

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам
протокол от «20» декабря 2018 г. № 99

**ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата «ЙОДОМАСТИН ПЛЮС»**

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Йодомастин плюс (Iodomastinum plus).

1.2 Йодомастин плюс представляет собой вязкий раствор от темно-красного до темно-коричневого цвета с характерным запахом йода.

В состав препарата входит йодополимерный комплекс и вспомогательные компоненты (натрий-карбоксиметилцеллюлоза, комплекс биологически активных веществ прополиса водный вода дистиллированная). Массовая доля активного йода составляет 0,1%.

1.3 Йодомастин плюс выпускают в полимерной таре по 5, 10, 100 мл.

1.4 Препарат хранят по списку Б в упаковке изготовителя, в сухом, защищенном от света и недоступном для детей месте, при температуре от плюс 5°C до плюс 25°C.

Срок годности – 2 (два) года от даты изготовления.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Йодомастин плюс – противомаститный препарат. Входящий в состав препарата йод, в виде йодополимерного комплекса, обладает широким антибактериальным спектром действия и отношении грамположительных и грамотрицательных бактерий (*Escherichia coli*, *Klebsiella spp.*, *Proteus spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Micrococcus spp.*, *Bacillus spp.*) и грибов, а также противовоспалительным и вяжущим действием.

2.2 В основе противомикробного действия йода лежит способность нарушать обменные процессы у возбудителей. 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.

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

2.3 Препарат относится к классу малоопасных соединений. Йодомастин плюс в рекомендуемых дозах не оказывает сенсибилизирующего, эмбриотоксического и мутагенного действия.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Йодомастин плюс применяют для лечения коров и коз при клиническом и субклиническом маститах в период лактации.

3.2 Препарат назначают животным внутрицистернально по следующей схеме (таблица 1):

Таблица 1

Форма мастита	Внутрицистернальное введение (t 35-37 °C)	
	Доза (мл/на 1 животное)	Кратность применения
Серозный	Козы - 2-5 мл Коровы - 5-10 мл	Ежедневно, 1 раз в сутки, 2-3 дня подряд
Катаральный	Козы - 2-5 мл Коровы - 5-10 мл	1 раз в сутки, 3-6 дней подряд
Гнойный (гнойно-катаральный, абсцедирующий)	Козы - 2-5 мл Коровы - 10-20 мл	2 раза в сутки, 7-10 дней подряд
Фибринозный	Козы - 3-5 мл Коровы - 10-20 мл	2 раза в сутки, до клинического выздоровления
Субклинический (скрытый)	Козы - 2-5 мл Коровы - 5-10 мл	1 раз в сутки, 3-5 дней подряд

3.3 Перед применением препарата секрет больной четверти молочной железы необходимо тщательно сдоить, кожу сфинктера соска обработать антисептиком.

3.4 Последующие сдаивания секрета больной четверти вымени можно проводить не ранее чем через 6 часов после введения препарата, в отдельную посуду с последующим уничтожением секрета.

3.5 В рекомендуемых дозах йодомастин плюс не вызывает побочных явлений. Препарат запрещается вводить животным с повышенной чувствительностью к йоду.

3.6 При возникновении аллергических реакций (покраснение, зуд и др.) применение йодомастина плюс следует прекратить и назначить антигистаминные средства (димедрол) и препараты кальция.

3.7 Применение препарата не исключает использование средств патогенетической и симптоматической терапии.

3.8 Ограничений по использованию продуктов животного происхождения нет.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

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

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 или несоответствии препарата по внешнему виду, 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 соответствия препарата нормативной документации.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Производственное унитарное предприятие «Могилевский завод ветеринарных препаратов», Республика Беларусь, г. Могилев, Шкловское шоссе, 23.

Инструкция разработана сотрудниками кафедр фармакологии и токсикологии (И.А. Ятусевич), акушерства, гинекологии и биотехнологии размножения животных им. Я.Г. Губаревича (Р.Г. Кузьмич, Д.С. Ятусевич) УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» и производственного унитарного предприятия «Могилевский завод ветеринарных препаратов» (Е.С. Борейко).

Департамент ветеринарного и продовольственного
надзора Министерства сельского хозяйства и
продовольствия Республики Беларусь
Совет по ветеринарным препаратам

ОДОБРЕНО *Л.Л. Логотип*

Председатель
Секретарь
Эксперт *Л.Л. Логотип*

20 декабря 2014 г. протокол № 99