

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам  
протокол от «2» сентября 2021 г. № 116

## **Инструкция по применению ветеринарного препарата «Йодимаст»**

### **1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ**

- 1.1 Йодимаст (Iodimastum).
- Международное непатентованное наименование: повидон-йод.
- 1.2 Лекарственная форма: эмульсия. В 100 см<sup>3</sup> препарата содержится 0,5 % доступного йода (в форме повидон-йода) и вспомогательные вещества (пропиленгликоль, масло касторовое, макрогол 400).
- 1.3 Препарат по внешнему виду представляет собой густую маслянистую эмульсию красновато-коричневого цвета со специфическим запахом йода. В процессе хранения допускается расслаивание эмульсии, которое легко восстанавливается при встряхивании.
- 1.4 Препарат упаковывают в полимерные шприцы-инъекторы по 10 см<sup>3</sup> и 50 см<sup>3</sup> или в стеклянные или полимерные флаконы по 100 и 200 см<sup>3</sup>.
- 1.5 Препарат хранят в упаковке изготовителя в защищенном от света месте при температуре от плюс 4 °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 Повидон-йод, входящий в состав препарата, обладает антисептическим, дезинфицирующим, бактерицидным, противогрибковым, противопротозойным и противовирусным действием.
- 2.2 Повидон-йод взаимодействует с белками микробной клетки (белки клеточной стенки, ферментные белки) с образованием йодаминов и вызывает гибель микроорганизмов. При контакте с кожей и слизистыми оболочками элементарный йод постепенно и равномерно высвобождается. Проникновение йода в ткани на глубину около 1 мм не препятствует нормальным процессам регенерации. Благодаря большому размеру комплексной молекулы, повидон-йода плохо проходит через биологические барьеры, системное действие йода практически не проявляется.

### **3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ**

- 3.1 Препарат применяют для лечения коров, овец и коз при катаральном и серозно-катаральном мастите, хроническом эндометрите.
- 3.2 Перед применением шприц-инъектор или флакон встряхнуть. Для лечения коров при мастите препарат вводят в пораженную долю вымени, используя шприц и молочный катетер.
- 3.3 Препарат следует вводить после тщательного сдаивания пораженной доли вымени, предварительной очистки и антисептической обработки сосков.
- 3.4 Для лечения коров при катаральном и серозно-катаральном мастите вводят содержимое одного шприца-инъектора (10,0 см<sup>3</sup>), а овцам и козам ½ часть шприца-инъектора (5,0 см<sup>3</sup>) в поражённую долю молочной железы 1 раз в сутки в течение 3-5 дней до полного клинического выздоровления. Сдаивание секрета больной четверти вымени можно проводить не ранее, чем через 6 часов после последнего применения препарата.
- 3.5 При хронической форме эндометрита препарат вводят внутриматочно в дозе 20 см<sup>3</sup> крупному рогатому скоту и 10 см<sup>3</sup> мелкому рогатому скоту 1 раз в сутки в течение 3-5 дней до клинического выздоровления.

3.6 Перед введением препарата проводят санитарную обработку наружных половых органов и корня хвоста. При необходимости освобождают полость матки от воспалительного экссудата. Перед применением препарат подогреть на водяной бане до 37 °С и встряхнуть до образования однородной эмульсии. Вводить в полость матки, используя шприц-инъектор или гинекологическую пипетку.

3.7 Противопоказано применение препарата для лечения коров при субклиническом, серозном мастите, остром эндометрите, вагините, цервиците, а также для профилактики послеродового эндометрита, мастита.

3.8 Использование молока для пищевых целей после применения препарата разрешено без ограничений. Во время лечения молоко из пораженных долей вымени сдаивают в отдельную посуду, обеззараживают кипячением и утилизируют. Молоко, полученное из остальных долей вымени, может быть использовано после кипячения в корм животным.

3.9 Убой животных на мясо разрешается без ограничений.

#### 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, 19А) 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.), и сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Ятусевич Д.С., Мирончик С.В., Бабаянц Н.В.).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
"2" 09 2011 г. протокол № 116	