

Інтрамікон
(розчин для перорального застосування)
листівка-вкладка

Опис

Прозорий розчин від жовтого до світло-бурштинового кольору.

Склад

1 мл препарату містить діючу речовину:

ітраконазол – 10 мг.

Допоміжні речовини: пропіленгліколь, розчин сорбіту 70%, гідроксипропіл-бета-циклодекстрин, натрію сахаринат, карамель, ароматизатор, кислота хлоридна, натрію гідроксид, вода високоочищена.

Фармакологічні властивості

АТС vet класифікаційний код QJ02A – Протигрибкові ветеринарні препарати для системного застосування. QJ02AC02 – Ітраконазол.

Ітраконазол – синтетичний протигрибковий засіб широкого спектру дії, похідна сполука триазолу. Ітраконазол виявляє активність щодо дерматофітів, дріжджів, плісневих грибів (*Trichophyton spp.*, *Microsporum spp.*, *Candida spp.*, *Malassezia spp.*, *Aspergillus spp.*) та інших збудників мікозів. Ітраконазол взаємодіє з 14- α -деметилазою – ферментом цитохрому Р-450, який є речовиною, необхідною для перетворення ланостеролу в ергостерол. Пригнічення синтезу ергостеролу призводить до збільшення клітинної проникності та витікання клітинного вмісту мікроміцетів. Ітраконазол також може пригнічувати ендогенне дихання, трансформацію дріжджів до міцеліальних форм, гальмувати поглинання пурина та погіршувати біосинтез мікроміцетами тригліцеридів та/або фосфоліпідів.

Після перорального застосування, ітраконазол добре всмоктується, досягаючи максимальної концентрації в плазмі крові через 2,5 години. Біодоступність ітраконазолу при застосуванні з кормом становить близько 55%, а при застосуванні на голодний шлунок збільшується на 30%. У плазмі крові зв'язується з білками більш, ніж на 99%, в основному з альбуміном.

Ітраконазол добре проникає в тканини. Його концентрації в легенях, нирках, печінці, кістках, шлунку, селезінці і м'язах в 2-3 рази вищі, ніж концентрації в плазмі.

Концентрація ітраконазолу в кератинових тканинах, особливо в шкірі, приблизно в 4 рази перевищує його концентрацію в плазмі крові.

Ітраконазол метаболізується в печінці з утворенням великої кількості метаболітів.

Період напіввиведення ітраконазолу із плазми крові собак і кішок становить 28-30 годин. За багаторазового застосування період напіввиведення зростає. До 18% від введеної дози виділяється у незміненому вигляді з фекаліями, менше 0,03% – з сечею. Близько 35% ітраконазолу виводиться у вигляді неактивних метаболітів з сечею, близько 54% – з фекаліями.

Застосування

Лікування собак та котів, хворих на мікози та дерматофітози, спричинені переважно видами *Trichophyton verrucosum*, *Trichophyton mentagrophytes*, *Trichophyton equinum*, *Microsporum canis*, *Microsporum gypseum*.

Дозування

Препарат задають перорально (переважно на голодний шлунок) за допомогою шприца-дозатора у дозі 0,5-1,0 мл (5-10 мг ітраконазолу) на 1 кг маси тіла раз на добу. Препарат потрібно вводити повільно та обережно, щоб тварина мала змогу ковтати розчин.

При лікуванні кошенят або цуценят, необхідно ретельно визначати дозу введення препарату відповідно до маси тіла тварини. Для кошенят масою тіла менше 0,5 кг застосовують шприц об'ємом 1 мл, який дозволяє точно дозувати препарат.

Котам та кошеняттам препарат можна застосовувати разом з кормом.

Лікування котів та собак проводять методом пульсової терапії переважно трьома курсами по 7 днів з інтервалами по 7 днів між ними. Собакам після першого 7-денного щодобового курсу, можна

09.07.2024

задавати препарат ще 20 діб з інтервалом між введенням в одну добу.

У складних випадках, якщо розпочатий курс лікування давав позитивні результати, його можна продовжити під контролем лікаря ветеринарної медицини до повного одужання.

Протипоказання

Не застосовувати тваринам з підвищеною індивідуальною чутливістю до ітраконазолу або допоміжних речовин препарату.

Не застосовувати тваринам з порушеною функцією нирок та печінки.

Не застосовувати препарат під час вагітності та в період лактації.

Не застосовувати котам і собакам до двомісячного віку.

Застереження

Побічна дія

Ітраконазол переноситься собаками та кішками краще, ніж кетоконазол і побічні ефекти спостерігаються не так часто. Але, у окремих собак можуть виявляти прояви гепатотоксичності, ураження шкіри у вигляді еритем, васкулітів, а також набряки кінцівок. У кішок інколи спостерігають порушення функціонування шлунково-кишкового тракту (анорексія, зменшення маси тіла, блювота), гепатотоксичність та пригнічення. У разі виникнення значних побічних ефектів, лікування тварин припиняють та назначають курс підтримуючої терапії.

Особливості застереження при використанні

Тварини з незадовільним загальним станом, які мають додаткові захворювання, потребують більш ретельного нагляду під час лікування.

Необхідно проводити обстеження котів та собак, які мають серцеві захворювання та припиняти лікування у разі погіршення клінічних показників.

Рекомендується дезінфікувати та прибирати місця перебування тварини під час та після закінчення лікування.

Взаємодія з іншими засобами та інші форми взаємодії

Однчасне застосування препарату із антацидами, рифампіцином значно знижує ефективність препарату.

Без консультацій із лікарем ветеринарної медицини не застосовувати з іншими препаратами.

Форма випуску

Флакони із темного скла по 50 або 100 мл, упаковані в картонні коробки з шприцями-дозаторами.

Зберігання

Суше темне, недоступне для дітей місце за температури від 5 °С до 25 °С.

Термін придатності після першого відкриття (відбору) 35 діб.

Термін придатності – 2 роки.

Для застосування у ветеринарній медицині!

Власник реєстраційного посвідчення:

ТОВ "БРОВАФАРМА"

б-р Незалежності, 18-а, м. Бровари, Київської обл., 07400, Україна

Виробник готового продукту:

ТОВ "БРОВАФАРМА"

б-р Незалежності, 18-а, м. Бровари, Київської обл., 07400, Україна