

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «Докскол-Л»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Докскол-Л (Doxcolum-L).

Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: доксициклин (doxycyclinum), колистин (colistinum).

Лекарственная форма: порошок для перорального применения.

1.2 Ветеринарный препарат «Докскол-Л» (далее по тексту – препарат) по внешнему виду представляет собой порошок от светло-желтого до желто-коричневого цвета. В 1,0 г препарата в качестве активных действующих веществ содержится доксициклина гиклата – 100 мг, колистина сульфата – 500 000 МЕ и вспомогательные вещества: декстроза, лимонная кислота.

1.3 Препарат упаковывают в пакеты из металлизированной полиэтиленовой пленки по 100, 500 и 1000 г.

1.4 Хранят препарат в упаковке предприятия-изготовителя по списку Б, в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 5°С до плюс 30°С. Хранить в местах недоступных для детей.

1.5 Срок годности – два года со дня изготовления, при условии соблюдения правил хранения и транспортирования. Не применять после окончания срока годности.

1.6 Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Входящий в состав препарата доксициклина гиклат – антибиотик из группы полусинтетических тетрациклинов. Действует на грамположительные и грамотрицательные микроорганизмы (*Streptococcus spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Haemophilus parasuis*, *Escherichia coli*, *Clostridium spp.*, *Listeria monocytogenes*, *Actinomyces spp.*, *Enterobacter spp.*, *Chlamydia spp.*, *Bordetella bronchiseptica*, *Pasteurella multocida*, *Mannheimia haemolytica*, *Salmonella spp.*), хламидии, риккетсии и другие. Механизм действия доксициклина заключается в угнетении синтеза нуклеиновых кислот в чувствительной бактериальной клетке.

2.2 Колистина сульфат – циклический полипептидный антибиотик из группы полимиксинов. Механизм его действия заключается в нарушении синтеза фосфолипидов клеточной оболочки бактерий и нарушении её проницаемости, в результате чего наступает ее гибель.

2.3 После перорального применения доксициклин хорошо всасывается в желудочно-кишечном тракте, достигая терапевтической концентрации в плазме крови через 1,5–2,0 часа сохраняя ее на терапевтическом уровне 18–20 часов. Доксициклин метаболизируется в печени, выводится из организма в основном с мочой.

Колистин практически не всасывается в желудочно-кишечном тракте и не накапливается в органах и тканях, из организма выводится в основном в неизменном виде с фекалиями.

2.4 Препарат относится к веществам малоопасным (IV класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат назначают свиньям и цыплятам-бройлерам, ремонтному молодняку кур-несушек при заболеваниях органов дыхания и желудочно-кишечного тракта бактериальной

этиологии (пастереллез, гемофилез, сальмонеллез, микоплазмоз) и других, вызванных микроорганизмами, чувствительными к колистину и доксицилину.

3.2 Препарат задают цыплятам-бройлерам, ремонтному молодняку кур-несушек с питьевой водой групповым методом из расчета 1 кг на 1000 л в течение 4–5 суток. При индивидуальной даче 0,2–0,5 г на 1 кг массы тела птицы. Раствор препарата готовят из расчёта суточной потребности птицы в воде. В период лечения птица должна получать воду, содержащую препарат в качестве единственного источника питья.

Свиньям препарат задают групповым способом вместе с кормом из расчета 1,5 кг на 1000 кг корма или индивидуально перорально в дозе 5 г препарата на 20 кг массы животного в день в течение 3–5 дней.

3.3 Не рекомендуется применять препарат свиньям и птице, имеющим повышенную индивидуальную чувствительность к его компонентам, а также при поражении печени и почек. При выявлении повышенной индивидуальной чувствительности к компонентам препарата и возникновении аллергических реакций, его использование прекращают и назначают антигистаминные препараты и симптоматическое лечение.

3.4 Не следует применять препарат одновременно с препаратами на основе пенициллинов, цефалоспоринов, а также кальция и магния.

3.5 Запрещается применение препарата курам-несушкам, чьё яйцо используются в пищу людям.

3.6 Убой птицы и свиней на мясо разрешается через 20 суток, после последней дачи препарата. В случае вынужденного убоя животных и птицы ранее указанного срока, мясо используют на корм плотоядным животным.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые меры личной гигиены и правила техники безопасности.

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 которой 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, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Красная 19А) для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Производственный кооператив «Биогель».

Юридический адрес: Республика Беларусь, 220035 г. Минск, ул. Тимирязева, 65, оф. 313.

Адрес производственной площадки: Республика Беларусь, 222685, Минская область, Столбцовский район, д. Нивное.

По заказу Частного производственно-торгового унитарного предприятия «Летуаль» Республика Беларусь, 220075, г. Минск, ул. Инженерная, 1Е.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками ПК «Биогель» (Л.Е. Янушевская) и Частного предприятия «Летуаль» (А.Н. Безбородкин).

