

**Инструкция  
по применению препарата ветеринарного  
«Йодовит»**

**1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ**

- 1.1 Йодовит - Iodovitum.
- 1.2 Препарат представляет собой пенообразующую таблетку для внутриматочного применения, содержащую в качестве активное действующего 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 Препарат хранят в упаковке изготовителя в защищенном от света месте при температуре от 0 до плюс 10 °С.
- 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 аминокислотными группами трансмембранных транспортных белков бактериальной стенки и белков-ферментов, 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 см<sup>3</sup> 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.

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<sup>а</sup>) 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.).

