

ОДОБРЕНО
Совет по ветеринарным препаратам
протокол от «23» июня 2021 г. № 115

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата «Мастовет»

1 Общие сведения

1.1 Мастовет (Mastovetum).

1.2 Препарат представляет собой густую однородную массу светло-желтого или желтого, цвета со специфическим запахом.

1.3 В 1 г препарата содержится: 50,0 мг камфоры, 20,0 мг метилсалицилата и вазелин.

1.4 Препарат выпускают в полимерной таре по 0,2 кг; 0,5 кг; 1,0 кг и 8,0 кг.

1.5 Препарат хранят в закрытой упаковке производителя в сухом, защищённом от прямых солнечных лучей месте, отдельно от пищевых продуктов и кормов при температуре от 0°C до плюс 25°C.

1.6 Срок годности 2 года со дня изготовления.

2 Фармакологические свойства

2.1 Препарат за счет действующих веществ оказывает антисептическое, противовоспалительное, обезболивающее и улучшающее циркуляцию крови действие.

2.2 Камфора является наиболее сильнодействующим эфирным маслом для наружного применения при лечении и профилактике воспалений. Относится к малотоксичным летучим веществам. Так как камфора хорошо растворяет липиды, хорошо всасывается и оказывает локальное антисептическое и раздражающее действие, вызывая артериальную гиперемию тканей со стойким согревающим эффектом, это способствует активации фагоцитоза. Ее сосудорасширяющее действие проявляется как поверхностно, так и на более глубоколежащие ткани. Выделение камфоры происходит с выдыхаемым воздухом.

2.3 Метилсалицилат – метиловый эфир салициловой кислоты, относится к нестериоидным противовоспалительным средствам, является малотоксичным веществом. При нанесении на кожу быстро проникает в глубокие слои кожи, абсорбируется, гидролизуется до аниона салициловой кислоты. Оказывает противовоспалительное, согревающее и анальгезирующее действие. Выделяется с мочой.

2.4 По степени воздействия на организм животных препарат относится к 4 классу (малоопасные вещества).

3 Порядок применения

3.1 Препарат применяют для лечения лошадей, крупного рогатого скота, собак и кошек с инфицированными вяло заживающими ранами, язвами, экземами, дерматитами, хроническими воспалительными повреждениями кожи, свищами, флегмонами, артритами, бурситами, тендинитами, суставным ревматизмом, отитами, гнойно-некротическими процессами в области свода кожи межкопытцевой щели и основе кожи копытец, а также для лечения коров, больных маститами. Препарат используется при клинических формах мастита (острый, катаральный).

3.2 Противопоказанием к применению препарата является повышенная индивидуальная чувствительность животного к компонентам препарата.

3.3 Для лечения больных животных препарат применяют в виде закрытого способа лечения под повязкой или открытого способа лечения - аппликаций. После предварительной антисептической обработки препарат наносят на пораженные участки методом аппликации или пропитывания марлевых салфеток.

3.4 При артритах, бурситах, тендинитах препарат втирают наружно или накладывают марлевую салфетку, пропитанную препаратом.

3.5 При язвенной патологии, экземах, дерматитах, ожогах, обморожениях, флегмонах препарат наносят на пораженные участки, захватывая здоровую кожу. Периодичность: 1 раз в сутки.

3.6 При гнойно-некротических процессах в области свода кожи межкопытцевой щели и основе кожи копытец препарат наносят на пораженные участки после их антисептической хирургической обработки. Лечение проводят в комплексе с местными хирургическими

обработками и лекарственными средствами специфической и симптоматической терапии. При необходимости применяют бинтовую повязку.

Интервал применения – 72 часа до появления клинических признаков выздоровления. При необходимости смену повязок проводят с таким же интервалом.

3.7 При открытом методе лечения животных перед применением препарата проводится тщательная хирургическая обработка в области локализации патологического процесса, препарат наносится тонким слоем путем аппликации 1 раз в сутки. Раны, имеющие малое зияние, но глубокий канал, тампонируют марлевыми салфетками, пропитанными препаратом.

3.8 При маститах препарат применяют путем нанесения 3-5 г мази толстым слоем на кожу вымени с последующим ее интенсивным втиранием с интервалом 12 часов до клинического выздоровления.

3.9 Симптомы передозировки лекарственного препарата у животных не выявлены.

3.10 Следует избегать нарушений рекомендуемых сроков обработки животных, так как это может привести к снижению эффективности препарата. В случае пропуска очередной обработки препаратом применение его следует продолжить как можно скорее, далее интервал между обработками не изменяется.

3.11 Побочных явлений и осложнений при применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдается. При повышенной индивидуальной чувствительности животного к компонентам препарата и появлении аллергических реакций применение препарата прекращают и при необходимости назначают животному препараты кальция и антигистаминные препараты.

3.12 Молоко и мясо животных, подвергавшихся лечению, используют в пищу не ранее, чем через 3 дня после последнего применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения срока ожидания, используют на корм плотоядным животным.

4 Меры профилактики

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с ветеринарными препаратами (работать только в перчатках с использованием шпателя для нанесения препарата). По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом. Пустую тару из-под ветеринарного препарата запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

4.2 При случайном попадании препарата в глаза их необходимо промыть большим количеством проточной воды.

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.

5.2 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, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005 г. Минск, ул. Красная, 19 А) для подтверждения на соответствие нормативным документам.

6 Полное наименование производителя

6.1 Производственное унитарное предприятие «Витебский завод ветеринарных препаратов», РБ, г. Витебск, ул. 11- Свердлова, 15В, 210001.

Инструкция подготовлена сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» В.М. Руколем, В.А. Ховайло, В.А. Журбой, В.А. Ходасом, А.В. Островским, Е.А. Юшковским, Е.В. Ховайло, А.В. Кочетковым, Е.Г. Медведевой и сотрудниками производственного унитарного предприятия «Витебский завод ветеринарных препаратов» А.В. Синковцом, И.Н. Синковец.

