

# ИНСТРУКЦИЯ

по применению Мази ихтиоловой 20% для ветеринарии

## 1 Общие сведения

- 1.1 Мазь ихтиоловая 20% - (Unguentum Ichthyoli 20%)
- 1.2 Мазь ихтиоловая представляет собой густую, однородную массу, темно-бурого цвета, с запахом ихтиола.
- 1.3 Состав: ихтиол и вазелин. В 100 г мази содержится 1,15 г -1,7 г серы.
- 1.4 Мазь выпускают в полимерной таре по 0,1кг; 0,2кг; 0,5кг; 0,8кг и 1,0кг
- 1.5 Мазь хранят в сухом, защищённом от света месте при температуре от 0°С и до +25°С.
- 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), артритах, невралгиях, тендинитах, 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 Производственное унитарное предприятие «Витебский завод ветеринарных препаратов», РБ, г. Витебск, ул. 11- Свердлова, 15, 210001.