*) і грамнегативних мікроорганізмів (*Pseudomonas aeruginosa*, *Escherichia coli*).

Метилурацил прискорює процеси клітинної регенерації, сприяє рубцюванню ран і чинить протизапальну дію. Механізм дії метилурацилу остаточно невстановлений. Існує принаймні два шляхи, що забезпечують вплив метилурацилу на організм – через гіпоталамо-гіпофізарно-надниркову систему, а також через безпосередній вплив на клітину. У результаті посилюється синтез нуклеїнових кислот і білків, проявляються антиоксидантні властивості, активізуються мітози, настають відповідні зміни в енергетичному обміні клітин, системі мікроциркуляції та елементах строми.

Поліетиленоксидна основа (допоміжні речовини), що являє собою суміш поліетиленгліколю 400 і поліетиленгліколю 1500, адсорбує раневий ексудат, потенціює активність лікарських речовин. За наявності гною або некротичних мас антибактеріальна дія препарату зберігається.

Діючі речовини препарат легко проникає у тканини без пошкодження біологічних мембран, однак ступінь системного всмоктування після застосування препарату на шкіру, рани та слизові оболонки невідомий.

**Застосування**

Лікування собак, котів і непродуктивних коней у разі інфікованих ран м′яких тканин, що спричинені мікроорганізмами, чутливими до хлорамфеніколу.

**Дозування**

Препарат застосовують місцево. Мазь наносять тонким шаром на пошкоджену поверхню (за необхідності попередньо проводять первинну хірургічну обробку рани) 1–2 рази на добу. У випадку нанесення мазі у гнійні порожнини нею просочують стерильні марлеві серветки, якими заповнюють рану. Можливе введення мазі у гнійні порожнини через катетер (дренажну трубку) за допомогою шприца. У таких випадках препарат попередньо підігрівають до 35–36 °С. Перев′язки здійснюють щодня до повного очищення ран від гнійно-некротичного вмісту і початку їхньої грануляції.

Тривалість лікування залежить від тяжкості й перебігу захворювання. Рекомендований курс лікування – 14 діб.

**Протипоказання**

Підвищена чутливість до компонентів препарату. Не застосовувати препарат у разі грибкових уражень шкіри. Не застосовувати для продуктивних тварин.

Продовження додатку 2

до реєстраційного посвідчення АВ-05149-01-14

**Застереження**

*Побічна дія*

Можливий розвиток алергічних реакцій (шкірні висипи), дерматити, свербіж, місцевий набряк.

*Особливі застереження при використанні*

Використання антибактеріальних засобів для зовнішнього застосування може призводити до сенсибілізації шкіри, що супроводжується розвитком реакцій підвищеної чутливості за подальшого застосування цього препарату зовнішньо або у вигляді лікарської форми системної дії. Не допускати попадання мазі на слизову оболонку очей і ротової порожнини.

*Використання під час вагітності та лактації*

У зв′язку з недостатністю інформації про безпеку застосування комбінації хлорамфеніколу та метилурацилу у вигляді мазі для зовнішнього нанесення при вагітності та лактації у тварин слід ретельно зважити співвідношення користь/ризик (особливо для котів).

*Взаємодія з іншими засобами або інші форми взаємодії*

Хлорамфенікол є інгібітором цитохрому P450 у собак, тому в цих тварин слід з обережністю застосувати препарати, що метаболізуються за допомогою ферментів цитохрому Р450, одночасно з хлорамфеніколом.

Персонал, який працює з препаратом, повинен дотримуватись основних правил гігієни й безпеки, що прийняті під час роботи з ветеринарними лікарськими засобами.

**Форма випуску**

Алюмінієві туби по 40 г.

**Зберігання**

**Сухе, захищене від світла, недоступне для дітей місце, за температури не вище** 25 °С, окремо від харчових продуктів і кормів для тварин.

Термін придатності – 2 роки.

**Для застосування у ветеринарній медицині!**

**Власник реєстраційного посвідчення:**

ПАТ НВЦ “Борщагівський ХФЗ”

Україна, 03134, м. Київ, вул. Миру, 17

**Виробник готового продукту:**

ПАТ НВЦ “Борщагівський ХФЗ”

Україна, 03134, м. Київ, вул. Миру, 17