Додаток 1

до реєстраційного посвідчення АВ-01268-01-10

**Коротка характеристика препарату**

**1. Назва**

Фітосепт мазь для доїння

**2. Склад**

100 г препарату містить діючі речовини:

настоянка календули – 20 мл.

Допоміжні речовини: олія обліпихи, олія оливкова, ланолін, вазелін, емульгатор Т-2, орісіл, твін-80, арквад 50, ароматизатор, вода високоочищена.

**3. Фармацевтична форма**

Мазь.

**4. Фармакологічні властивості**

***АТС vet класифікаційний код: QG52 – ветеринарні препарати для лікування дійок та вим'я (QG52C – ветеринарні препарати з пом’якшувальною і захисною дією (емоленти).***

Настоянка календули в складі мазі чинить протизапальну, репаративну та антисептичну дію. Ці ефекти зумовлені багатим вмістом речовин (каротиноїди, флавоноїди, сапоніни, дубильні речовини, тритерпенові глікозиди, органічні кислоти, аскорбінова кислота), які збільшують ріст грануляцій, поліпшують епітелізацію, посилюють місцеві захисні механізми.

Комбінація допоміжних речовин забезпечує необхідні технологічні властивості препарату та потенціює фармакологічну дію настоянки календули.

Олія обліпихи та олія оливкова виявляють виражені емолентні, трофічні та репаративні властивості, сприяють відновленню ліпідного шару шкіри, підвищують її еластичність і зменшують прояви сухості та тріщин.

Ланолін і вазелін утворюють на поверхні шкіри захисну гідрофобну плівку, яка запобігає трансепідермальній втраті вологи, забезпечує тривалу дію активних компонентів і захищає шкіру від дії зовнішніх подразників.

Препарат має асептичну і протизапальну дії. При зовнішньому застосуванні посилює місцевий кровообіг, активізує живлення шкіри, що сприяє загоєнню мікротравм, захищає шкіру від обвітрювання, впливу сонця і морозу, знижує подразнювальну дію внаслідок укусів комах.

**5. Клінічні особливості**

**5.1 Вид тварин**

Велика рогата худоба (корови), коні (кобили).

**5.2 Показання до застосування**

Фітосепт мазь для доїння застосовують зовнішньо місцево коровам, кобилам із профілактичного метою для попередження запальних процесів шкіри молочної залози, особливо при не дотриманні санітарно-гігієнічних вимог, порушенні правил машинного доїння; для лікування і профілактики за мікротравм, тріщин та ерозії дійок, застосовують для обробки рук акушера або рукавиць акушера при наданні рододопомоги та акушерсько-гінекологічних маніпуляціях.

**5.3 Протипоказання**

Не встановлені.

**5.4 Побічна дія**

Відсутня.

**5.5 Особливі застереження при використанні**

Немає.

**5.6 Використання під час вагітності, лактації**

Продовження додатку 1

до реєстраційного посвідчення АВ-01268-01-10

Обмежень немає.

**5.7 Взаємодія з іншими засобами або інші форми взаємодії**

Невідома.

**5.8 Дози і способи введення тваринам різного віку**

Після доїння і санітарної обробки вимені препарат у невеликій кількості втирають у дійки і вим’я (до 1 см при видавлюванні із туби). На уражені ділянки шкіри мазь наносять у невеликій кількості і злегка втирають 1-2 рази на добу до одужання. На рану мазь вносять за допомогою дренажів, тампонів або марлевих пов'язок, які змінюють через 1-2 доби до повного загоєння.

**5.9 Передозування (симптоми, невідкладні заходи, антидоти)**

Не встановлено.

**5.10 Спеціальні застереження**

Немає.

**5.11 Період виведення (каренції)**

~~Активний фармацевтичний інгредієнт препарату не вимагає визначення залишкових кількостей. Споживання тваринницької продукції дозволяється без обмежень~~.

**5.12 Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу**

Персонал, який працює з препаратом, повинен дотримуватися основних правил гігієни та безпеки, прийнятих при роботі з ветеринарними препаратами.

**6. Фармацевтичні особливості**

**6.1 Форми несумісності (основні)**

Не встановлені.

**6.2 Термін придатності**

2 роки.

**6.3 Особливі заходи безпеки при зберіганні**

Сухе темне, недоступне для дітей місце за температури від 2 до 20 °С.

**6.4 Природа і склад контейнера первинного пакування**

Туби з полімерних матеріалів по 100 г.

**6.5 Особливі заходи безпеки при поводженні з невикористаним препаратом або із його залишками**

Невикористаний і протермінований препарат утилізують відповідно до чинного законодавства.

**7. Назва та місцезнаходження реєстраційного посвідчення**

ТОВ “БРОВАФАРМА”, Україна

б-р Незалежності 18-а, м. Бровари, Київська обл., 07400

**8. Назва та місцезнаходження виробника (виробників)**

ТОВ “БРОВАФАРМА”, Україна

б-р Незалежності 18-а, м. Бровари, Київська обл., 07400

9. Додаткова інформація