

Инструкция
по применению препарата Мазь лечебно-профилактическая для вымени животных
«Витемол» в ветеринарии

1 Общие сведения

- 1.1. Витемол (Vitemolum).
- 1.2. Витемол – мазь лечебно-профилактическая для вымени животных, в состав которой входит β -каротин, растительное масло и вазелин. В 100 г препарата содержится 0,04 г - β -каротина.
- 1.3. Препарат представляет собой густую однородную мазь от розово-красного до оранжево-красного цвета со специфическим запахом.
- 1.4. Выпускается в полимерных банках по 0,1; 0,25; 0,5; 0,6; 1,0 кг.
- 1.5. Хранят препарат при температуре от + 4 до +20°С в сухом, защищенном от света месте. Срок годности – 2 года.

2 Фармакологические свойства

- 2.1. Витемол обладает противовоспалительным и кератопластическим действием, способствует регенерации тканей при нарушении целостности кожи вымени, препятствует проникновению микрофлоры в молочную железу.
- 2.2. Витемол не обладает аллергизирующими свойствами, не проявляет кумулятивные свойства, безвреден.

3 Порядок применения препарата

- 3.1. Мазь применяют для лечения животных при нарушении целостности кожи молочной железы и сосков, субклиническом воспалении вымени и профилактики мастита.
- 3.2. При лечении животных с нарушением целостности кожи вымени и трещинах кожи сосков вымени мазь наносят на пораженные участки перед и после доения до клинического выздоровления. Для лечения и профилактики мастита один раз в сутки мазью обрабатывают соски и вымя в процессе массажа перед и после доения, ограничений по времени применения препарата не установлено.
- 3.3. Побочных явлений и осложнений не выявлено.
- 3.4. Противопоказаний для применения препарата нет.
- 3.5. Молоко и мясо допускаются к использованию в пищу людям без ограничений.

4 Меры личной профилактики

- 4.1. При работе с препаратом необходимо соблюдать правила личной гигиены и техники безопасности.
- 4.2. Во время работы с препаратом запрещается принимать пищу, пить воду, курить.

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 проводится 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» для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6 Полное наименование изготовителя

- 6.1. Общество с ограниченной ответственностью «Белкаролин», Республика Беларусь, г. Витебск.

Инструкция разработана сотрудниками кафедры акушерства, гинекологии и биотехнологии размножения животных УО «Витебской ордена «Знак Почета» государственной академии ветеринарной медицины» (Кузьмич Р.Г., Летунович А.А.), начальником ОТК ООО «Белкаролин» Перловой О. В.

