

**ИНСТРУКЦИЯ**  
**по применению ветеринарного препарата**  
**«Диоксиутеромаст ВБФ»**

**1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ**

1.1 Диоксиутеромаст ВБФ - Dioxyuteromastum VBF.

1.2 Лекарственная форма: эмульсия. В 100 см<sup>3</sup> препарата содержится 1 г диоксидина и вспомогательные вещества (пропиленгликоль, масло касторовое, твин-80, вода очищенная).

1.3 Препарат по внешнему виду представляет собой маслянистую эмульсию от белого с желтым оттенком до светло-желтого цвета. В процессе хранения допускается расслаивание эмульсии, которое легко восстанавливается при встряхивании.

1.4 Препарат упаковывают в полимерные шприцы-инъекторы по 10,0 и 50,0 см<sup>3</sup> или стеклянные или полимерные флаконы по 100,0 и 200,0 см<sup>3</sup>.

1.5 Препарат хранят с предосторожностью (список Б) в упаковке изготовителя в защищенном от света месте при температуре от 0 °С до плюс 25 °С.

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

**2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА**

2.1 Диоксидин, входящий в состав препарата, относится к группе хиноксалинов и обладает широким спектром антибактериального действия. Активен в отношении *Proteus vulgaris*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Escherichia coli*, *Salmonella spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, патогенных анаэробов (*Clostridium perfringens*). Действует на штаммы бактерий, устойчивые к другим противомикробным лекарственным средствам, включая антибиотики. Не оказывает местнораздражающего действия. Диоксидин избирательно ингибирует синтез ДНК в микробной клетке, не влияя на синтез РНК и белка; вызывает структурные изменения клеточной стенки и нуклеотида бактерий, подавляет активность внеклеточной бактериальной нуклеазы и  $\alpha$  - токсина. Возможно развитие лекарственной устойчивости бактерий.

2.2 Диоксидин хорошо и быстро проникает в ткани молочной железы и эндометрий. Физическая форма эмульсии обеспечивает длительное (24 часа) действие препарата, равномерно отдавая действующие вещества окружающим тканям.

**3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ**

3.1 Препарат применяют для лечения коров при мастите, эндометрите, вагините и цервиците.

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

3.3 Препарат следует вводить после тщательного сдаивания пораженной доли вымени, очистки и дезинфекции сосков. Препарат осторожно вводят в пораженную долю вымени в дозе 10,0 см<sup>3</sup>. После введения для лучшего распределения препарата проводят массаж вымени по направлению снизу вверх. Препарат применяют один раз в сутки в течение 2-3 суток.

3.4 Для лечения эндометрита препарат вводят в полость матки подогретым до температуры тела животного в дозе 50,0 см<sup>3</sup>, используя шприц и катетер либо гинекологическую пипетку. Перед применением препарата проводят массаж матки максимально освобождая ее от содержимого, очищают и дезинфицируют наружные половые органы. Применяют препарат 1 раз в сутки до полного выздоровления животного.

3.5 В рекомендуемых дозах препарат не оказывает побочного действия и не вызывает осложнений.

3.6 Убой на мясо животных, которым применяли препарат, разрешается не ранее, чем через 2 суток после последнего введения. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанных сроков, используют для кормления плотоядных животных. Молоко для пищевых целей запрещено использовать в период лечения и в течение 2 суток после последнего введения препарата. Молоко из здоровых долей вымени кипятят и скармливают животным.

#### 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.

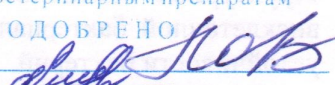

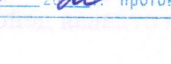
Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил по применению препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19<sup>а</sup>) 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.)

|                                                                                                                                    |                                                                                       |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------|
| Департамент ветеринарного и продовольственного<br>надзора Министерства сельского хозяйства и<br>продовольствия Республики Беларусь |                                                                                       |
| Совет по ветеринарным препаратам                                                                                                   |                                                                                       |
| ОДОБРЕНО                                                                                                                           |                                                                                       |
| Председатель                                                                                                                       |  |
| Секретарь                                                                                                                          |  |
| Эксперт                                                                                                                            |  |
| «10 09 2010»                                                                                                                       | протокол № 110                                                                        |