

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам  
протокол от 14 марта 2019 г. № 100

Инструкция  
по применению ветеринарного препарата  
«МАСТИСЕПТ»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Мастисент (Mastiseptum).
- 1.2 Мастисент представляет собой гомогенную кремобразную массу светло-зелёного цвета с запахом камфоры.
- 1.3 В 1,0 г препарата содержится 0,05 г камфоры, 0,02 г метилсалцилата, вспомогательные вещества: 20 мг масла листовых почек чёрного тополя, композиция жидких парафинов (E905) и пищевых красителей (E102; E131).
- 1.4 Препарат выпускают в пластиковых ёмкостях по 0,45; 1,0; 25,0 (кг) и в пластиковых тубах по 150 г.
- 1.5 Препарат хранят по списку Б при температуре от плюс 8 до плюс 15°C в сухом, защищённом от света месте.
- 1.6 При температуре внешней среды от минус 10 до плюс 25°C допускается транспортировка только в фирменных термоконтейнерах в течение не более 10 дней.
- 1.7 Срок годности препарата составляет 3 года от даты изготовления при условии соблюдения правил хранения.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1 Мастисент 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 перекутанной 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 определены 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.
- 2.4 Выведение метилсалцилата из организма происходит с мочой.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

- 3.1 Препарат применяют всем видам животных (крупному рогатому скоту, мелкому рогатому скоту, лошадям, свиньям, кроликам, кошкам, собакам) при профилактике и лечении клинической и субклинической форм мастита, абсцессов, острых и хронических артритов, бурситов, тендинитов, суставного и мышечного ревматизма, остеохондроза, люмбаго, лимфаденита, ушибов.
- 3.2 Мастисент насят ежедневно (2-3 раза в сутки) на 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. Не требуется использование персоналом каких-либо специальных защитных средств.
- 3.4 Из-за раздражающего действия 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 пушным зверям. Молоко разрешается использовать для пищевых целей через 3 дня после последнего использования препарата.

#### 4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

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

#### 5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

- 5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают, потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которой он находится.  
Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдение всех правил применения этого 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 19А) для подтверждения на соответствие нормативных документов.

#### 6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

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

Инструкция разработана специалистами РУП "Институт экспериментальной ветеринарии им. С. Н. Вышеслесского" (Насонов И. В.) и фирмы «ИммКонтГмбХ», Германия (С. Токарев).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь
Совет по ветеринарным препаратам
ОДОБРЕНО
Председатель
Секретарь
Эксперт
« <u>14</u> марта <u>2010</u> г. протокол № <u>100</u>