

Инструкция рассмотрена и одобрена
на Ветбиофармсовете
«__» _____ 201__ г.

Протокол №__

ИНСТРУКЦИЯ по применению препарата ветеринарного «МАСТИНОЛ»

1. Общие сведения

1.1. Мастинол (Mastinolum).

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

1.3. Препарат в своём составе содержит потенцированные водно-спиртовые гомеопатические субстанции: борец клубочковый (*Aconitum napellus*) D4 – 1,0 см³, арника горная (*Arnica montana*) D3 - см³, красавка обыкновенная (*Atropa belladonna*) D4 - см³, ферула вонючая (*Asa foetida*) D3 - 1 см³, лаконос американский (*Phytolacca americana*) D3 - см³, переступень белый (*Bryonia alba*) D4 - 1 см³, натрия хлорид – 0,9 г., вода для инъекций - до 100,0 см³.

1.4. Мастинол 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. 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 + 5⁰С до +25⁰С.

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

2. Фармакологические свойства

2.1. Мастинол относится к комбинированным гомеопатическим ветеринарным препаратам.

2.2. Входящие в состав препарата гомеопатические компоненты обладают противовоспалительным, противоотечным и обезболивающим действием, способствуют восстановлению секреторной функции молочной железы.

Борец клубочковый и красавка обыкновенная обладают выраженным обезболивающим и противовоспалительным действием за счет воздействия на артериолы и периферические нервные окончания. Снижают артериальную гиперемия и отек при локализованном воспалении.

Арника горная обладает сосудосуживающим и антисептическим действием.

Переступень белый и лаконос американский активизируют молочно-секреторную функцию и устраняют застой крови в молочной железе.

Ферула вонючая обладает общеукрепляющим и тонизирующим действием.

Активные компоненты, входящие в состав мастинола обладают взаимным синергетическим действием.

3. Порядок применения

3.1. Мастинол применяют коровам в комплексной терапии при маститах различной этиологии.

- 3.2. Коровам при субклинической форме мастита препарат применяют по 5,0 -7,0 см³ внутримышечно. Курс лечения составляет 3 инъекции с интервалом 24 часа.
- 3.3. При клиническом мастите препарат применяют коровам внутримышечно по 5,0 -7,0 см³ 1-2 раза в день в течение 3 – 5 дней как монопрепарат или в комплексной терапии в зависимости от тяжести заболевания.
- 3.4. Для профилактики мастита лактирующим коровам на 25-35-й дни после отёла препарат вводят внутримышечно по 5,0 – 7,0 см³, двукратно с интервалом 7 дней между введениями
- 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 мастинола в соответствии с инструкцией, как правило, побочных реакций и осложнений 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 мастинола не исключает использование средств симптоматической и патогенетической терапии.
- 3.8. Продукцию животноводства в период лечения и после применения мастинола 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