



ИНСТРУКЦИЯ

по применению Присыпки Эдис для лечения послеоперационных и инфицированных ран, язв, свищей и обработки асептических ран различного происхождения у животных

(организация-разработчик: ЗАО «Росветфарм», Новосибирская обл.)

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Присыпка Эдис (Aspersio Aedis).

Международное непатентованное название: сульфаниламид, йодоформ.

2. Лекарственная форма: порошок для наружного применения.

Присыпка Эдис в 1 г в качестве действующих веществ содержит 500 мг стрептоцида белого, 100 мг йодоформа, экстракт коры дуба сухой до 1 г.

По внешнему виду препарат представляет собой мелкокристаллический порошок лимонно-желтого цвета.

3. Присыпку Эдис выпускают расфасованной по 25; 40; 50; 100; 150; 200; 400 и 500 г в полимерные банки соответствующей вместимости, укупоренные пластмассовыми крышками с контролем первого вскрытия. Каждую единицу фасовки снабжают инструкцией по применению.

4. Присыпку Эдис хранят в упаковке производителя в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов при температуре от 0 °С до 20 °С.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения – 2 года со дня производства. Запрещается использовать лекарственный препарат после окончания срока годности.

5. Присыпку Эдис следует хранить в недоступном для детей месте.

6. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

II. Фармакологические свойства

7. Присыпка Эдис относится к фармакотерапевтической группе антисептических препаратов.

Входящий в состав лекарственного препарата стрептоцид белый оказывает выраженное бактериостатическое действие на грамположительные и грамотрицательные микроорганизмы. Механизм действия обусловлен конкурентным антагонизмом с парааминобензойной кислотой (ПАБК) и угнетением дигидроптероатсинтетазы, что приводит к нарушению синтеза дигидрофолиевой, а затем тетрагидрофолиевой кислоты и в результате – к нарушению синтеза нуклеиновых кислот микроорганизмов.

Йодоформ при соприкосновении с кровью, лимфой и другими жидкостями организма, содержащими окислительный фермент каталазу, медленно разлагается с выделением йода. Выделившийся йод оказывает антимикробное, дезодорирующее, противовоспалительное и рассасывающее действие, способствует грануляции и очищению раны. На поверхности ран образуются альбуминаты йода, которые в сочетании с танином из коры дуба проявляют вяжущее и анестезирующее действие, предотвращают раздражение рецепторов поврежденных тканей животного.

Дубильные вещества коры дуба оказывают сильное вяжущее действие. Они образуют нерастворимые соединения с белками, тем самым защищая поверхность кожи и одновременно оказывая губительное действие на микроорганизм.

По степени воздействия на организм Присыпка Эдис согласно ГОСТ 12.1.007-76 относится к умеренно опасным веществам (3 класс опасности), не оказывает местно-раздражающего и резорбтивно-токсического действия.

III. Порядок применения

8. Присыпку Эдис применяют для лечения послеоперационных и инфицированных ран, язв, свищей и обработки асептических ран различного происхождения у животных.

9. Противопоказаний к применению Присыпки Эдис не установлено, за исключением повышенной индивидуальной чувствительности животного к компонентам препарата.

10. Присыпку Эдис применяют наружно, нанося ее тонким слоем на инфицированные, послеоперационные раны, язвы или свищи. Обработку проводят 1–2 раза в сутки в течение 7–10 дней в зависимости от тяжести поражения. При необходимости перед применением Присыпки Эдис проводят туалет раневой поверхности.

11. Симптомы передозировки при применении лекарственного препарата не выявлены.

12. Особенности действия лекарственного препарата при его первом применении и отмене не установлено.

13. При пропуске применения одной или нескольких обработок Присыпкой Эдис, применение его следует продолжить в соответствии с настоящей инструкцией.

14. Побочных явлений и осложнений при применении Присыпки Эдис в соответствии с настоящей инструкцией не выявлено.

15. Не рекомендуется применять Присыпку Эдис одновременно с другими лекарственными препаратами местного применения.

16. Убой животных на мясо разрешается через 3 суток после последнего применения препарата. В случае вынужденного убоя животных ранее установленного срока мясо может быть использовано в корм пушным зверям. Молоко дойных животных запрещается использовать для пищевых целей в течение 3 суток после последнего применения препарата. Такое молоко может быть использовано в корм плотоядным животным после термической обработки.

IV. Меры личной профилактики

17. При применении Присыпки Эдис следует соблюдать правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными средствами для животных.

18. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз, их необходимо промыть большим количеством проточной воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с Присыпкой Эдис. В случае проявления аллергических реакций или при случайном попадании препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

19. Пустую тару из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

20. Организация-производитель: ЗАО «Росветфарм» (630501, Новосибирская область, п. Краснообск, здание ИЭВСиДВ, к. 224).

Адрес места производства: 630501, Новосибирская область, п. Краснообск, здание ИЭВСиДВ, к. 224)

Инструкция разработана ЗАО «Росветфарм» (630501, Новосибирская область, п. Краснообск, здание ИЭВСиДВ, к. 224).

С утверждением настоящей Инструкции утрачивает силу Инструкция, утвержденная Россельхознадзором 17 декабря 2009 г.

Рекомендовано к регистрации в Российской Федерации ФГБУ «ВГНКИ».

Номер регистрационного удостоверения:

35-3-14.14-2496N ПВР-3-5.9/02405-05 04.02.2015