

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам

Протокол от «27» сентября 2023 года № 131

ИНСТРУКЦИЯ

по применению ветеринарного препарата «Мастисепт»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Ветеринарный препарат «Мастисепт» (Mastisept).

Международные непатентованные наименования активных фармацевтических субстанций: камфора, метилсалицилат.

Лекарственная форма: крем для наружного применения.

1.2 Ветеринарный препарат «Мастисепт» (далее по тексту – препарат) по внешнему виду представляет собой гомогенную кремообразную массу светло-зелёного цвета с запахом камфоры. В 1,0 г препарата содержится 0,05 г камфоры, 0,02 г метилсалицилата, вспомогательные вещества: масло листовых почек чёрного тополя, композиция жидких парафинов (E905) и пищевых красителей (E102; E131).

1.3 Препарат выпускают в пластиковых ёмкостях по 450 г; 1,0; 25,0 кг и в пластиковых тубах по 150 г.

1.4 Препарат хранят по списку Б при температуре от плюс 8°C до плюс 15°C в сухом, защищённом от света месте. При необходимости транспортировки препарата при температурных режимах от минус 10 до плюс 25°C допускается его транспортировка только в фирменных термоконтейнерах в заводской упаковке в течение не более 10 дней. Препарат следует хранить в недоступном для детей месте.

1.5 Срок годности препарата – 3 года от даты изготовления при условии соблюдения условий хранения и транспортирования. Неиспользованный препарат уничтожают в соответствии с требованиями действующего законодательства.

1.6 Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Препарат обладает противовоспалительным, анальгезирующим, раздражающим и антисептическим действием с длительным согревающим и смягчающим эффектом.

2.2 Фармакологические свойства основаны на свойствах ингредиентов, входящих в состав препарата. Благодаря способности растворять липиды, при перкутанной резорбции, оказывает раздражающее и сосудорасширяющее действие, как поверхностно, так и в более глубоко лежащих тканях. Улучшает кровоснабжение и проницаемость сосудов, в результате чего усиливается дренажная функция в патологическом очаге воспаления, что ускоряет ликвидацию отёчности тканей, а так же способствует активизации фагоцитоза. Антисептические свойства установлены в отношении *Staphylococcus aureus*, *Enterococcus spp.*, *Streptococcus agalactiae*, *Escherichia coli*. Стимулирует высвобождение эндорфинов и энкефалинов, воздействующих на ЦНС, вызывая подавление или ослабление боли в участках воспаления.

2.3 Выведение камфоры из организма происходит путем её диффузии в кровь региональных микрокапилляров и далее, попадая с током крови в лёгкие, удаляется с выдыхаемым воздухом в течение 2–3 суток. Выведение метилсалицилата из организма происходит с мочой.

2.4 Препарат по степени воздействия на организм относится к малоопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют крупному рогатому скоту, мелкому рогатому скоту, лошадям, свиньям, кроликам, кошкам, собакам как средство в комплексной терапии при лечении абсцессов, острых и хронических артритов, бурситов, тендинитов, суставного и

мышечного ревматизма, остеохондроза, лимфаденита, ушибов, а также клинической и субклинической форм мастита.

3.2 Препарат наносят ежедневно (2–3 раза в сутки) на выстриженные кожные покровы в зоне патологического процесса с последующим её интенсивным втиранием. При серозном и катаральном мастите производят массаж вымени. Лечение проводят до исчезновения симптомов воспаления, в среднем 2–4 дня.

3.3 При применении побочных действий не отмечается.

3.4 Препарат не следует наносить на открытые раны, эрозивные поверхности и слизистые оболочки.

3.5 Убой животных на мясо разрешается через 3 суток после последнего применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано в корм плотоядным животным. Молоко разрешается использовать для пищевых целей через 3 дня после последнего использования препарата.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом требуется использование персоналом специальных защитных средств.

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, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, не менее 3-х единиц тары препарата из серии, вызвавшей осложнение, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» для подтверждения на соответствие нормативных документов (Республика Беларусь, 220005, г. Минск, ул. Красная 19А, тел. 8(017)290-42-75).

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 "ИммКонт ГмбХ" (Германия), Ангермюндер штр. 45, г. Эберсвальде D -16227, Германия. Тел.\факс +49 3334 383075; e-mail: immcont@t-online.de.

Инструкция разработана специалистами УП «Научно-исследовательский институт «БиоФарм» (Высоцкий А. Э.) и фирмы «ИммКонт ГмбХ», Германия (С. Токарев).

Департамент ветеринарного и продовольственного
надзора Министерства сельского хозяйства и
продовольствия Республики Беларусь
Совет по ветеринарным препаратам

ОДОБРЕНО

Председатель _____
Секретарь _____
Эксперт _____

27 09 2013 г. протокол № 131