



УТВЕРЖДАЮ
Заместитель Руководителя
Россельхознадзора

Е.А. Непоклонов

16 ИЮЛ 2012

ИНСТРУКЦИЯ

по применению Настойки полыни для нормализации
процессов пищеварения и улучшения аппетита у жвачных животных

(Организация-разработчик: ЗАО «НПП «Фармакс», г. Киров)

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Настойка полыни (*Tinctura Absinthii*).

Международное непатентованное наименование: полыни горькой трава.

2. Лекарственная форма: настойка для перорального применения.

Настойка полыни в качестве действующих веществ содержит сесквитерпеновые лактоны — 0,6 % и вспомогательное вещество - спирт этиловый 64-70 % - до 100 %.

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

3. Выпускают Настойку полыни в стеклянных флаконах с винтовой горловиной или в полимерных флаконах с навинчиваемыми крышками.

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

Срок годности препарата при соблюдении условий хранения – 3 года со дня производства.

Запрещается применять Настойку полыни по истечении срока годности.

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

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

II. Фармакологические свойства

7. Настойка полыни относится к группе лекарственных средств растительного происхождения для нормализации процессов пищеварения.

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.

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

III. Порядок применения

8. Настойку полыни назначают жвачным животным для нормализации процессов пищеварения, восстановления и улучшения аппетита.

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

10. Настойку полыни применяют крупному рогатому скоту, овцам и козам индивидуально перорально 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.

11. При передозировке препарата у животного может наблюдаться гиперсаливация, учащение дефекации и мочеиспускания. Указанные симптомы кратковременны и не требуют применения терапевтических средств.

12. Особеностей действия препарата при его первом применении или отмене не выявлено.

13. 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.

14. 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.

15. Сведения о несовместимости Настойки полыни с другими лекарственными средствами и кормовыми добавками отсутствуют.

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

IV. Меры личной профилактики

17. При работе с Настойкой полыни следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными средствами.

18. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз, их необходимо промыть большим количеством воды. 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).

19. Пустые флаконы из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, они подлежат утилизации с бытовыми отходами.

20. Организация-производитель: ЗАО «НПП «Фармакс», 610033, Россия, г. Киров, ул. Солнечная, д. 7.

С утверждением настоящей инструкции утрачивает силу инструкция по применению Настойки полыни, утвержденная Россельхознадзором 29 декабря 2006 года.

Инструкция разработана: ЗАО «НПП «Фармакс»; 610033, Россия, г. Киров, ул. Солнечная, д. 7.

Рекомендовано к регистрации в Российской Федерации ФГБУ «ВГНИИ»

Номер регистрационного удостоверения *24-3-12.12 - 0875 БЛЗР-3-5.6/01783*