

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата
мазь «Лантавет»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Мазь «Лантавет» (Unguentum «Lantavetum»).
- 1.2 Препарат представляет собой густую массу белого цвета.
- 1.3 В 100,0 г препарата содержится 4,5 г гликолана (триэтиленгликоль тринитрат лантана моногидрата) и гидрофильная основа (этанол или изопропанол, глицерин, ароматизатор, смесь гликолей и вода очищенная) до 100,0 г.
- 1.4 Препарат расфасовывают в упаковку из полимерных материалов по 50; 75; 100; 250; 500 и 800 г.
- 1.5 Препарат хранят в защищенном от света и влаги месте при температуре от 0 °С до плюс 25 °С. Замораживание не допускается. Препарат хранят отдельно от продуктов питания и кормов, в недоступном для детей месте.
- 1.6 Срок годности препарата 2 (два) года от даты изготовления при условии соблюдения правил хранения. После вскрытия упаковки препарат используют в течение указанного срока годности.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Гликолан представляет собой комплексное соединение триэтиленгликоля и редкоземельного элемента лантана. Гликолан проявляет выраженное антимикробное действие в отношении грамположительных и грамотрицательных бактерий, в том числе синегнойной палочки, что способствует быстрому очищению раны от патогенных микроорганизмов и препятствует вторичному ее инфицированию. Антибактериальное действие обусловлено образованием ионами лантана комплекса с полимерами клеточной стенки бактерий, что вызывает нарушение обмена веществ и, в конечном счете, гибель клеток последних. Гликолан обладает высокой дегидратирующей активностью, что обеспечивает интенсивный отток экссудата, снижает отек и инфильтрацию краев раны.

Обладая большим сродством к фосфолипидам, ионы лантана стабилизируют мембраны клеток, блокируя ионные каналы, что обуславливает выраженное противовоспалительное действие препарата. Ионы лантана ингибируют синтез протромбина, обладают антагонистическими свойствами в отношении тромбина, действуют как антимагнетолиты ионов Ca^{2+} , вытесняя их из систем с одним или более белковыми факторами коагуляции; через тучные клетки повышают уровень свободного гепарина в крови при введении в достаточно больших дозах.

2.2 Препарат обладает эффективным вяжущим, бактерицидным, местноанестезирующим, ранозаживляющим (регенерирующим), противогрибковым, противовоспалительным, защитным и смягчающим действием.

2.3 Препарат предотвращает инфицирование и ускоряет заживление трещин кожи, царапин, ран, термических и химических ожогов, и других поражений кожи.

2.4 Препарат не токсичен, не вызывает раздражений кожи и аллергических реакций и может использоваться длительное время.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют для лечения крупного и мелкого рогатого скота, лошадей, свиней, непродуктивных домашних животных, пушных зверей при:

- солнечных, термических, химических ожогах и обморожении;
- ушибах, ранах, ссадинах;
- стафилококковых и стрептококковых пиодермиях, микробной экземе, отитах.

Препарат применяют для лечения и профилактики трещин и сухости кожи сосков вымени, с целью профилактики маститов.

3.2 Препарат наносят на пораженные участки кожи 2-3 раза в день до полного заживления или пропитывают марлевую салфетку и накладывают её на раневую поверхность. Перевязку проводят 1-2 раза в день.

3.3 Для профилактики маститов кожу сосков вымени смазывают небольшим количеством препарата и втирают его до и после доения.

3.4 Противопоказаний к применению не выявлено.

3.5 Мясо вынужденно убитых животных в период применения препарата и молоко можно использовать без ограничения.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

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

4.2 Не допускать попадания препарата на конъюнктиву.

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 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 нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 ООО «Рубикон», 210002, Республика Беларусь, г. Витебск, ул. М. Горького, 62 Б.

Инструкция по применению препарата разработана кандидатом ветеринарных наук, доцентом кафедры фармакологии и токсикологии УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» Петровым В.В., технологом ООО «Рубикон» Кукором С.С.

