

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

ИНСТРУКЦИЯ **по применению препарата ветеринарного** **«КАРСУЛЕН»**

1. Общие сведения

- 1.1. Карсулен (Carsulenum).
- 1.2. По внешнему виду препарат представляет собой стерильную прозрачную бесцветную жидкость.
- 1.3. Карсулен в составе содержит потенцированные водно-спиртовые гомеопатические субстанции: расторопша пятнистая (*Carduus marianus*) D3 - 2,0 см³, сера (Sulfur) D6 – 1,0 см³, мышьяк белый (*Arsenicum album*) D6 – 1,0 см³, натрия хлорид – 0,9 г. вода для инъекций - до 100,0 см³.
- 1.4. Карсулен выпускают расфасованным по 20 и 100 см³ во флаконы из темного стекла соответствующей вместимости, укупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками. Флаконы по 20 см³ упаковывают в индивидуальные картонные коробки. Каждая единица фасовки снабжается инструкцией по применению.
- 1.5. Карсулен 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.

2. Фармакологические свойства

- 2.1. Карсулен относится к комбинированным гомеопатическим ветеринарным препаратам.
 - 2.2. Расторопша пятнистая специфически действует на организм, обладает комплексным влиянием на функции печени и улучшает метаболизм глюкозы. Сера улучшает метаболическую функцию печени, повышает реактивность организма. Мышьяк белый в гомеопатических дозах оказывает гепатопротективное действие при токсических процессах, вызванных ацидозом, септических процессах и нарушением белкового, углеводного и жирового обмена.
 - 2.3. Активные компоненты, входящие в состав препарата обладают взаимным синергетическим действием.
- Препарат не обладает эмбриотоксическим, тератогенным и канцерогенным действием.

3. Порядок применения препарата

- 3.1. Карсулен применяют крупному рогатому скоту для нормализации обмена веществ и профилактики послеродовых заболеваний.
- 3.2. Препарат применяют внутримышечно.
- 3.3. С целью профилактики послеродовых заболеваний препарат применяют коровам в дозе 5,0 -7,0 см³ на 3-й, 5-й и 7-й дни после отёла.
- 3.4. Противопоказания для применения лекарственного препарата не установлены.
- 3.5. Следует избегать пропусков применения очередной дозы препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. При пропуске одной или нескольких

доз препарата лечение необходимо возобновить как можно скорее в соответствии с рекомендуемой дозой и схемой применения.

3.6. При применении карсулена 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.

3.7. Применение препарата не исключает использование средств симптоматической и патогенетической терапии послеродовых заболеваний у коров.

3.8. Продукцию животноводства в период лечения и после применения 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*