

**Орідерміл**  
**(мазь вушна)**  
листівка-вкладка

**Опис**

Мазь жовтуватого кольору.

**Склад**

100 г препарату містить діючі речовини:

перметрин	- 1 г,
неоміцину сульфат	- 350 000 МО,
ністатин	- 10 000 000 МО,
триамцинолону ацетонід	- 0,10 г.

Допоміжні речовини: поліетилен віск ФС6, рідкий парафін.

**Фармакологічні властивості**

АТС vet класифікаційний код QS02 – ветеринарні препарати, які застосовують в отології.  
QS02CA04 – Триамцинолон і протимікробні.

Неоміцин – аміноглікозидний антибіотик, що бактерицидно діє головним чином на грамнегативні бактерії (*E. coli*, *Klebsiella spp.*, *Corynebacterium spp.* та інші) та деякі штами *Staphylococcus*.

Ністатин – антибіотик, який володіє фунгіцидною дією. Особливо ефективний проти *Malassezia spp.*, *Candida spp.*

Триамцинолону ацетонід – напівсинтетичний кортикостероїд, що характеризується протизапальною, антиалергічною та заспокійливою діями.

Перметрин – синтетичний піретроїд, 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*.

Дані з літератури показують, що резорбція ністатину, неоміцину та перметрину через здорову шкіру дуже обмежена. Не виключено системне поглинання триамцинолону ацетоніду.

**Застосування**

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

**Дозування**

Перед застосуванням рекомендується очистити слуховий канал. Нанести невелику кількість препарату (розміром як горошина) і обережно розмасажувати біля основи вуха.

Кількість введеного препарату відповідає приблизно 0,3 г препарату, що містить 1050 МО неоміцину, 3,0 мг перметрину, 30 000 МО ністатину та 0,3 мг триамцинолону ацетоніду.

Видалити надлишок препарату біля вушної раковини. Препарат застосовують один раз на добу протягом 21 доби (період репродуктивного циклу кліщів *Otodectes cynotis*).

**Протипоказання**

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

Не застосовувати препарат вагітним та/або лактуючим тваринам

**Застереження**

*Побічна дія*

Після лікування препаратом спостерігається легке та помірне почервоніння вуха, яке не потребує застосування специфічної терапії. В окремих випадках встановлено порушення слуху, як правило, тимчасове, і насамперед у тварин старшого віку. У котів можуть виникнути в дуже виняткових випадках неврологічні клінічні симптоми, такі як атаксія і тремор. У цьому випадку лікування повинно бути припинено.

*Особливі застереження при використанні*

Перед застосуванням препарату необхідно перевірити цілісність барабанної перетинки.

Продовження додатку 2  
до реєстраційного посвідчення АА-00596-01-10

**Форма випуску**

Первинне упакування – алюмінієві туби по 10 та 30 г. Вторинне упакування – картонна коробка.

**Зберігання**

Сухе темне, недоступне для дітей місце за температури від 15 °С до 25 °С.

Термін придатності – 3 роки.

Після відкриття туби препарат необхідно використати протягом 28 діб.

**Для застосування у ветеринарній медицині!**

**Назва та місце знаходження власника реєстраційного посвідчення**

Ветоквінол С.А.  
МАГНІ ВЕРНУА, 70200 Люр  
Франція

Vetoquinol S.A.  
MAGNY VERNONIS, 70200 LURE  
France

**Виробник готового продукту:**

Ветоквінол Біовет Сп. з о.о.  
Косінієров Гдинських 13/14, 66-400  
Гожув ВЛКП  
Польща

Vetoquinol Biowet Sp. z o. o.  
Kosynierow Gdyskich 13/14  
66-400 Gorzow WLKP  
Poland

Ветоквінол С.А.  
МАГНІ ВЕРНУА, 70200 Люр  
Франція

Vetoquinol S.A.  
MAGNY VERNONIS, 70200 LURE  
France