

ИНСТРУКЦИЯ
по применению препарата ветеринарного «Мазь ихтамоловая 10% для ветеринарии»

1 Общие сведения

1.1 Мазь ихтамоловая 10% для ветеринарии (Unguentum Ichthamoli 10% ad usum veterinarium).

Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: ихтаммол.

1.2 Лекарственная форма – мазь для наружного применения.

1.3 В 1 г препарата содержится действующее вещество: сера органически связанная 7 мг (ихтаммол 100 мг); вспомогательное вещество: вазелин.

1.4 Препарат представляет собой густую однородную массу темно-бурого цвета с запахом ихтиола (ихтаммоля).

1.5 Препарат выпускают в полимерных банках с крышками по 500; 600; 800 и 1000 г.

1.6 Препарат хранят в защищённом от света месте при температуре от плюс 2 °C до плюс 25 °C. Хранить в недоступном для детей месте!

1.7 Срок годности препарата 5 (пять) лет от даты производства при соблюдении условий хранения и транспортирования. Запрещается применять по истечении срока годности.

2 Фармакологические свойства

2.1 Мазь ихтамоловая 10% для ветеринарии содержит в своем составе ароматические соединения органически связанный серы (в виде ихтаммоля).

2.2 Ихтаммол оказывает антисептическое, противовоспалительное, слабое местно-анестезирующее и кератопластическое действие; обладает дренажными свойствами; способствует ускорению регенерации поврежденной ткани.

2.3 При нанесении на кожу и слизистую вызывает слабое раздражение нервных рецепторов, сменяющееся понижением их чувствительности, что приводит к улучшению трофики тканей. Благоприятно влияет на очаг воспаления кожи и подкожных слоев, регулирует сосудистый тонус, улучшает кровообращение, способствует рассасыванию инфильтрата.

2.4 Препарат по степени воздействия на организм относится к малоопасным веществам (IV класс опасности по ГОСТ 12.1.007). Препарат не обладает местно-раздражающим и сенсибилизирующим действием на организм животных.

3 Порядок применения

3.1 Препарат применяют при лечении животных с заболеваниями кожи (ожоги, раны, экземы, дерматиты, фурункулез, пиодермии), артритами, миозитами, невралгиями, тенденитами, тендовагинитами, бурситами, маститом.

3.2 Препарат применяют наружно, нанося тонким ровным слоем открыто или под повязку 1-2 раза в сутки до клинического выздоровления.

При артритах, бурситах, миозитах, мастите препарат втирают в очаг воспаления.

Для предотвращения слизывания препарата у мелких животных используют ветеринарный воротник.

3.3 Следует избегать нарушения сроков обработки животных, так как это ведет к снижению эффективности лечения. В случае пропуска очередной обработки препаратом, его следует возобновить как можно быстрее, в дальнейшем не меняя интервала между обработками.

3.4 Симптомов передозировки при применении препарата не установлено.

3.5 При применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений не отмечается.

3.6 Противопоказанием к применению препарата является повышенная индивидуальная чувствительность животного к ихтиолу (ихтаммолу).

3.7 В случае возникновения аллергических реакций, лечение следует прекратить и назначить антигистаминные препараты и препараты кальция.

3.8 При применении не допускать попадания препарата в глаза, нос, рот, а лактирующим животным на соски. При случайном попадании мазь снимают тампоном и промывают водой.

3.9 Убой животных на мясо и использование молока в пищевых целях разрешается без ограничений.

4 Меры профилактики

4.1 При работе с препаратом необходимо соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с ветеринарными лекарственными средствами.

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 которого он находится.

5.2 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) для подтверждения соответствия нормативным документам.

6 Полное наименование производителя

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Белкаролин», Республика Беларусь, 210033, г. Витебск, пр-т Фрунзе, 81/31.

Инструкция по применению препарата разработана старшим специалистом отдела исследований и развития ООО «Белкаролин» Перловым В.Е.

Департамент ветеринарного и продовольственного
надзора Министерства сельского хозяйства и
продовольствия Республики Беларусь
Совет по ветеринарным препаратам

ОДОБРЕНО *Лев*

Председатель _____
Секретарь _____
Эксперт _____

13.06.2017 г. протокол № 115