

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам
протокол от «23» июня 2021 г. № 115

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

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Йодовит (Iodovitum).

Международное непатентованное наименование: повидон-йод.

1.2 Лекарственная форма: пенообразующая таблетка для внутриматочного применения. В таблетке содержится повидон-йод в количестве 1,56 г (0,156 г доступного йода) и пенообразующая основа до 13 г.

1.3 Препарат по внешнему виду представляет собой двояковыпуклую таблетку продолговатой формы, от светло-коричневого до темно-коричневого цвета с вкраплениями, со слабым запахом йода.

1.4 Таблетку упаковывают по 1, 2, 3, 4 или 5 штук в потребительскую тару – пакет из полиэтиленовой пленки. Пакеты из полиэтиленовой пленки запаивают.

1.5 Препарат хранят в упаковке изготовителя в защищенном от света месте при температуре от плюс 2 °C до плюс 10 °C.

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), оказывающим 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 белков-ферментов, образуя йодамины, без раздражающего и призывающего действия на ткани. Это приводит к потере белком микробной клетки его четвертичной структуры и утрате структурной, транспортной и катализитической 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

3.1 Препарат применяют для лечения коров при акушерских заболеваниях (вагините, эндометrite), после оказания родовспоможения, при осложненных и патологических родах, задержании последа и кесаревом сечении.

3.2 Перед введением препарата проводят санацию наружных половых органов и корня хвоста.

3.3 После задержания последа, абортах, при осложненных и патологических родах препарат вводят однократно по одной таблетке.

3.4 С лечебной целью препарат вводят в дозе 2 таблетки с интервалом 24 часа до клинического выздоровления.

3.5 Таблетку вводят в матку через шейку рукой, одетой в полиэтиленовую перчатку разового пользования.

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

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

3.8 Молоко в пищевых целях разрешается использовать не ранее, чем через 24 часа после последнего применения препарата. Молоко, полученное от коров до истечения указанного срока, используют в корм животным после предварительного кипячения.

3.9 Убой животных на мясо разрешается без ограничений.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

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

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, составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения на соответствие нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 ОАО «БелВитунифарм»

211309, д. Должа, ул.Советская, д.26А, Витебский район, Витебская область, Республика Беларусь.

Инструкция разработана специалистами ОАО «БелВитунифарм» (Шашкова Ю.А., Колядко О.С.) и сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Кузьмич Р.Г., Ятусевич Д.С., Мирончик С.В., Бабаянц Н.В.).

Департамент ветеринарного и продовольственного
надзора Министерства сельского хозяйства и
продовольствия Республики Беларусь

Совет по ветеринарным препаратам

ОДОБРЕНО 

Председатель _____
Секретарь _____
Эксперт _____

«23» 06 2011 г. протокол № 115