

СОГЛАСОВАНО
Заместитель Руководителя
Россельхознадзора

ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата
Настойка полыни

(Организация-разработчик: ЗАО «НПП «Фармакс»,
610033, Россия, г. Киров, ул. Солнечная, д. 7.)

Номер регистрационного удостоверения:
24-3-12.12-0875№ПВР-3-5.6/01783

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения: Настойка полыни (Tinctura Absinthii).

Группировочное наименование: полыни горькой травы настойка.

2. Лекарственная форма: настойка для приема внутрь.

Для получения препарата используют полыни горькой травы - 20 г, спирта этилового 70 % - достаточное количество для получения 100 мл препарата.

3. По внешнему виду препарат представляет собой прозрачную жидкость буро-зеленого цвета.

Срок годности Настойки полыни в закрытой упаковке организации-производителя при соблюдении условий хранения - 3 года с даты производства.

Запрещается применять Настойку полыни после окончания срока годности.

4. Выпускают Настойку полыни расфасованной по 25, 50, 100 мл в стеклянные или полимерные флаконы с навинчиваемыми крышками.

Каждую единицу фасовки сопровождают инструкцией по применению.

5. Хранят Настойку полыни в закрытой упаковке организации-производителя, в защищенном от влаги и прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре от 0° С до 25° С.

6. Настойку полыни следует хранить в местах, недоступных для детей.

7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

8. Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Настойка полыни относится к фармакотерапевтической группе – стимуляторы моторики желудочно-кишечного тракта.

10. Входящие в состав препарата сесквитерпеновые лактоны относятся к горьким гликозидам или горечам. При внутреннем применении препарата горечи, раздражая вкусовые нервные окончания, рефлекторно через центральную нервную систему и вегетативную иннервацию усиливают саливацию, секрецию желудочного сока, сока поджелудочной железы и желчи, что способствует улучшению кровоснабжения, восстановлению моторики, секреции, ферментативной активности и всасывающей способности кишечника.

Флавоноиды полыни обладают антиоксидантным, противовоспалительным, желчегонным действием.

По степени воздействия на организм Настойка полыни согласно ГОСТ 12.1.007-76 относится к веществам малоопасным (4 класс опасности).

III. Порядок применения

11. Настойку полыни применяют жвачным животным для нормализации процессов пищеварения, восстановления и улучшения аппетита.

12. Противопоказанием к применению препарата является повышенная индивидуальная чувствительность животного к компонентам препарата (в том числе в анамнезе).

13. При применении Настойки полыни следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с Настойкой полыни. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку). Пустые флаконы из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, они подлежат утилизации с бытовыми отходами.

14. Специальные исследования на беременных и кормящих самках не проводились. Возможность применения препарата этим группам животных определяет лечащий врач на основании оценки соотношения пользы к возможному риску его применения.

15. Настойку полыни применяют крупному рогатому скоту, овцам и козам индивидуально внутрь 1-2 раза в сутки в течение 1-4 суток в следующих дозах:

| Вид, возраст животного | Доза, мл/животное |
|--|-------------------|
| крупный рогатый скот (взрослые животные) | 4 - 8 |
| телята до 6-месячного возраста | 2 - 4 |
| овцы, козы | 0,2 - 1 |

Перед применением Настойку полыни разводят водой для поения в соотношении 1:5 – 1:10.

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

17. При передозировке препарата у животного может наблюдаться гиперсаливация, учащение дефекации и мочеиспускания. Указанные симптомы кратковременны и не

требуют применения терапевтических средств.

18. Настойку полыни не следует применять одновременно с другими лекарственными препаратами для перорального применения.

19. Особенности действия препарата при его первом применении или отмене не установлено.

20. Следует избегать нарушения схемы применения препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска очередной дозы, применение препарата следует возобновить в той же дозе и по той же схеме.

21. Продукцию животного происхождения, полученную от животных после применения Настойки полыни в соответствии с настоящей инструкцией, используют без ограничений.

Наименование и адрес производственной площадки ЗАО «НПП «Фармакс», 610033, производителя лекарственного препарата для Россия, г. Киров, ул. Солнечная, д. 7. ветеринарного применения.

Наименование, адрес организации, уполномоченной ЗАО «НПП «Фармакс», 610033, держателем или владельцем регистрационного Россия, г. Киров, ул. Солнечная, д. 7. удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя.