

Рассмотрена и одобрена на заседании
Ветбиофармсовета
"30" мая 2017 г. Протокол № 90.

Инструкция по применению препарата ветеринарного "Мазь ихтиоловая 10%"

1 Общие сведения

1.1 Мазь ихтиоловая 10% (Unguentum Ichthyoli 10%).

1.2 Мазь ихтиоловая 10% – лекарственное средство в форме мази, содержащее в 1 г 0,1 г ихтиола в качестве действующего и 0,9 г вазелина медицинского или ветеринарного в качестве формообразующего вещества.

1.3 Мазь представляет собой густую однородную массу от коричневого до темно-бурого цвета со специфическим запахом.

1.4 Мазь выпускают по 0,1; 0,2; 0,3; 0,4; 0,8 и 1,0 кг в полимерной таре.

Препарат хранят в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 4 °C до плюс 25 °C.

Срок годности препарата - 3 года при соблюдении условий хранения.

2 Фармакологические свойства

2.1 Входящий в состав мази ихтиол оказывает антисептическое, противовоспалительное действие. При нанесении на раны суживает сосуды, уменьшает секрецию и экссудацию, а также ускоряет регенерацию поврежденной ткани.

3 Порядок применения препарата

3.1 Мазь применяют животным сельскохозяйственным и домашним (кроме кошек) наружно при заболеваниях кожи (ожоги, раны, экземы, дерматиты, фурункулез), копыт, копытец, а также при артритах, невралгиях, тендинитах, тендовагинитах, бурситах, маститах.

3.2 Мазь наносят ровным тонким слоем на поврежденную поверхность. Препарат применяют 1-2 раза в сутки ежедневно или через 1-2 дня до выздоровления.

3.3 Мазь не вызывает осложнений и не оказывает побочного действия.

3.4 Противопоказаний к ее применению нет.

3.5 Убой животных на мясо и использование молока в пищу людям при применении мази без ограничений.

4 Меры личной профилактики

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать правила личной гигиены и техники безопасности.

5 Порядок предъявления рекламаций

5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают, и потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которой он находится.

Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил по применению препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (г. Минск, ул. Красная 19-а, тел. 290-42-75) для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6 Полное наименование производителя

6.1 Общество с ограниченной ответственностью "ТМ" (Республика Беларусь).
220037, г. Минск, пер. 1-й Твердый, 13, пом.1.

Инструкция по применению разработана сотрудниками

