

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

**1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ**

- 1.1 Йодимаст – Iodimastum.  
1.2 В 100 см<sup>3</sup> препарата содержится 5 г повидон-йода (0,5% доступного йода).  
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 с предосторожностью (список Б) в защищенном от света месте при температуре от плюс 4 до плюс 25 °С.  
1.6 Срок годности 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 ПРЕПАРАТА**

- 3.1 Йодимаст применяют для лечения коров, больных катаральным и серозно-катаральным маститами, хроническими эндометритами.  
3.2 Перед применением шприц-инъектор или флакон встряхнуть. Для лечения маститов препарат вводят в пораженную долю вымени, используя шприц и молочный катетер.  
Препарат следует вводить после тщательного сдаивания пораженной доли вымени, предварительной очистки и дезинфекции сосков.  
3.3 Для лечения мастита препарат вводят интрацистернально в дозах для крупного рогатого скота - 10 см<sup>3</sup>, для мелкого рогатого скота – 5 см<sup>3</sup> на четверть вымени.  
При катаральном и серозно-катаральном мастите 1 раз в сутки в течение 3-5 суток до полного клинического выздоровления.  
Сдаивание секрета больной четверти вымени можно проводить не ранее чем через 6 часов после последнего применения препарата.  
3.4 При хронической форме эндометритов препарат вводят внутриматочно в дозе 15-20 см<sup>3</sup> крупному рогатому скоту и 10 см<sup>3</sup> мелкому рогатому скоту, подогретым до температуры тела животного, используя шприц и катетер или гинекологическую пипетку. Перед применением препарата проводят санацию наружных половых органов, массаж матки, максимально освобождая ее от содержимого. Применяют 1 раз в сутки до полного клинического выздоровления животного.

3.5 Противопоказано применение препарата для лечения субклинических, серозных маститов, острых эндометритов, вагинитов, цервицитов, а так же для профилактики послеродовых эндометритов, маститов.

3.6 Молоко в пищу людям следует использовать только после полного исчезновения клинических признаков мастита, подтвержденного соответствующими тестами. Во время лечения молоко из пораженных долей сдаивают в отдельную посуду, обеззараживают кипячением и утилизируют. Молоко, полученное из остальных долей, может быть использовано после кипячения в корм животным.

3.7 Убой животных на мясо разрешается без ограничений.

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

#### 6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

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

Инструкция разработана специалистами ОАО «БелВитунифарм» (Кальнина Е.В., Рыбаченко В.В.), и сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Ятусевич Д.С., Мирончик С.В., Бабаянц Н.В.).

