

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам
протокол от «2» сентября 2021 г. № 116

Инструкция по применению ветеринарного препарата «Йодимаст»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Йодимаст (Iodimastum).

Международное непатентованное наименование: повидон-йод.

1.2 Лекарственная форма: эмульсия. В 100 см³ препарата содержится 0,5 % доступного йода (в форме повидон-йода) и вспомогательные вещества (пропиленгликоль, масло касторовое, макрогол 400).

1.3 Препарат по внешнему виду представляет собой густую маслянистую эмульсию красновато-коричневого цвета со специфическим запахом йода. В процессе хранения допускается расслаивание эмульсии, которое легко восстанавливается при встряхивании.

1.4 Препарат упаковывают в полимерные шприцы-инъекторы по 10 см³ и 50 см³ или в стеклянные или полимерные флаконы по 100 и 200 см³.

1.5 Препарат хранят в упаковке изготовителя в защищенном от света месте при температуре от плюс 4 °C до плюс 25 °C.

1.6 Срок годности препарата 2 года с даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортирования.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Повидон-йод, входящий в состав препарата, обладает антисептическим, дезинфицирующим, бактерицидным, противогрибковым, противопротозойным и противовирусным действием.

2.2 Повидон-йод взаимодействует с белками микробной клетки (белки клеточной стенки, ферментные белки) с образованием йодаминов и вызывает гибель микроорганизмов. При контакте с кожей и слизистыми оболочками элементарный йод постепенно и равномерно высвобождается. Проникновение йода в ткани на глубину около 1 мм не препятствует нормальным процессам регенерации. Благодаря большому размеру комплексной молекулы, повидон-йода плохо проходит через биологические барьеры, системное действие йода практически не проявляется.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют для лечения коров, овец и коз при катаральном и серозно-катаральном мастите, хроническом эндометrite.

3.2 Перед применением шприц-инъектор или флакон встряхнуть. Для лечения коров при мастите препарат вводят в пораженную долю вымени, используя шприц и молочный катетер.

3.3 Препарат следует вводить после тщательного сдавивания пораженной доли вымени, предварительной очистки и антисептической обработки сосков.

3.4 Для лечения коров при катаральном и серозно-катаральном мастите вводят содержимое одного шприца-инъектора (10,0 см³), а овцам и козам ½ часть шприца-инъектора (5,0 см³) в поражённую долю молочной железы 1 раз в сутки в течение 3-5 дней до полного клинического выздоровления. Сдавивание секрета большой четверти вымени можно проводить не ранее, чем через 6 часов после последнего применения препарата.

3.5 При хронической форме эндометрита препарат вводят внутриматочно в дозе 20 см³ крупному рогатому скоту и 10 см³ мелкому рогатому скоту 1 раз в сутки в течение 3-5 дней до клинического выздоровления.

3.6 Перед введением препарата проводят санитарную обработку наружных половых органов и корня хвоста. При необходимости освобождают полость матки от воспалительного экссудата. Перед применением препарат подогреть на водяной бане до 37 °C и встряхнуть до образования однородной эмульсии. Вводить в полость матки, используя шприц-инъектор или гинекологическую пипетку.

3.7 Противопоказано применение препарата для лечения коров при субклиническом, серозном мастите, остром эндометrite, вагините, цервиците, а также для профилактики послеродового эндометрита, мастита.

3.8 Использование молока для пищевых целей после применения препарата разрешено без ограничений. Во время лечения молоко из пораженных долей вымени сдаивают в отдельную посуду, обеззараживают кипячением и утилизируют. Молоко, полученное из остальных долей вымени, может быть использовано после кипячения в корм животным.

3.9 Убийство животных на мясо разрешается без ограничений.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые меры 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» (Ятусевич Д.С., Мирончик С.В., Бабаянц Н.В.).

