

ИНСТРУКЦИЯ

по применению препарата ветеринарного «МАЗЬ ИХТИОЛОВАЯ 10%»

1 Общие сведения

- 1.1 Мазь ихтиоловая 10% (Unguentum Ichthyoli 10%)
- 1.2 Мазь ихтиоловая представляет собой густую, однородную массу от коричневого до тёмно-бурого цвета, с запахом ихтиола.
- 1.3 Состав: ихтиол ветеринарный, вазелин. В 100 г мази содержится 0,75 г серы.
- 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, защищённом от света месте при температуре не ниже 0°C и не выше плюс 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 применяют при заболеваниях кожи (ожоги, раны, экземы, дерматиты, фурункулез, пиодермии), артритах, невралгиях, тендинитах, тендовагинитах, бурситах, мастите.
- 3.2 Применяют мазь 1-2 раза в сутки наружно, нанося ее тонким ровным слоем на пораженные участки кожи.
- 3.3 Применение мази не оказывает побочного действия и не вызывает осложнений. Противопоказаний к применению мази ихтиоловой не выявлено.
- 3.4 Мясо животных, убитых в период применения препарата, 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» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19а) для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6 Полное наименование изготовителя.

6.1 Унитарное предприятие «Витебский завод ветеринарных препаратов».
210001, г. Витебск, ул. 11-я Свердлова, 15, Республика Беларусь

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

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
«19.07.2017» протокол № 97	