

Инструкция рассмотрена и одобрена на
Совете по ветеринарным препаратам
«20» декабря 2017 г. Протокол № 93.

ИНСТРУКЦИЯ по применению препарата ветеринарного «ЙОДОВЕТ»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Йодовет (Iodovetum).

1.2 Препарат представляет собой жидкость от желтого до желто-коричневого цвета в форме аэрозоля.

В 40,0 г препарата содержится 0,18 г йода кристаллического, 0,36 г калия йодида, вспомогательные и формообразующие вещества (нонидак 16-18Ф, диметилсульфоксид, спирт этиловый, форан 134А, пропиленгликоль).

1.3 Препарат выпускают в металлических баллонах по 40 г в комплекте с пластиковым наконечником для внутриматочного введения.

1.4 Йодовет хранят по списку Б в упаковке изготовителя в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте, вдали от нагревательных приборов и открытого огня, при температуре от плюс 15 °C до плюс 25 °C.

Срок годности - 1 (один) год от даты изготовления при условии соблюдения правил хранения.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Йод, входящий в состав препарата, обладает противомикробным, противовирусным, противогрибковым, противовоспалительным и вяжущим действием.

В основе противомикробного действия йода лежит способность нарушать обменные процессы возбудителей заболеваний. Проникая в протоплазму клеток, йод взаимодействует с аминогруппами белков, подавляет жизненно важные ферментные системы. При взаимодействии йода с водой протоплазмы клеток образуется активный кислород, который оказывает сильное окисляющее действие. Этим объясняется также губительное действие йода на грибы.

2.2 Благодаря пенообразующей основе препарат равномерно распределяется на поверхности слизистой оболочки матки. Препарат не обладает выраженным раздражающим действием.

2.3 Выделяется йод из организма главным образом почками, частично через желудочно-кишечный тракт, потовыми и молочными железами.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Йодовет применяют коровам при эндометритах и их профилактике.

3.2 Перед применением флакон следует хорошо взболтать. При необходимости перед введением препарата необходимо содержимое подогреть до комнатной температуры.

На флакон с препаратом надеваают аппликатор, а затем вводят содержимое одного флакона в полость матки, нажимая на клапан в течение 10 – 15 секунд.

3.3 Йодовет применяют внутриматочно после предварительного исследования и массажа матки через прямую кишку. Лекарственный препарат применяют в зависимости от степени тяжести эндометрита 2 - 3 раза с 7-дневным интервалом.

При пиометре – препарат вводят после предварительного удаления гноя из матки.

Применение препарата не исключает возможности применения средств патогенетической и симптоматической терапии.

Для санации препарат вводят в полость матки, нажимая на клапан в течение 1-3 секунд.

3.4 Применение препарата противопоказано при индивидуальной повышенной чувствительности к компонентам препарата. Возможна индивидуальная непереносимость. Не рекомендуется одновременное применение с другими галогенсодержащими препаратами.

3.5 В рекомендуемых дозах препарат не вызывает побочных явлений и осложнений. В редких случаях возможны аллергические реакции и на месте нанесения препарата возможна кратковременная гиперемия.

В случае развития аллергических реакций после использования следует прекратить применение препарата, назначить антигистаминные средства (димедрол, тавегил и др.) и препараты кальция (кальция хлорид, кальция глюконат).

3.6 Молоко в пищу людям используют при условии полного клинического выздоровления. Молоко, полученное от животных в период лечения, скармливают животным после термической обработки. Убой крупного рогатого скота на мясо разрешается без ограничений.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые правила личной гигиены и техники безопасности.

4.2 Содержимое флакона не распылять вблизи огня и нагревательных приборов.
Беречь от ударов и нагревания. Флакон под давлением.

4.3 Не допускать попадания препарата в глаза животных и обслуживающего персонала. При случайном попадании – промыть обильным количеством воды.

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 которой 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» для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

6.1 «Ветпром» АО

(Болгария, г. Радомир, ул. Отец Паисий, 26, +359/777/82493, 80268)

для Частного торгового унитарного предприятия «Биоветпром»

(Республика Беларусь, Минский район, д. Королищевичи, ул. Коммунистическая, 41A, комн. 1-1, тел/факс: 8(017) 246-47-89).

Инструкция подготовлена сотрудниками кафедры фармакологии и токсикологии (И.А. Ятусевич), паразитологии (И.П. Захарченко), нормальной и патологической физиологии (Е.А. Юшковский) УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» и частного торгового унитарного предприятия «Биоветпром» (Г.И. Каменский).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь
Совет по ветеринарным препаратам
ОДОБРЕНО
Председатель
Секретарь
Эксперт
«20 12 2017» протокол № 93