

ОДОБРЕНО

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

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата «ЙОДОМЕТРИН ПЛЮС»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Йодометрин плюс (Iodometrinum plus).

1.2 Йодометрин плюс представляет собой вязкую жидкость 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 Йодометрин плюс выпускают в полимерной таре по 100, 500 мл и 1000 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°С до плюс 25° С.

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

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Входящий в состав препарата йод, в виде йодополимерного комплекса, обладает широким антибактериальным спектром действия в отношении грамположительных и грамотрицательных бактерий (*Escherichia coli*, *Klebsiella spp.*, *Salmonella spp.*, *Proteus spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Micrococcus spp.*, *Bacillus spp.*, *Corynebacterium pyogenes*, *Campylobacter fetus*, *Enterobacter spp.*) и грибов (*Candida albicans*), 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 аминокруппами 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 и простейших.

Выделяется йод из организма главным образом почками, частично через желудочно-кишечный тракт.

2.3 Препарат относится к группе умеренно токсичных соединений. Йодометрин плюс в рекомендуемых дозах не обладает местно-раздражающим, сенсибилизирующим, эмбриотоксическим и мутагенным действием, а также не является иммунодепрессантом.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Йодометрин плюс применяют для профилактики и лечения при острых, хронических и субклинических эндометритах, субинволюции матки у коров, коз и овец.

3.2 Перед применением препарат необходимо подогреть до 37-38°С, а также провести санитарную обработку наружных половых органов и корня хвоста.

3.3 Для профилактики субинволюции матки и послеродовых эндометритов (в случае патологических родов, задержании последа, после оказания родовспоможения и др.) препарат вводят внутриматочно в дозах: коровам – 100 мл на животное; козам, овцам – 50 мл на животное, двукратно – в 1-ый и 2-ой дни после отела.

При острых эндометритах и субинволюции матки у коров, овец и коз препарат вводят внутриматочно в дозе 20-25 мл/100 кг массы тела животного один раз в сутки до клинического выздоровления.

При хронических эндометритах препарат вводят внутриматочно в дозах: коровам – 50-70 мл на животное, козам и овцам – 25 мл на животное один раз в сутки с интервалом 48 часов до клинического выздоровления.

При субклиническом эндометрите йодометрин плюс вводят внутриматочно в дозах: коровам – 15-20 мл на животное, козам и овцам – 10 мл на животное через 12-24 часа после последнего искусственного осеменения.

3.4 Применение препарата противопоказано при индивидуальной повышенной чувствительности к йоду и гиперфункции щитовидной железы. Возможна индивидуальная непереносимость. В этом случае применение препарата следует прекратить и назначить антигистаминные средства и препараты кальция.

3.5 Не допускается одновременное применение йодометрина плюс с препаратами на основе ксилазина.

3.6 Применение препарата не исключает использования других лекарственных средств специфической, патогенетической и симптоматической терапии.

3.7 Ограничений по использованию продуктов животного происхождения после полного выздоровления животных, подвергшихся лечению, нет.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

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

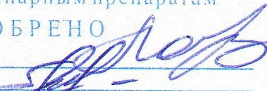
5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают и потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории 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 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	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
20. декабря 2018 г. протокол № 99	