

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам
протокол от 10 января 2020 г. № 106

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата
«Мазь ихтиоловая 10 %»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Мазь ихтиоловая 10 % (Unguentum Ichthyoli 10 %).

Международное непатентованное название: ихтиол (ихтаммол).

1.2 Препарат по внешнему виду представляет собой мазь от коричневого до темно-бурого цвета со специфическим запахом.

В 1 г препарата содержится 100 мг ихтиола и вазелин в качестве основы.

1.3 Препарат выпускают по 100, 200, 400, 800 и 1000 г в таре полимерной.

1.4 Хранят препарат в упаковке изготовителя в сухом, защищенном от прямого солнечного света месте при температуре от плюс 4 °С до плюс 25 °С.

1.5 Срок годности - 3 (три) года от даты изготовления при соблюдении условий хранения.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Мазь ихтиоловая 10 % относится к фармакотерапевтической группе препаратов для лечения заболеваний кожи.

2.2 Входящий в состав мази ихтиол имеет сложный состав, содержащий ароматические соединения и аммониевые соли сульфокислот. Ихтиол – продукт перегонки сланцев, аммониевая соль сульфокислот сланцевого масла, содержит значительное количество (не менее 10,5 %) органически связанной серы в виде гомологов тиофена.

2.3 Ихтиол оказывает антисептическое, противовоспалительное, противопаразитарное, кератопластическое, местно анестезирующее действие. При нанесении на пораженные участки кожи ихтиоловая мазь вызывает слабое раздражение чувствительных нервных окончаний, сменяющееся понижением их чувствительности, что приводит к улучшению трофики тканей. Мазь благоприятно влияет на область воспаления кожи и подкожных слоев, регулирует сосудистый тонус кровеносных сосудов и капилляров, восстанавливает кровообращение, уменьшает экссудацию, способствует рассасыванию инфильтратов.

2.4 По степени воздействия на организм мазь ихтиоловая 10% относится к веществам малоопасным (4 класс опасности) согласно ГОСТ 12.1.007-76.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Мазь ихтиоловую 10% применяют при заболеваниях кожи (ожоги, раны, экземы, дерматиты, фурункулез, пиодермии), копыт, копытцев, а также при артритах, невралгиях, тендинитах, тендовагинитах, бурситах, маститах.

3.2 Мазь применяют наружно, нанося на пораженные участки кожи тонким ровным слоем 1-2 раза в сутки до полного заживления. При необходимости накладывают марлевую повязку. Перед применением мази рану следует очистить от гнойно-некротических масс, так как наличие гнойного экссудата снижает эффективность лечения.

При артритах, бурситах, миозитах и маститах мазь равномерно распределяют по пораженной поверхности или втирают в очаг поражения до появления тепла.

Следует избегать нарушений рекомендуемых сроков обработки животных, так как это может привести к снижению эффективности. В случае пропуска очередной обработки мазью ихтиоловой 10%, следует продолжить ее использование как можно скорее, далее интервал между обработками не меняется.

3.3 Мазь ихтиоловую 10% можно применять беременным животным, в период лактации и потомству животных. Нельзя допускать попадания мази на слизистую глаз и рта, а дойным и лактирующим животным на соски.

3.4 Мазь не вызывает осложнений и не оказывает побочного действия, противопоказаний к её применению нет. Крайне редко у гиперчувствительных к ихтиолу животных при длительном применении возможны аллергические реакции в виде раздражений кожи. При появлении признаков раздражения кожи обработку прекращают, мазь снимают тампоном и смывают водой.

3.5 Мазь ихтиоловую 10% можно назначать в сочетании с другими лекарственными препаратами, кроме лекарственных препаратов местного применения.

При использовании ихтиола необходимо учитывать, что в растворах с ним несовместимы алкалоиды, соли тяжёлых металлов, бромистые и йодистые соли, растворы аммиака, гликозиды.

3.6 Убой животных на мясо и использование молока в пищу людям разрешается без ограничений.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 Во время применения препарата следует соблюдать правила личной гигиены и технику безопасности при работе с лекарственными средствами.

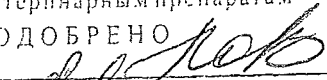


5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают и потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которого он находится. 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 препарата из вызвавшей осложнение серии в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний. Составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (Республика Беларусь, 220005, г. Минск, ул. Красная, д. 19А, тел.: 290-42-75) для подтверждения соответствия нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

6.1 ПУП «Витебский завод ветеринарных препаратов», Республика Беларусь, 210001, г. Витебск, ул. 11-ая Свердлова, д. 15В, по заказу Частного торгового унитарного предприятия «Биоветпром», Республика Беларусь, Минская область, Минский район, д. Королищевичи, ул. Коммунистическая, 41 а, к. 11.

Инструкция подготовлена технологом по производству ветеринарных препаратов Частного торгового унитарного предприятия «Биоветпром» Каменским Г. И. и сотрудником РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С. Н. Вышелесского» Кучинским М. П.

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
10	106