

ИНСТРУКЦИЯ
по применению препарата ветеринарного
«Диоксивит»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Диоксивит (Dioxyvitum).

1.2 Диоксивит - пенообразующая таблетка. В таблетке содержится диоксидин - 0,26 г (что соответствует 0,02 г диоксицина в 1 г препарата) и пенообразующая основа до 13 г.

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

1.4 Таблетку упаковывают по 1, 2, 3, 4 или 5 штук в потребительскую тару – пакет из полиэтиленовой пленки или пакет из полиэтиленовой пленки с защелкой ПВД, или вакуумный пакет, или по 1 таблетке в полимерные пеналы. Пакеты из полиэтиленовой пленки запаивают. Пеналы закрывают полимерными пробками.

1.5 Хранят таблетку в упаковке изготовителя с предосторожностью (список Б) в защищенном от света месте при температуре от 0 до плюс 10⁰С.

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

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Диоксидин 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 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 а - токсина. Возможно развитие лекарственной устойчивости бактерий.

2.3 Благодаря пенообразующей основе, диоксидин 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 ПРЕПАРАТА

3.1 Препарат применяют для профилактики и лечения послеродовых эндометритов, вагинитов и цервицитов, вызванных возбудителями, чувствительными к диоксидину, у коров.

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

Таблетку вводят в шейку матки рукой, одетой в полиэтиленовую перчатку разового пользования и проталкивают в полость матки.

3.3 Убой животных на мясо в пищевых целях допускается через 2 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 во время лечения и в

течение 2 суток после последнего применения препарата, используют в корм животным после кипячения.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ 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, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19^а) для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 ОАО «БелВитунифарм»
211309, д. Должа, ул. Советская д. 26А, Витебского р-на и обл, Республика Беларусь.

Инструкция разработана специалистами ОАО «БелВитунифарм» (Шашкова Ю.А., Ворошень Е.Н.).

