

ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата Раносан® порошок

(организация-разработчик: ООО «АПИ-САН», 119121, г. Москва,
Смоленская-Сенная пл., д. 27, стр. 1А, кв. 74)

Номер регистрационного удостоверения: 32-3-15.18-4367№ПВР-3-4.3/01328

I. Общие сведения

1. Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения:
торговое наименование: Раносан® порошок (Ranosan pulver);
международное непатентованное наименование действующих веществ:
хлорамфеникол, метилурацил, лидокаин.
2. Лекарственная форма: порошок для наружного применения.
Раносан® порошок в 1 г в качестве действующих веществ содержит:
хлорамфеникол – 10 мг, метилурацил – 30 мг и лидокаина гидрохлорид – 50 мг, а в качестве вспомогательных веществ: крахмал картофельный, окись цинка и целлюлозу микрокристаллическую.
3. По внешнему виду препарат представляет собой порошок белого, желтоватого или серого цвета.
Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке производителя – 2 года со дня производства.
Запрещается применять Раносан® порошок по истечении срока годности.
4. Выпускают препарат расфасованным в банках из полиэтилена по 5 и 10 г, укупоренных пластмассовыми крышками. Банки упаковывают поштучно в картонные пачки в комплекте с инструкцией по применению.
5. Хранят препарат в закрытой упаковке производителя, в защищенном от прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов при температуре от 2 °С до 25 °С.
6. Раносан® порошок следует хранить в местах, недоступных для детей.
7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.
8. Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Раносан® порошок относится к группе амфениколы в комбинации.
10. Хлорамфеникол, входящий в состав препарата – антибиотик из группы амфениколов, оказывает бактериостатическое действие на большинство грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, вызывающих инфекции кожи и мягких тканей.

Метилурацил – производное пиримидина, регулирует метаболические процессы, ускоряет процессы регенерации, способствует заживлению ран, повышает уровень местного иммунитета, обладает противовоспалительными свойствами.

Лидокаин обладает местно-анестезирующим действием, механизм которого основан на снижении или полном подавлении возбудимости чувствительных нервных окончаний и торможении проведения нервного импульса по нервным волокнам.

Раносан® порошок по степени воздействия на организм относится к малоопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76), в рекомендуемых дозах не оказывает резорбтивно-токсического и кожно-раздражающего действия.

III. Порядок применения

11. Раносан® порошок применяют собакам, кошкам, пушным зверям, декоративным грызунам и спортивным лошадям для лечения ран различной этиологии, ожогов, пролежней, обморожений, воспалительных заболеваний кожи и мягких тканей, а также для профилактики послеоперационных инфекций (после кастраций, купирования хвостов и ушей, наложения швов).

12. Противопоказанием к применению является индивидуальная непереносимость компонентов препарата (в том числе в анамнезе). Не следует допускать слизывания лекарственного препарата животными и попадания его в глаза.

13. При работе с препаратом Раносан® порошок следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаза, их следует немедленно промыть большим количеством воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом Раносан® порошок. В случае появления 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).

Запрещается использование пустой тары из-под препарата для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

14. Применение препарата беременным самкам и самкам в период вскармливания потомства возможно после консультации с ветеринарным врачом.

15. Перед применением препарата на пораженной поверхности выстригают шерсть, освобождают рану от механических загрязнений, корок, струшьев, промывают антисептическими растворами.

Раносан® порошок наносят тонким слоем на пораженную поверхность, равномерно распределяя от периферии к центру пораженного участка с захватом пограничной здоровой кожи до 1 см, один раз в сутки ежедневно до полного заживления пораженной поверхности, но не более 14 дней.

16. При применении Раносан® порошка в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается.

При повышенной индивидуальной чувствительности животных к компонентам препарата и появлении побочных явлений и осложнений использование препарата прекращают и при необходимости проводят десенсибилизирующую терапию.

17. Симптомы передозировки препарата у животных не выявлены.

18. Раносан® порошок не следует применять одновременно с другими лекарственными препаратами для наружного применения аналогичного назначения.

19. Особенности действия при первом применении препарата и при его отмене не выявлено.

20. Следует избегать нарушений схемы применения препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска очередной обработки применение препарата возобновляют в той же дозе по той же схеме.

21. Препарат не предназначен для применения продуктивным животным.

Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения.

ООО «Апиценна», Московская область, г. Балашиха, Полтевское шоссе, владение 4.

Наименование, адрес организации, уполномоченной держателем или владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя.

ООО «Апиценна», Московская область, г. Балашиха, Полтевское шоссе, владение 4.