## Инструкция по применению ветеринарного препарата «Стрептоформ»

## 1 Общие сведения

1.1 Стрептоформ (Streptoformum).

Международное непатентованное наименование: стрептоцид, йодоформ.

1.2 Препарат представляет собой порошок от светло-желтого до темно-желтого цвета. Лекарственная форма: порошок для наружного применения.

1.3 В 1,0 г препарата содержится 0,86 г стрептоцида, 0,1 г йодоформа, вспомогательные вещества (диоксид кремния) и наполнитель (оксид цинка).

1.4 Препарат упаковывают в пакеты из металлизированной полиэтиленовой пленки номинальной массой 50, 100, 150, 200, 250, 500 и 1000 г.

1.5 Препарат хранят в упаковке предприятия-производителя по списку Б, в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 5 °C до плюс 25 °C.

1.6 Срок годности – два года от даты производства при соблюдении условий хранения. Не применять по истечении срока годности препарата.

## 2 Фармакологические свойства

2.1 Активнодействующие вещества, входящие в состав препарата, проявляют синергизм. Препарат оказывает антимикробное, адсорбирующее, ранозаживляющее и репеллентное действия. Обладает бактерицидной активностью в отношении грамотрицательных (Escherichia coli, Proteus spp., Pseudomonas aeruginosa, Actinobacillus spp.) и грамположительных бактерий (Staphylococcus spp., Streptococcus spp., Erysipelothrix rhusiopathiae).

2.2 Стрептоцид относится к группе синтетических противомикробных средств из группы сульфаниламидов, нарушает синтез фолиевой кислоты, необходимой для синтеза пуринов и пиримидинов, что приводит к нарушению синтеза нуклеиновых кислот (ДНК, РНК) и гибели

микроорганизмов.

Йодоформ относится к группе йодсодержащих средств, при нанесении на рану отщепляет молекулярный йод, который является сильным антисептическим и противовоспалительным средством, способствует грануляции и очищению раны.

2.3 Препарат не обладает местно-раздражающим и резорбтивно-токсическим действием.

## 3 Порядок применения

3.1 Препарат предназначен для лечения крупного и мелкого рогатого скота, лошадей, свиней, кошек, собак, пушных животных при раневой инфекции, заболеваниях кожи и подкожной клетчатки. Препарат применяют для предотвращения развития гнойно-воспалительных осложнений после кастрации животных, оперативных вмешательств. Назначают при лечении животных с инфицированными ранами, трофическими язвами, копытной гнилью, пиодермией, фурункулезом, ожогами.

3.2 Препарат применяют наружно, в виде присыпки, 1-2 раза в сутки до полного выздоровления

или под повязку, которую сменяют через 24-48 ч.

Перед применением препарата необходимо очистить рану от гноя и некротизированных тканей. Повторные обработки раны проводят по хирургическим показаниям.

- 3.3 У животных с повышенной индивидуальной чувствительностью, возможно возникновение аллергических реакций (дерматита, зуда, отека). В этом случае применение препарата необходимо отменить и назначить антигистаминные препараты и препараты кальция.
- 3.4 Противопоказано совместное применение препарата с препаратами серы (натрия тиосульфат и унитиол), салицилатами. Эффективность препарата снижается с лекарственными препаратами, содержащими производные парааминобензойной кислоты (новокаин, анестезин).
- 3.5 Продукция животноводства, полученная от обработанных препаратом животных, используется без ограничений.

4 Меры профилактики

 При работе с препаратом следует соблюдать меры личной гигиены и правила 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 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 в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия нормативным документам.

6 Полное наименование производителя

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Белэкотехника», пер. Промышленный, 9, 222823, г.п. Свислочь, Пуховичский район, Минская область, Республика Беларусь.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Петровым В.В., Бизуновой М.В.) и ООО «Белэкотехника» (Пиотухом А.С.).

дети тельной постоя и постоя и пеньюм масном выполня и постоя и п