

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «Мастинет»

1 Общие сведения

- 1.1 Мастинет (Mastinet).
Химическое наименование: камфора, метилсалицилат.
- 1.2 Лекарственная форма: мазь для наружного применения.
- 1.3 В 1 г препарата в качестве действующих веществ содержится 50 мг камфоры, 20 мг метилсалицилата, в качестве вспомогательных веществ – краситель зеленый блестящий, парафин жидкий, база кремовая, метилпарагидроксибензоат, пропилпарагидроксибензоат, вода очищенная.
- 1.4 По внешнему виду препарат представляет собой однородную массу (мазь) от светло-зеленого до темно-зеленого цвета.
- 1.5 Препарат выпускают в полимерных банках по 450 г, 1 кг, закрытых полимерными крышками, и полимерных ведрах по 20 кг, закрытых полимерными крышками.
- 1.6 Хранят препарат в защищенном от света месте при температуре от 2 °С до 25 °С.
- 1.7 Препарат следует хранить в недоступном для детей месте.
- 1.8 Срок годности препарата – 3 года с даты производства при соблюдении условий хранения. Запрещается применение препарата по истечении срока годности. Неиспользованный препарат уничтожают в соответствии с требованиями действующего законодательства.
- 1.9 Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

2 Фармакологические свойства

- 2.1 Активно действующие вещества препарата (камфора, метилсалицилат) оказывают противовоспалительное, обезболивающее, локальное антисептическое и улучшающее циркуляцию крови действия.
- 2.2 Камфора – летучее малотоксичное вещество из группы терпенов. Благодаря липофильности хорошо всасывается и оказывает локальное антисептическое и раздражающее действия. Вызывает гиперемия тканей и стойкий согревающий эффект, что способствует активации фагоцитоза. Уже при 20 % перкутанной резорбции достигается активное проникновение камфоры и проявление её сосудорасширяющих свойств как в поверхностных, так и более глубоко лежащих тканях.
- 2.3 Метилсалицилат – метиловый эфир салициловой кислоты, малотоксичное вещество. Относится к нестероидным противовоспалительным средствам. Оказывает противовоспалительное и анальгезирующее действия. При местном применении быстро проникает в глубокие слои кожи, абсорбируется и гидролизуется с образованием салицилат-иона.
- 2.4 Выделение камфоры из организма происходит путём диффузии в кровь регионарных микрокапилляров. Выводится из организма лёгкими в 2–3-дневный срок. Метилсалицилат из организма выделяется с мочой.
- 2.5 Препарат по степени воздействия на организм относится к малоопасным веществам (4-й класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

3 Порядок применения

- 3.1 Препарат применяют домашним и сельскохозяйственным животным для лечения и профилактики скрытого, серозного и катарального мастита, воспалительных инфильтратов, флегмон, абсцессов, острых и хронических заболеваний суставов, бурс, связок, суставного и мышечного ревматизма, лимфаденита, закрытых травматических повреждений.
- 3.2 Мазь наносят 2–3 раза в сутки толстым слоем на кожные покровы в зоне патологического процесса и интенсивно втирают. Лечение продолжают до исчезновения симптомов заболевания, в среднем 3–4 суток.

3.3 Побочных явлений и осложнений при применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдается. У животных с повышенной индивидуальной чувствительностью к компонентам препарата возможно проявление аллергических реакций. В этом случае применение препарата прекращают, при необходимости назначают антигистаминные средства и препараты кальция.

3.4 Противопоказано применение животным с повышенной индивидуальной чувствительностью к компонентам препарата.

Вследствие раздражающего действия не следует применять мазь на открытых ранах, эрозивных поверхностях, слизистых оболочках.

3.5 Симптомы передозировки у животных не выявлены.

3.6 Особенности действия при первом применении препарата и при его отмене не выявлено.

3.7 Следует избегать пропуска очередной обработки препаратом животных, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. При пропуске очередной обработки препаратом применение необходимо возобновить как можно скорее в соответствии с назначенной схемой лечения, далее интервал между обработками не изменяется.

3.8 Убой животных на мясо разрешается не ранее чем через 3 суток после применения препарата. В случае вынужденного убоя животных ранее указанного срока мясо может быть использовано в корм плотоядным животным.

Молоко можно использовать в пищевых целях не ранее чем через 3 суток после применения препарата.

4 Меры профилактики

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать правила личной гигиены и техники безопасности.

4.2 Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом.

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 применения этого препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного ветеринарными специалистами отбираются образцы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора и образцы направляются в государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (Республика Беларусь, 220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 Полное наименование производителя

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Научно-производственный центр БелАгроГен», Республика Беларусь, 213410, Могилевская область, г. Горки, ул. Мира, 67.

Инструкция по применению разработана сотрудниками ООО «Научно-производственный центр БелАгроГен» (В.В. Серпиков, Д.В. Шубенок).

