

Инструкция рассмотрена и одобрена
на Совете по ветеринарным препаратам
«20» декабря 2017г.
Протокол № 93

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

1. Общие сведения

- 1.1. Карсулен (Carsulenum).
- 1.2. По внешнему виду препарат представляет собой стерильную прозрачную бесцветную жидкость.
- 1.3. Карсулен в составе содержит потенцированные водно-спиртовые гомеопатические субстанции: расторопша пятнистая (*Carduus marianus*) D3 - 2,0 см³, сера (*Sulfur*) D6 – 1,0 см³, мышьяк белый (*Arsenycum album*) D6 – 1,0 см³, натрия хлорид – 0,9 г, вода для инъекций - до 100,0 см³.
- 1.4. Карсулен выпускают расфасованным по 20 и 100 см³ во флаконы из темного стекла соответствующей вместимости, укупоренные резиновыми пробками, укреплёнными алюминиевыми колпачками. Флаконы по 20 см³ упаковывают в индивидуальные картонные коробки. Каждая единица фасовки снабжается инструкцией по применению.
- 1.5. Карсулен хранят в закрытой упаковке производителя, в местах, недоступных для детей, отдельно от пищевых продуктов и кормов, в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте при температуре от + 5 °C до +25 °C.
- 1.6. Срок годности препарата, при соблюдении условий хранения и транспортировки - 2 года с даты производства. Срок хранения после вскрытия флакона не более 48 часов.

2. Фармакологические свойства

- 2.1. Карсулен относится к комбинированным гомеопатическим ветеринарным препаратам.
- 2.2. Расторопша пятнистая специфически действует на организм, обладает комплексным влиянием на функции печени и улучшает метаболизм глюкозы.

Сера улучшает метаболическую функцию печени, повышает реактивность организма.

Мышьяк белый в гомеопатических дозах оказывает гепатопротективное действие при токсических процессах, вызванных ацидозом, септических процессах и нарушениях белкового, углеводного и жирового обмена.

- 2.3. Активные компоненты, входящие в состав препарата, обладают взаимным синергетическим действием.

Препарат не обладает эмбриотоксическим, тератогенным и канцерогенным действием.

3. Порядок применения препарата

- 3.1. Карсулен применяют крупному рогатому скоту, лошадям, собакам и кошкам в комплексной терапии при заболеваниях печени (острый и хронический гепатит, токсические поражения, вызванные инфекционными и инвазионными заболеваниями), хронических заболеваниях желудочно-кишечного тракта, аллергических дерматозах, а также коровам для нормализации обмена веществ и профилактики послеродовых заболеваний.
- 3.2. Препарат применяют внутримышечно.
- 3.3. Разовые дозы карсулена из расчета на животное составляют:
 - крупному рогатому скоту – 5,0-7,0 см³;
 - лошадям – 8,0-10,0 см³;
 - собакам: массой до 5 кг – 1,0 см³, от 5 до 20 кг – 2,0 см³, более 20 кг – 3,0 см³;

- кошкам – 1,0 см³.
- 3.4. Коровам с целью профилактики послеродовых заболеваний препарат применяют на 3-й, 5-й и 7-й дни после отёла.
- 3.5. Собакам при острых и хронических заболеваниях печени, при пироплазмозе карсулен применяют 2 раза в сутки с интервалом 12 часов в течение 5 дней.
- 3.6. Собакам и лошадям при аллергических дерматозах карсулен применяют 1 раз в день 5 дней подряд.
- 3.7. Собакам, кошкам и лошадям в комплексной терапии хронических заболеваний желудочно-кишечного тракта карсулен применяют 1-2 раза в день в течении 3-5 дней.
- 3.8. Противопоказания для применения лекарственного препарата не установлены.
- 3.9. Следует избегать пропусков применения очередной дозы препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. При пропуске одной или нескольких доз препарата лечение необходимо возобновить как можно скорее в соответствии с рекомендуемой дозой и схемой применения.
- 3.10. При применении карсулена в соответствии с инструкцией побочных реакций и осложнений, как правило, не наблюдается. В случае появления аллергических реакций использование препарата прекращают и при необходимости назначают антигистаминные препараты и препараты кальция.
- 3.11. Применение препарата не исключает использование средств симптоматической и патогенетической терапии послеродовых заболеваний у коров.
- 3.12. Продукцию животноводства в период лечения и после применения препарата разрешается использовать без ограничений.

4. Меры личной профилактики.

- 4.1. При работе с препаратом следует соблюдать общие требования по технике безопасности и личной гигиены.

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 которой 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 или несоответствии препарата по внешнему виду, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (г. Минск, ул. Красная, 19а) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6. Полное наименование изготовителя

- 6.1. Разработчик: Общество с ограниченной ответственностью «РЕПРОВЕТ», 140563, Российской Федерации, Московская область, г. Озёры, ул. Ленина, д. 252.

*Инструкция по применению разработана генеральным директором ООО «РЕПРОВЕТ»
A.B. Титовым*

Департамент ветеринарного и продовольственного
надзора Министерства сельского хозяйства и
продовольствия Республики Беларусь
Совет по ветеринарным препаратам

ОДОБРЕНО *Лебедев*

Председатель _____
Секретарь _____
Эксперт _____

20 2017 г. протокол № 93