

Инструкция рассмотрена и одобрена  
на Ветбиофармсовете  
«19» марта 2014 г.  
Протокол № 71.

## **ИНСТРУКЦИЯ по применению препарата «ИХТИОЛ-М 10%»**

### **1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ**

1.1 Ихтиол-М 10% (Ichthyolum-M 10%).

Синонимы: мазь ихтиоловая 10%, мазь ихтамоловая 10%.

1.2 Ихтиол-М 10% представляет собой густую, однородную массу, темно-бурого цвета с запахом ихтиола.

В 1,0 г мази содержится 100,0 мг ихтиола (не менее 0,6 % серы).

1.3 Препарат выпускают в полимерной упаковке по 20, 50, 100, 200, 500 и 1000 г.

1.4 Препарат хранят в упаковке изготовителя по списку Б в сухом, защищенном от света месте при температуре от 0 до плюс 25 °С.

Срок годности препарата 2 (два) года от даты изготовления при соблюдении условий хранения.

### **2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА**

2.1 Мазь ихтиоловая оказывает антисептическое и 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 ПРЕПАРАТА**

3.1 Ихтиол-М 10% применяют при заболеваниях кожи (ожоги, раны, экземы, дерматиты, фурункулез, пиодермии), артритях, невралгиях, тенденитах, тендовагинитах, бурситах, мастите.

3.2 Мазь применяют 1-2 раза в сутки наружно, нанося ее тонким ровным слоем на пораженные участки кожи до полного заживления.

3.3 Противопоказаний к применению препарата не выявлено.

### **4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ**

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать правила личной гигиены и техники безопасности.

### **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.

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 или несоответствии препарата по внешнему виду, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (г. Минск, ул. Красная, 19<sup>а</sup>) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

## 6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

6.1 СП «Ветинтерфарм» ООО

Республика Беларусь, г. Минск, ул. Серафимовича, 13-25.

Инструкция подготовлена сотрудниками кафедры фармакологии и токсикологии (И.А.Ятусевич, В.В.Петров) УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» и СП «Ветинтерфарм» ООО

