

Инструкция рассмотрена и одобрена
на Ветбиофармсовете
18 ноября 2016 г.
Протокол №87

ИНСТРУКЦИЯ по применению препарата ветеринарного «ОВАРИН»

1. Общие сведения

1.1. Оварин (Ovarinum).

1.2. Препарат содержит потенцированные водно-спиртовые гомеопатические субстанции: клопогон кистеностный (*Cimicifuga racemosa*) D3 – 1,0 см³, витекс священный (*Agnus castus*) D4 – 1,0 см³, болиголов пятнистый (*Conium maculatum*) D6 – 1,0 см³, чернила каракатицы (*Sepia*) D6 – 1,0 см³, натрия хлорид – 0,9 г., вода для инъекций - до 100,0 см³.

1.3. По внешнему виду оварин представляет собой стерильную прозрачную бесцветную жидкость.

1.4. Оварин выпускают расфасованным по 20 см³ и 100 см³ во флаконы из темного стекла соответствующей вместимости, закупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками. Флаконы по 20 см³ упаковывают в индивидуальные картонные коробки. Каждая единица фасовки снабжается инструкцией по применению.

1.5. Препарат 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 °С до +25 °С.

1.6. Срок годности препарата, при соблюдении условий хранения и транспортировки - 2 года с даты производства. Срок хранения препарата после вскрытия флакона не более 48 часов.

2. Фармакологические свойства

2.1. Оварин относится к комбинированным гомеопатическим ветеринарным препаратам.

2.2. Входящие в состав препарата компоненты обладают стимулирующим действием на физиологическую функцию гипофиза и гипоталамуса у коров.

Клопогон кистеностный активизирует выработку фолликулостимулирующего (ФСГ) и лютеинизирующего (ЛГ) гормонов гипофиза, оказывает успокаивающее действие на центральную нервную систему, усиливают амплитуду сердечных сокращений, не влияя на их ритм, расслабляет мускулатуру кишечника.

Болиголов пятнистый способствует нормализации оптимального соотношения гормонов ФСГ и ЛГ, нормализует деятельность как периферических (яичники, семенники, щитовидная железа) так и центральных звеньев эндокринной системы (гипоталамус, гипофиз).

Витекс священный содержит прогестероноподобные вещества и флавоноиды, нормализует обмен половых гормонов - ЛГ, ФСГ, пролактина и прогестерона, способствует активизации жёлтого тела яичника.

Чернила каракатицы способствует активизации кровоснабжения в матке и яичниках, нормализует II фазу полового цикла.

3. Порядок применения

3.1. Оварин применяют коровам в комплексной терапии гипофункции яичников и для профилактики эмбриональной смертности.

3.2. Коровам для активизации функции яичников оварин применяют внутримышечно, трехкратно с интервалом 48 часов в дозе 5,0 – 7,0 см³. Для профилактики эмбриональной смертности оварин применяют однократно внутримышечно на 5-й день после осеменения.

3.3. 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.

3.4. При применении оварина в соответствии с инструкцией побочных реакций и осложнений, как правило, не наблюдается. При повышенной индивидуальной чувствительности животного к компонентам препарата и возникновении аллергических реакций его использование прекращают и назначают животному антигистаминные препараты (димедрол, пипольфен) и препараты кальция (кальция хлорид, кальция глюконат), проводят симптоматическое лечение.

3.5. Применение препарата не исключает применение лекарственных средств этиотропной и патогенетической терапии.

3.6. 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 Общество с ограниченной ответственностью «РЕПРОВЕТ», 140563, Российская Федерация, Московская область, г. Озеры, ул. Ленина, д. 252.

Инструкция по применению разработана генеральным директором ООО «РЕПРОВЕТ» А.В. Титовым

