

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «ДИКОЛИВИТ»

1 ОБЩИЕ ПОЛОЖЕНИЯ

- 1.1 Диколивит (Dicolivium).
- 1.2 Препарат представляет собой пенообразующую таблетку для внутриматочного применения, содержащую в качестве активное действующего вещества диоксидина 0,26 г, колистина сульфата 780 млн МЕ и пенообразующую основу.
- 1.3 Препарат по внешнему виду представляет собой двояковыпуклую таблетку продолговатой формы, от белого с кремовым оттенком до светло-желтого цвета, с вкраплениями.
- 1.4 Препарат упаковывают по одной, две, три, четыре, пять таблеток в пакеты из полиэтиленовой пленки. Пакеты из полиэтиленовой пленки запаивают.
- 1.5 Хранят препарат в упаковке изготовителя в защищенном от света месте при температуре от 0 до плюс 10 °С.
- 1.6 Срок годности препарата 2 года с даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортирования.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1 Диоксидин относится к группе хиноксалинов и обладает широким спектром антибактериального действия. Активен в отношении инфекций, вызываемых *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Escherichia coli*; *Salmonella spp.*, *Proteus vulgaris*, *Pseudomonas aeruginosa*, а так же патогенными анаэробами (возбудители газовой гангрены). Действует на штаммы бактерий, устойчивые к другим противомикробным лекарственным средствам, включая антибиотики. Не оказывает местно-раздражающего действия. Диоксидин избирательно ингибирует синтез ДНК в микробной клетке, не влияя на синтез РНК и белка; вызывает структурные изменения в клеточной стенке.
- 2.2 Колистина сульфат - антибиотик из группы полимиксинов, продуцируется спорообразующими почвенными бактериями (*Bacillus polymyxa*), по химической структуре является циклическим полипептидом. Обладает бактерицидным действием главным образом на грамотрицательные микроорганизмы, в том числе *Pasteurella spp.*, *Bordetella spp.*, *Escherichia coli*; *Salmonella spp.*, *Klebsiella spp.*, *Pseudomonas spp.* и другие. Механизм действия связан с нарушением проницаемости цитоплазматической мембраны, что приводит к гибели микроорганизмов.
- 2.3 Содержащие в препарате пенящиеся наполнители обеспечивают полное распределение и заполнение полости всей матки без давления на её стенки, а также способствует проникновению всех активное действующих веществ в более глубокие слои эндометрия.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

- 3.1 Препарат применяют для лечения и профилактики послеродовых эндометритов у коров, при смешанных инфекциях, возбудители которых имеют разную чувствительность к антибактериальным препаратам.
- 3.2 Препарат применяют внутриматочно.
- 3.3 Таблетки вводят в шейку матки рукой, одетой в полиэтиленовую перчатку разового пользования и проталкивают в полость матки.
- 3.4 С профилактической целью, для предупреждения развития послеродовых гинекологических заболеваний, препарат вводят двукратно с интервалом 48 часов по одной таблетки через 2-4 часа после отделения последа, аборта или оказания помощи при патологических родах.

3.5 С лечебной целью вводят 2 таблетки с интервалом 24 часа до клинического выздоровления.

3.6 У животных с индивидуальной чувствительностью к компонентам препарата возможны аллергические реакции, которые проявляются в виде крапивницы и зуда кожи. В этом случае применение препарата следует прекратить и назначить антигистаминные (димедрол, дипразин) и препараты кальция: хлорид, глюконат, бороглюконат.

3.7 Убой животных на мясо разрешается через 7 суток после последнего введения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления пушных зверей.

3.8 Использование молока в пищевых целях разрешается через 7 суток после последнего введения препарата. Молоко, полученное от коров во время лечения и в течение 7 суток после последнего применения препарата, используют в корм животным после предварительного кипячения.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с 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 данного учреждения производится изучение соблюдения всех правил по применению препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявлений 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 нормативных документов.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 ОАО «БелВитунифарм»
211309, д. Должа, ул. Советская, д. 26А, Витебский р-н и обл., Республика Беларусь.

Инструкция разработана специалистами ОАО «БелВитунифарм» (Е.В. Кальнина, В.В. Рыбаченко), УО «Витебская государственная академия ветеринарной медицины» (А.В. Зайцева, Г.Э. Дремач, Д.И. Бобрик).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
« <u>Капыль</u> » 20 <u>18</u> г. протокол № <u>94</u>	