

ИНСТРУКЦИЯ

по применению Мази ихтиоловой 10%

1 Общие сведения

- 1.1 Мазь ихтиоловая 10% (Unguentum Ichthyoli 10%)
- 1.2 Мазь ихтиоловая представляет собой густую, однородную массу, темно-бурого цвета, с запахом ихтиола.
- 1.3 В состав мази входит ихтиол и вазелин.
- 1.4 Мазь выпускают в полимерной таре по 0,1; 0,2; 0,5; 0,8 и 1,0 кг.
- 1.5 Мазь хранят в сухом, защищенном от света месте при температуре от 0°C и до +25°C.
- 1.6 Срок годности 2 года со дня изготовления.

2 Фармакологические свойства

- 2.1 Мазь ихтиоловая оказывает антисептическое, противовоспалительное действие.
- 2.2 При нанесении на раны мазь ихтиоловая суживает сосуды, уменьшает секрецию и экссудацию, а также ускоряет регенерацию поврежденной ткани.

3 Порядок применения

- 3.1 Мазь ихтиоловую назначают при заболеваниях кожи (ожоги, раны, экземы, дерматиты, фурункулез, пиодермии), артритях, невралгиях, тенденитах, тендовагинитах, бурситах, мастите.
- 3.2 Используют мазь 1-2 раза в сутки наружно, нанося ее тонким ровным слоем на пораженные участки кожи до полного заживления.
- 3.3 Применение мази не оказывает побочного действия, и не вызывает осложнений. Противопоказаний к применению препарата не имеется.
- 3.4. Убой животных на мясо, которым применяли мазь, используют без ограничений. Молоко, полученное от животных, подвергавшихся лечению мазью, можно использовать для пищевых целей без ограничения.

4 Меры личной профилактики.

- 4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые правила личной гигиены и техники безопасности.
- 4.2 Во время работы запрещается курить, пить и принимать пищу.

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.
- 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» для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6 Полное наименование изготовителя.

- 6.1 Частное производственное унитарное предприятие «Витебский завод ветеринарных препаратов», РБ, г. Витебск, ул. Свердлова, 15, 210001.

Инструкция подготовлена доцентом кафедры акушерства, гинекологии и биотехнологии размножения животных имени Я.В. Губаревича УО ВГАВМ А.А. Гарбузовым, доцентом кафедры нормальной и патологической физиологии животных УО ВГАВМ Е.А. Юшковским.

