

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

**1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ**

1.1 Мастимед (Mastimedum).

Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: камфора, метилсалицилат.

Лекарственная форма: мазь для наружного применения.

1.2 Мастимед по внешнему виду представляет собой однородную массу от желтого до коричневого цвета со стойким характерным запахом камфоры.

1.3 В 1 г препарата содержится 50 мг камфоры, 20 мг метилсалицилата и вспомогательные вещества: вазелин очищенный, масло вазелиновое, метилпарабен, пропилпарабен.

1.4 Препарат выпускают расфасованным по 100 г, 200 г, 450 г, 1 кг и 20 кг в таре полимерной.

1.5 Хранят препарат в упаковке предприятия-изготовителя в сухом, защищенном от прямого солнечного света месте при температуре от плюс 5 °С до плюс 20 °С.

1.6 Срок годности препарата – 3 года от даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортирования. Не применять по истечении срока годности.

**2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА**

2.1 Камфора – летучее малотоксичное вещество из группы терпенов. Благодаря липофильности хорошо всасывается и оказывает локальное антисептическое и раздражающее действие. Вызывает гиперемия тканей, что способствует активации фагоцитоза. Уже при 20 % перкутанной резорбции камфоры проявляется её сосудорасширяющее действие как в поверхностных, так и более глубоко лежащих тканях.

При нанесении на поверхность кожи камфора частично всасывается, подвергается окислению. Продукты окисления соединяются с глюкуроновой кислотой и выводятся почками. Камфора выводится в неизменном виде легкими и с желчью.

2.2 Метилсалицилат – метиловый эфир салициловой кислоты, малотоксичное вещество. Относится к нестероидным противовоспалительным средствам. Оказывает согревающее, противовоспалительное и анальгезирующее действие. При местном применении быстро проникает в глубокие слои кожи, абсорбируется и гидролизуется с образованием салицилат-иона.

Выделение метилсалицилата из организма осуществляется почками.

**3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ**

3.1 Препарат применяют для лечения и профилактики мастита; флегмон, абсцессов; острых и хронических заболеваний суставов, бурс, связок; суставного и мышечного ревматизма; лимфаденита; закрытых травматических повреждений у крупного и мелкого рогатого скота, лошадей. Препарат также используется в комплексной терапии.

3.2 Мазь наносят 2-3 раза в сутки на кожные покровы в зоне патологического процесса и интенсивно втирают. При мастите производят массаж вымени. Массаж противопоказан в начальных стадиях гнойно-катарального, геморрагического и фибринозного мастита, при этих формах препарат осторожно наносят на кожу вымени. Лечение продолжают до исчезновения симптомов заболевания, в среднем 3-4 дня.

3.3 Побочных действий при применении препарата не установлено.  
3.4 Препарат не следует применять на открытые раны, эрозивные поверхности, слизистые оболочки. Мазь противопоказана при флегмоне, гнойно-некротических и гангренозных поражениях вымени.

3.5 Убой животных на мясо разрешается не ранее чем через 3 суток после последнего применения препарата. В случае вынужденного убоя ранее этих сроков, мясо может быть использовано для кормления плотоядных животных или для производства мясокостной муки. Молоко можно использовать не ранее, чем через 3 дня после прекращения применения препарата.

#### 4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом необходимо соблюдать меры личной гигиены и техники безопасности.

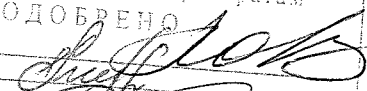

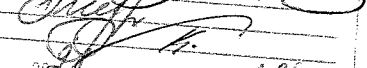
#### 5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИИ

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 по применению препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного, ветеринарными специалистами отбираются пробы из серии, вызвавшей осложнение, для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (Республика Беларусь, 220005, г. Минск, ул. Красная 19А, тел.: 290-42-75) для подтверждения соответствия нормативным документам.

#### 6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Производственное унитарное предприятие «Витебский завод ветеринарных препаратов», Республика Беларусь, 210001, г. Витебск, ул. 11-ая Свердлова, д. 15В, по заказу Частного торгового унитарного предприятия «Биоветпром», Республика Беларусь, Минская область, Минский район, д. Королищевичи, ул. Коммунистическая, 41 а, к. 1-1.

Инструкция по применению препарата подготовлена сотрудниками Частного предприятия «Биоветпром» (Пригун А. С.) и РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С. Н. Вышелесского» (Кучинский М. П.).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
29.04.2008	протокол № 114