

Инструкция рассмотрена и одобрена
на Ветбиофармсовете
«__» _____ 201__ г.
Протокол №__

ИНСТРУКЦИЯ по применению препарата ветеринарного «ЦИМАКТИН»

1. Общие сведения

1.1. Цимактин (Cimactinum).

1.2. Препарат содержит потенцированные водно-спиртовые гомеопатические субстанции: клопогон кистеностный (*Cimicifuga racemosa*) D3 - 1 см³, прострел обыкновенный (*Pulsatilla vulgaris*) D3 - 1 см³, кальция карбонат (*Calcium carbonicum*) D6 - 1 см³, натрия хлорид – 0,9 г., вода для инъекций - до 100,0 см³.

1.3. По внешнему виду препарат представляет собой стерильную прозрачную бесцветную жидкость.

1.4. Цимактин выпускают расфасованным по 20 и 100 см³ во флаконы из темного стекла соответствующей вместимости, закупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками. Флаконы по 20 см³ упаковывают в индивидуальные картонные коробки. Каждая единица фасовки снабжается инструкцией по применению.

1.5. Препарат хранят в закрытой упаковке производителя, в местах, недоступных для детей, отдельно от пищевых продуктов и кормов, в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте при температуре от + 5 °С до +25 °С.

1.6. Срок годности препарата, при соблюдении условий хранения и транспортировки - 2 года с даты производства. Срок хранения после вскрытия флакона не более 48 часов. Цимактин запрещается применять по истечении срока годности.

2. Фармакологические свойства

2.1. Цимактин относится к комбинированным гомеопатическим ветеринарным препаратам.

2.2. Входящие в состав препарата гомеопатические компоненты, обладают взаимным синергетическим действием, оказывают стимулирующее влияние на физиологические функции гипофиза и гипоталамуса у животных.

Клопогон кистеностный активизирует выработку фолликулостимулирующего (ФСГ) и лютеинизирующего (ЛГ) гормонов гипофиза, оказывает успокаивающее действие на центральную нервную систему.

Прострел обыкновенный восстанавливает сократительную способность миометрия, что способствует нормализации его функции.

Кальция карбонат восстанавливает функцию паращитовидной железы, нормализует минеральный обмен.

3. Порядок применения

3.1. Цимактин применяют для профилактики нарушений родовой деятельности (недостаточное раскрытие шейки матки в родах, слабость родовой деятельности) и послеродовых осложнений (задержание последа, субинволюция матки) у коров.

3.2. Противопоказания для применения лекарственного препарата не установлены.

3.3. Коровам цимактин применяют внутримышечно в дозе 5,0 – 7,0 см³ двукратно за 30 и 25 дней до предполагаемого отела

3.4. Следует избегать пропусков применения очередной дозы препарата, так как это может привести к снижению профилактической эффективности. При пропуске одной или нескольких доз препарата лечение необходимо возобновить как можно скорее в соответствии с рекомендуемой дозой и схемой применения.

3.5. При применении препарата в соответствии с инструкцией побочных реакций и осложнений, как правило, не наблюдается. В случае появления аллергических реакций использование препарата прекращают и при необходимости назначают антигистаминные препараты (димедрол, пипольфен), препараты кальция (кальция хлорид или кальция глюконат), проводят симптоматическое лечение.

3.6. Применение препарата не исключает использование средств симптоматической и патогенетической терапии.

3.7. Продукцию животноводства в период применения и после введения препарата разрешается использовать без ограничений.

4. Меры личной профилактики.

4.1. При работе с препаратом следует соблюдать общие требования по технике безопасности и личной гигиены.

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, 19а) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6. Полное наименование изготовителя

6.1 Разработчик: Общество с ограниченной ответственностью «РЕПРОВЕТ»,
140563, Российская Федерация, Московская область, г. Озеры, ул. Ленина, д. 252.

*Инструкция по применению разработана генеральным директором ООО «РЕПРОВЕТ»
А.В. Титовым*