

СОГЛАСОВАНО

«Белорусский государственный
ветеринарный центр»

(Приказ Департамента ветеринарного
и продовольственного надзора)

№ 25 от 07.04.2025г.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует применять общепринятые меры личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные для работы с ветеринарными препаратами.

ИНСТРУКЦИЯ

по применению ветеринарного лекарственного препарата «Диоксивит»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Диоксивит (Dioxyvitum).

Международное непатентованное наименование: диоксидин.

1.2 Лекарственная форма: таблетка внутриматочная.

1.3 В таблетке в качестве действующего вещества содержится 0,26 г диоксицина (что соответствует 0,02 г диоксицина в 1 г препарата) и пенообразующая основа до 13 г.

1.4 Препарат по внешнему виду представляет собой двояковыпуклую таблетку продолговатой формы от белого с желтым оттенком до желтого цвета, с вкраплениями.

1.5 Таблетку упаковывают по 1, 2, 3, 4 или 5 штук в потребительскую тару – пакет из полиэтиленовой пленки. Пакеты из полиэтиленовой пленки запаивают.

1.6 Препарат хранят и транспортируют в защищенном от света месте при температуре от 0 °C до 10 °C.

1.7 Препарат следует хранить в недоступном для детей месте.

1.8 Препарат уничтожают в соответствии с требованиями законодательства.

1.9 Срок годности 3 года с даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортирования.

1.10 Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Диоксицин относится к группе хиноксалинов и обладает широким спектром антибактериального действия. Активен в отношении *Escherichia coli*, *Pasteurella spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Clostridium spp.*, *Salmonella spp.*. Действует на штаммы бактерий, устойчивые к другим противомикробным лекарственным средствам, включая антибиотики.

2.2 Диоксицин 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 α - токсина.

2.3 Благодаря пенообразующей основе, диоксицин равномерно распределяется по слизистой оболочке матки, не оказывает местнораздражающего действия. Выделяющаяся пена усиливает резорбцию лекарственного вещества, способствует проникновению его в более глубокие слои эндометрия.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют для лечения коров при послеродовом эндометrite, вагините и цервиците, вызванных возбудителями, чувствительными к диоксицину, а также при сложных родах.

3.2 После отделения последа, аборта или оказания помощи при осложненных и патологических родах препарат вводят однократно по одной таблетке. С лечебной целью препарат вводят в дозе 2 таблетки с интервалом 24 часа до клинического выздоровления.

Таблетку вводят в матку через шейку рукой, одетой в полиэтиленовую перчатку разового пользования.

3.3 Убой животных на мясо в пищевых целях допускается через 5 суток после последнего применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, используют в корм плотоядным животным.

3.4 Использование молока в пищевых целях допускается через 2 суток после последнего применения препарата. Молоко, полученное от коров ранее указанного срока, используют в корм животным после кипячения.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует применять 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 «БелВитуифарм»

Республика Беларусь, 211309, Витебская область, Витебский район, с/с Мазоловский, д. Должа, ул. Советская, д. 26А.

Инструкция разработана специалистами ОАО «БелВитуифарм» (Шашкова Ю.А., Колядко О.С.).

7 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Диоксидин относится к группе хиноксандинов и обладает широким спектром антибактериального действия. Активен в отношении *Escherichia coli*, *Enterococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Enterobacter spp.*, *Clostridium spp.*, *S. agalactiae* и других патогенных бактерий, устойчивых к другим противомикробным препаратам, включая антибиотики.

СОГЛАСОВАНО
«Белорусский государственный ветеринарный центр»
(Приказ Департамента ветеринарного и продовольственного надзора)

2.2 Диоксидин избирательно ингибирует синтез РНК и белка, вызывает структурные изменения в клеточных мембранах и на поверхности бактерий, подавляет активность фагоцитозной бактерицидной системы и усиливает резирбцию лекарственного вещества, способствует проникновению его в более глубокие слои эндометрия.

№ 25 от 07.04.2015 г.

8 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют для лечения коров при послеродовом эндометрите, молнице и цервите, вызванных возбудителями, чувствительными к диоксидину, а также при сложных родах.

3.2 После отслепления последа, аборта или оказания помощи при осложненных и патологических родах препарат вводят эндократично по одной таблетке. С лечебной целью препарат вводят в дозе 2 таблетки с интервалом 24 часа до клинического выздоровления.

Таблетку вводят в матку через шейку руки, одетой в полизтиленовую перчатку разового пользования.