



ИНСТРУКЦИЯ
по применению Йодофарма®
для лечения хронических эндометритов у крупного рогатого скота

(организация-разработчик «VETPROM AD», Болгария)

I. Общие сведения

1. Торговое название лекарственного препарата: Йодофарм® (Iodopharm®).
Международное непатентованное название: йод, калия йодид.
2. Лекарственная форма: раствор для внутриматочного введения.
Йодофарм® в 100 г в качестве действующих веществ содержит: йод – 0,45 %, калия йодид – 0,9 %, а в качестве вспомогательных компонентов: полавакс – 2,68 %, диметилсульфоксид – 6%, этиловый спирт – 13,5%, форан 134А -10%, пропиленгликоль – до 100 %. По внешнему виду лекарственный препарат представляет собой жидкость темно-коричневого цвета.
3. Йодофарм® выпускают расфасованным по 40 г в металлические баллоны под давлением в комплекте с пластиковым аппликатором для внутриматочного введения препарата.
4. Йодофарм® хранят в закрытой упаковке производителя отдельно от пищевых продуктов и кормов, в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте, вдали от нагревательных приборов при температуре от 5 °С до 25 °С.
Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения – 1 год со дня производства. Запрещается применение Йодофарма® по истечении срока годности.
5. Йодофарм® следует хранить в местах, недоступных для детей.
6. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

II. Фармакологические свойства

7. Йодофарм® относится к группе йодсодержащих лекарственных препаратов.
Йод, входящий в состав препарата обладает антибактериальным, противовирусным и противогрибковым действием. Лекарственный препарат оказывает выраженное антимикробное действие.
При введении препарата из йодида калия медленно и равномерно высвобождается активный йод, действие которого заключается в окислении аминокислот ферментов и трансмембранных белков бактерий, простейших, вирусов и грибов, что вызывает гибель микроорганизмов. Образование пены дает возможность йоду воздействовать на всю внутреннюю поверхность стенки матки. Выводится йод из организма главным образом с мочой и фекалиями, у лактирующих животных - частично с молоком.

Йодофарм[®] по степени воздействия на организм относится к умеренно опасным веществам (3 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

III. Порядок применения

8. Йодофарм[®] применяют для лечения хронических эндометритов у крупного рогатого скота (хронический слизисто-гнойный эндометрит, хронический гнойный эндометрит, пиометра).

9. Противопоказанием к применению Йодофарма[®] является индивидуальная чувствительность животного к компонентам лекарственного препарата. Запрещается применять препарат животным с тяжелым поражением почек.

10. Йодофарм[®] применяют внутриматочно однократно после предварительного исследования и массажа матки через прямую кишку. В соответствии с общепринятым способом одной рукой фиксируют шейку матки, другой-пластиковый аппликатор вводят в полость матки, затем нажимают на кнопку, присоединенную к баллону. Все содержимое флакона впрыскивают в течение 10 -15 секунд. При лечении пиометры препарат вводят после предварительного удаления гноя из матки.

Лекарственный препарат применяют в зависимости от степени тяжести эндометрита 2-3 раза с 7-дневным интервалом. При пиометре возможно введение содержимого 2 баллонов в качестве однократной дозы.

Перед применением содержимое баллона довести до комнатной температуры.

11. При передозировке препарата у животных может наблюдаться нарушение сердечного ритма, потливость, кожные высыпания аллергического характера.

12. Особенности действия лекарственного препарата при первом приеме или при его отмене не установлено.

13. В случае, если лекарственный препарат необходимо ввести повторно, во избежание снижения эффективности лечения, не следует нарушать рекомендуемый (7-дневный) интервал.

14. Побочных явлений и осложнений при применении Йодофарм[®] в соответствии с инструкцией не установлено. При повышенной индивидуальной чувствительности животного к компонентам лекарственного препарата и появлении побочных явлений (отказ от корма, рвота, нарушение координации движений) использование Йодофарма[®] прекращают и проводят десенсибилизирующую терапию.

15. Применение Йодофарма[®] не исключает использование других средств специфической и патогенетической терапии. Не рекомендуется одновременное применение других галогенсодержащих препаратов.

16. Мясо и молоко продуктивных животных в период и после применения лекарственного препарата разрешается использовать в пищевых целях без ограничений.

IV. Меры личной профилактики

17. При работе с Йодофармом[®] следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом.

18. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз, их необходимо промыть большим количеством воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с Йодофармом[®]. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании

препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

19. Пустые баллоны из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, они подлежат утилизации с бытовыми отходами.

20. Организация - производитель: «VETPROM AD», Болгария, 2400, г. Радомир, ул. Отец Паисий, д.26. Адрес места производства: «VETPROM AD», Болгария, 2400, г. Радомир, ул. Отец Паисий, д. 26.

Инструкция разработана фирмой «VETPROM AD», Болгария, 2400, г. Радомир, ул. Отец Паисий, д.26.

С утверждением настоящей инструкции, утрачивает силу инструкция по применению Йодофарма® утвержденная Россельхознадзором 07.05.2010 г.

Рекомендовано к регистрации в Российской Федерации ФГБУ «ВГНКИ».

Регистрационный номер ПВИ -2-8.6/02009