**КОРОТКА ХАРАКТЕРИСТИКА ПРЕПАРАТУ**

**1. Назва**

СКІНГАРД

**2. Склад**

200 мл препарату містятьдіючі речовини:

хлоргексидину диглюконату  розчин в перерахунку на хлоргексидину диглюконат – 4,0 г;

кетоконазол – 2,0 г.

Допоміжні речовини: гліцерин, пропіленгліколь, молочна кислота, ПЕГ-75 Ланолін, полісорбат–80, сік алоє барбадоського, ароматизатор Диня 23806, натрію лактату розчин, метилпарагідроксибензоат, вода очищена.

**3. Фармацевтична (лікарська) форма**

Спрей для зовнішнього застосування, розчин

**4. Фармакологічні властивості**

***ATC-vet класифікаційний код: QD08АС52 Хлоргексидин, у комбінаціях***

СКІНГАРД — антибактеріальний та протигрибковий антисептик, який не містить спирту, до складу якого входить хлоргексидину диглюконат та кетоконазол.

Хлоргексидину диглюконат — хімічна сполука, яка належить до похідних бігуанідину та відрізняється високою протимікробною активністю і низькою токсичністю. Механізм бактерицидної дії хлоргексидину пов’язаний з порушенням рибосомальної РНК і зупиненням синтезу клітинної оболонки бактерії. Хлоргексидину диглюконат відрізняється високою ефективністю по відношенню до метицилінчутливих стафілококів (MSSA), а також метицилінстійких (MRSA): *Staphylococcus aureus, Staphylococcus epidermidis, Staphylococcus valivarius*. Доведена антисептична активність по відношенню до грампозитивних коків: *Streptococcus viridans (Aerococcus viridans), Streptococcus haemolitycus, Streptococcus pneumoniae, Streptococcus mutans, Streptococcus agalactiae, Streptococcus serotypes* і *ribotypes, Enterococcus species*. Серед грамнегативних бактерій найбільш чутливими до дії хлоргексидину є: *Escherichia coli, Haemophilus influenzae, Gardnerella vaginalis* і *Acinetobacter*. Фунгістатична та фунгіцидна активність хлоргексидину включає грибки виду *Candida*, дріжджі та деякі дерматофіти (*Dermatophytes, Microsporum, Trichophyton, Trichoderma*).

Хлоргексидину диглюконат має властивість накопичуватися в зовнішньому шарі шкіри, що сприяє продовженню його протимікробної дії. Хлоргексидин видаляється зі шкіри на 96-98 % при багаторазовому промиванні. Мінімальна кількість препарату, що може залишитися в організмі, не викликає токсичних реакцій. Препарат не проявляє канцерогенної та мутагенної дії. Не викликає звикання мікрофлори.

Кетоконазол — синтетичне похідне імідазолдіоксолану, протигрибковий засіб широкого спектру дії. Механізм дії полягає в пригніченні біосинтезу ергостеролу та зміні ліпідного складу мембрани грибів. Активний щодо дерматофітів (*Trichophyton spp., Epidermophyton floccosum, Microsporum spp.*), дріжджів (*Malassezia spp, Candida spp., Pityrosporum spp., Torulopsis, Cryptococcus spp.*). Особливо виражений ефект щодо *Malassezia spp.* Кетоконазол активний також щодо грампозитивних коків (*Staphylococcus spp., Streptococcus spp.*). Розвиток вторинної резистентності під час лікування не спостерігався; при місцевому застосуванні не виявляє системної дії.

**5. Клінічні особливості**

**5.1 Види тварин**

Собаки, коти.

**5.2 Показання до застосування**

Лікування собак і котів при бактеріальних та грибкових захворюваннях шкіри, що супроводжуються свербінням, висипанням, випадінням шерсті, запаленням шкіри та пустулами, які спричинені чутливими до хлоргексидину та/чи кетоконазолу мікроорганізмами.

**5.3 Протипоказання**

Не застосовувати при індивідуальній чутливості до будь-якого з компонентів препарату.

Не застосовувати одночасно з іншими антисептичними розчинами.

**5.4 Побічна дія**

При застосуванні препарату відповідно до листівки-вкладки побічних дій і ускладнень, як правило, не спостерігається.

За появи алергічних реакцій використання препарату слід припинити.

**5.5 Особливі застереження при використанні**

Особливостей при застосуванні не встановлено.

**5.6 Використання під час вагітності, лактації, несучості**

Препарат застосовують без обмежень під час вагітності та лактації.

**5.7 Взаємодія з іншими засобами та інші форми взаємодії**

Не застосовувати одночасно з іншими антисептичними розчинами.

**5.8 Дози і способи введення тваринам різного віку**

Спрей слід розпилювати безпосередньо на уражені ділянки до 3 разів на добу або за рекомендаціями лікаря ветеринарної медицини.

Задля уникнення потрапляння препарату всередину, не допускати, щоб тварина облизувала оброблені ділянки, поки вони не підсохнуть.

**5.9 Передозування (симптоми, невідкладні заходи, антидоти)**

Якщо подразнення шкіри збільшується, слід припинити використання препарату та звернутися до лікаря ветеринарної медицини.

**5.10 Спеціальні застереження**

Тільки для місцевого застосуванням тваринам.

Не дозволяти тварині безпосередньо вдихати спрей при розпиленні.

**5.11 Період виведення (каренції)**

Для непродуктивних тварин період виведення не визначається.

**5.12 Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу**

При роботі з препаратом СКІНГАРД слід дотримуватися загальних правил особистої гігієни і техніки безпеки, передбачених при роботі з ветеринарними препаратами.

Під час роботи не дозволяється палити, пити і приймати їжу. Після закінчення роботи слід вимити руки теплою водою з милом.

Порожню тару з-під ветеринарного препарату забороняється використовувати для побутових цілей, вона підлягає утилізації з побутовими відходами.

Слід уникати контакту із слизовими оболонками. При випадковому потраплянні препарату на шкіру або слизові оболонки, слід негайно промити місце ураження проточною водою з милом. У разі появи алергічних реакцій і/або випадковому ковтанні ветеринарного препарату слід негайно звернутися до медичного закладу (при собі мати листівку-вкладку або етикетку).

**6. Фармацевтичні особливості**

6.1 Форми несумісності (основні)

Даних немає.

**6.2 Термін придатності**

2 роки.

**6.3 Особливі заходи зберігання**

В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 ºС.

Зберігати в недоступному для дітей місці.

**6.4 Природа і склад контейнера первинного пакування**

По 200 мл у флаконі полімерному, закупореному кришкою нагвинчуваною з контролем першого розкриття. На флакон наклеюють етикетку. Кожен флакон разом з листівкою-вкладкою та спрей-насадкою вкладають у пачку.

**6.5 Особливі заходи безпеки при поводженні з невикористаним препаратом або із його залишками**

Порожню упаковку та залишки невикористаного препарату потрібно утилізувати згідно чинного законодавства.

**7. Назва і місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення**

ТОВ «АРТЕРІУМ ЛТД»

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

**8. Назва і місцезнаходження виробника**

ПАТ «Галичфарм»

Україна, 79024, м. Львів, вул. Опришківська, 6/8.