

Рассмотрена и одобрена на заседании
Совета по ветеринарным препаратам
«14» июля 2017 г. Протокол № 91.

Инструкция по применению препарата ветеринарного «Мазь цинковая»

1 Общие сведения

1.1 Мазь цинковая (Unguentum Zinci).

1.2 Мазь представляет собой густую однородную массу от белого до светло - желтого цвета, без запаха.

1.3 В 1 г препарата содержится 0,1 г цинка окиси в качестве действующего и 0,9 г вазелина медицинского или ветеринарного в качестве формообразующего вещества.

1.4 Мазь выпускают по 100, 200, 300, 400, 800 и 1000 г в полимерной таре.

1.5 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 Цинка оксид вызывает денатурацию белков и образование альбуминатов. Оказывает вяжущее, адсорбирующее, антисептическое действие, уменьшает выраженность экссудативных процессов.

2.2 Препарат практически не адсорбируется в системный кровоток и не проявляет резорбтивного действия.

3 Порядок применения препарата

3.1 Мазь применяют сельскохозяйственным животным наружно при заболеваниях кожи (мокнущие раны, ожоги, дерматиты, фурункулез, пиодермии, пролежни).

3.2 Мазь наносят тонким слоем непосредственно на пораженную поверхность 1-2 раза в день до выздоровления.

3.3 Препарат не вызывает осложнений и не оказывает побочного действия.

3.4 Противопоказаний к применению данного препарата нет.

3.5 Животноводческую продукцию после применения препарата можно использовать 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 19а, 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, 1-й переулок Твердый, 13, помещение 1.

Инструкция по применению разработана сотрудниками ООО "ТМ" (Пригун А.С.)

Департамент ветеринарного надзора и подконтрольного
надзора Министерства сельского хозяйства и
продовольствия Республики Беларусь

Совет по ветеринарным препаратам

ОДОБРЕНО

Председатель

Секретарь

Эксперт

14.07.2017 № 91