

ИНСТРУКЦИЯ
по применению Йодофоама 45,2
для лечения эндометрита у крупного рогатого скота

(организация-разработчик: «Duna-Coop Kft.», H-2330, Dunaharaszti, Szechenyi u. 60, Hungary)

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Йодофоам 45,2 (Iodophoam 45,2).
Международное непатентованное наименование: йод, калия йодид.
2. Лекарственная форма: раствор для внутриматочного введения.
Йодофоам 45,2 в 100 г в качестве действующих веществ содержит: йод – 0,42 г, йодид калия – 0,9 г, а в качестве вспомогательных веществ: цетостеариловый спирт – 0,42 г, лаурилсульфат натрия – 0,12 г, пропиленгликоль – 92,0 г, пропано-бутановую смесь – до 100 г.
3. По внешнему виду Йодофоам 45,2 представляет собой жидкость темно-коричневого цвета, образующую пену при контакте с воздухом.
4. Срок годности лекарственного препарата в закрытой упаковке при соблюдении условий хранения – 3 года с даты производства.
5. Йодофоам 45,2 запрещается применять по истечении срока годности.
6. Йодофоам 45,2 выпускают расфасованным по 45,2 г в металлические баллоны под давлением в комплекте с пластиковым аппликатором для внутриматочного введения препарата и инструкцией по применению.
7. Йодофоам 45,2 хранят в закрытой упаковке производителя, отдельно от пищевых продуктов и кормов, защищенном от прямых солнечных лучей месте, вдали от нагревательных приборов и открытых источников возгорания при температуре от 5 °C до 25 °C.
8. Йодофоам 45,2 следует хранить в местах, недоступных для детей.
9. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

II. Фармакологические свойства

10. Йод, входящий в состав препарата, оказывает антисептическое действие в отношении бактерий, грибов, вирусов.
При внутриматочном 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 грибков, что вызывает гибель микроорганизмов. Образование пены дает возможность йоду воздействовать на всю внутреннюю поверхность стенки матки.
11. Выводится йод из организма главным образом с мочой и фекалиями, у лактирующих животных – частично с молоком.

Йодофоам 45,2 по степени воздействия на организм относится к умеренно опасным веществам (3 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

III. Порядок применения

11. Йодофоам 45,2 применяют в комплексной терапии эндометрита (острого катарального, хронического гнойно-катарального и хронического гнойного) и пиометры у коров.

12. Запрещается применение Йодофоами 45,2 животным с почечной недостаточностью, а также при повышенной индивидуальной чувствительности к компонентам препарата.

13. Перед применением содержимое баллона следует довести до комнатной температуры. Йодофоам 45,2 применяют внутриматочно после предварительного массажа матки через прямую кишку. При лечении пиометры препарат вводят после удаления гноя из матки. Одной рукой фиксируют шейку матки, другой – вводят в полость матки пластиковый аппликатор, затем нажимают на кнопку, присоединенную к баллону. Все содержимое баллона впрыскивают в течение 10-15 секунд. Лекарственный препарат применяют в зависимости от степени тяжести эндометрита 2-3 раза с интервалом 7 дней.

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

15. Особеностей действия при первом применении препарата и при его отмене не установлено.

16. Лекарственный препарат не предназначен для применения стельным коровам. Йодофоам 45,2 может быть использован в период лактации.

17. Во избежание снижения эффективности лечения, не следует нарушать рекомендуемый (7-дневный) интервал между введениями препарата. При пропуске одной или нескольких доз лекарственного препарата курс применения необходимо возобновить в предусмотренных дозировках и схеме применения.

18. Побочных явлений и осложнений при применении Йодофоами 45,2 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 Йодофоами 45,2 прекращают и проводят десенсибилизирующую терапию.

19. Применение Йодофоами 45,2 не исключает использование других средств специфической и патогенетической терапии. Не рекомендуется одновременное применение других галогенсодержащих препаратов.

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

IV. Меры личной профилактики

21. При работе с препаратом следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами.

22. Во время работы запрещается курить, пить и принимать пищу. По окончании работы с лекарственным препаратом следует тщательно вымыть с мылом руки. Пустые баллоны из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, они подлежат утилизации с бытовыми отходами.

Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом Йодофоам 45,2.

23. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаза, их необходимо промыть большим количеством воды. В случае возникновения аллергических реакций или при случайном попадании лекарственного препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению или этикетку).

С утверждением настоящей инструкции утрачивает силу инструкция по применению Йодофоамиа 45,2 для лечения эндометрита у крупного рогатого скота, утвержденная Россельхознадзором 09 апреля 2015 года.

Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения.

«Перникс Фарма Гъогисзергъярто Кфт.»,
H-8900 Залаегерсзег, Есзаки
Ипартерюлет, Камилла у. 3, Венгрия /
«Pernix Pharma Gyogyszergyarto Kft.», H-
8900 Zalaegerszeg, Eszaki Iparterulet,
Kamilla u. 3, Hungary.

Наименование, адрес организации, уполномоченной владельцем или держателем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя.

«Дуна-Кооп Кфт.», H-2330 Дунахарасти,
Сечени у. 60, Венгрия /«Duna-Coop Kft.»,
H-2330 Dunaharassti, Szechenyi u. 60,
Hungary.

Номер регистрационного удостоверения 348-3 f. 17-3607 N ПВИ-3-27.11/03598