Рассмотрена и одобрена на заседании Ветбиофармсовета «30» сентября 2016 г. Протокол № 86

Инструкция по применению препарата ветеринарного «Йодовит»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Йодовит - Iodovitum.

1 8

- 1.2 Препарат представляет собой пенообразующую таблетку для внутриматочного применения, содержащую в качестве активнодействующего вещества повидон-йод в количестве 1,56 г (0,156 г доступного йода) и до 13 г пенообразующей основы.
- 1.3 Препарат по внешнему виду представляет собой двояковыпуклую таблетку продолговатой формы, от светло-коричневого с кремовым оттенком до темно-коричневого цвета с вкраплениями, со слабым запахом йода.
- 1.4 Таблетки упаковывают по одной, две, три, четыре или пять штук в пакеты из полиэтиленовой пленки или пакеты из полиэтиленовой пленки с замочком ПВД, или вакуумный пакет, или по 1 штуке в полимерные пеналы.
- $1.5~{\rm Препарат}~{\rm хранят}~{\rm в}~{\rm упаковке}~{\rm изготовителя}~{\rm в}~{\rm защищенном}~{\rm от}~{\rm света}~{\rm месте}~{\rm при}~{\rm температуре}~{\rm от}~0~{\rm до}~{\rm плюс}~10~{\rm ^0C}.$
- 1.6 Срок годности 2 года с даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортирования.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1 Повидон-йод, входящий в состав препарата, представляет собой йод в виде комплекса со связывающим его йодофором поливинилпирролидоном (ПВП), он оказывают антисептическое, бактерицидное, противогрибковое, противопротозойное и противовирусное действие.
- 2.2 Механизм действия повидон-йода связан с медленным высвобождением из поливинилпирролидона атомарного йода и йодид-ионов, которые взаимодействуют с аминогруппами трансмембранных транспортных белков бактериальной стенки и белковферментов, образуя йодамины, без раздражающего и прижигающего действия на ткани. Это приводит к потере белком микробной клетки его четвертичной структуры и утрате структурной, транспортной и каталитической функции.
- 2.3 Благодаря пенообразующей основе, повидон-йод равномерно распределяется по слизистой оболочке матки. Выделяющаяся пена усиливает резорбцию лекарственного вещества, способствует проникновению его в более глубокие слои эндометрия.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

- 3.1 Препарат предназначен для профилактики и лечения у коров воспалительных процессов матки после родовспоможения при осложненных и патологических родах, отделения последа, абортов, при острых послеродовых эндометритах.
 - 3.2 Перед введением препарата проводят санацию наружных половых органов.
- 3.3 С профилактической целью вводят 1 таблетку однократно сразу после отделения последа, аборта или родовспоможения.
- 3.4 С лечебной целью в матку вводят 1-2 таблетки двукратно, повторно через 24-48 часов, в особых случаях введение продолжают до исчезновения клинических признаков.
- 3.5 Таблетки вводят в шейку матки рукой, одетой в полиэтиленовую перчатку разового пользования и проталкивают в полость матки.

При отсутствии в полости матки жидкого содержимого, перед введением таблетки следует вводить 100-150 см³ стерильной жидкости (кипяченой воды).

3.6 Побочных явлений и осложнений в период применения таблеток в соответствии с инструкцией по применению не установлено.

3.7 Применение таблеток не исключает использование других лекарственных препаратов системного действия.

THE RESERVE

- 3.8 Молоко в пищу людям следует использовать не ранее, чем через 24 часа после последнего применения препарата. До истечения указанного срока молоко скармливают животным после кипячения.
 - 3.9 Убой животных на мясо разрешается без ограничений.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные для работы с ветеринарными лекарственными средствами.

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 производится изучение соблюдения всех правил по применению 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» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19^а) для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 ОАО «БелВитунифарм»

211309, д. Должа, ул. Советская, 26А, Витебский р-н и обл., Республика Беларусь.

Инструкция разработана специалистами ОАО «БелВитунифарм» (Кальнина Е.В., Рыбаченко В.В.), и сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Ятусевич Д.С., Мирончик С.В., Бабаянц Н.В.).

