

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата «ДОКСИ 500»

1 ОБЩИЕ ПОЛОЖЕНИЯ

1.1 ДОКСИ 500 (Doxy 500).

Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: доксициклин.

Лекарственная форма: порошок для перорального применения.

1.2 Ветеринарный препарат «ДОКСИ 500» (далее по тексту – препарат) по внешнему виду представляет собой порошок от светло-желтого до коричневого цвета, в 1,0 г которого в качестве действующего вещества содержится 500 мг доксициклина гиклата и вспомогательные вещества: декстроза, лимонная кислота.

1.3 Препарат упаковывают в двойные пакеты из металлизированной полимерной пленки массой нетто 100 и 1000 г.

1.4 Хранят с предосторожностью (список Б) в сухом, защищенном от света месте при температуре от 0°C до плюс 30°C. Хранить в местах недоступных для детей.

1.5 Срок годности – 3 (три) года со дня изготовления. Не применять после окончания срока годности препарата.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Доксициклин, входящий в состав препарата относится к полусинтетическим антибиотикам тетрациклинового ряда и обладает широким спектром антибактериального действия. Он эффективен в отношении большинства грамотрицательных (*Salmonella spp.*, *Proteus spp.*, *Campylobacter spp.*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Pasteurella multocida*, *Bordetella bronchiseptica*, *Mannheimia haemolytica*, *Haemophilus parasuis*, *Actinobacillus sp.*) и грамположительных микроорганизмов (*Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Listeria monocytogenes*, *Corynebacterium spp.*, *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Clostridium spp.*), микоплазм, хламидий, риккетсий, спирохет, трепонем и других возбудителей чувствительных к доксициклину.

2.2 Препарат действует бактериостатически, проникая в клетку, он блокирует синтез белка микробной клетки на уровне рибосом, что приводит к гибели микроорганизма.

2.3 Препарат хорошо всасывается из желудочно-кишечного тракта, связывается с белками крови и проникает во все органы и ткани. Сохраняет терапевтическую концентрацию в течение 18–24 ч.

Из организма препарат выводится медленно, преимущественно с мочой, меньше с фекалиями.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат назначают свиньям, телятам и сельскохозяйственной птице с лечебной целью при первичных и вторичных инфекциях бактериальной этиологии, возбудители которых чувствительны к доксициклину, в том числе при острых и хронических инфекциях органов дыхания, мочеполовой системы и желудочно-кишечного тракта.

3.2 Препарат задают перорально индивидуально или групповым способом в следующих дозах:

- телятам 2 раза в сутки в разовой дозе 5 мг доксициклина на 1 кг массы животного с водой для поения или заменителем молока в течение 3–4 дней. Лечебный раствор готовится непосредственно перед применением;

- свиньям с водой для поения в дозе 12,5 мг доксициклина на 1 кг массы животного. Лечебный раствор в период лечения готовят ежедневно. Продолжительность лечения составляет 3–4 дней;

- сельскохозяйственной птице с водой для поения в дозе 10–20 мг доксициклина на 1 кг массы. Лечебный раствор в период лечения готовят ежедневно. Продолжительность лечения составляет 3–4 дня.

При групповом способе применения свиньи и птица должны получать только воду, содержащую лекарственный препарат.

3.3 Особенности действия препарата при его первом применении и отмене не установлены.

3.4 Следует избегать пропуска очередной дозы препарата – это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае несоблюдения установленного срока повторного применения препарата следует применить его как можно быстрее, в той же дозе и по той же схеме.

3.5 Не применять животным с повышенной чувствительностью к доксициклину При повышенной индивидуальной чувствительности к препарату и появлении побочных действий, его использование прекращают и назначают симптоматическое лечение.

3.6 Передозировка у телят может вызывать появление симптомов отравления, характеризующихся нарушением функций дыхательной и сердечно-сосудистой систем.

3.7 Препарат запрещается применять другим видам животных. Противопоказано применение препарата животным с тяжелыми нарушениями функций печени и почек, непосредственно перед и после вакцинации. Запрещается применение препарата для лечения животных во второй половине беременности, курам-несушкам в период яйцекладки и коровам, чье молоко используется в пищу людям.

3.8 Эффективность препарата снижается при совместном использовании с антибиотиками, нарушающими синтез клеточной стенки (пенициллины, цефалоспорины), хинолонами, а также с препаратами, содержащими алюминий, магний, кальций, железо. При длительном применении препарата возможна его кумуляция.

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

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

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

4.2 При попадании составных компонентов или препарата на кожу или слизистые оболочки необходимо смыть их водой.

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 препарата в невскрытой упаковке в необходимом количестве, из серии вызвавшей осложнение, для проведения лабораторных испытаний, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» для подтверждения на соответствие нормативных документов Республика Беларусь, 220005, г. Минск, ул. Красная 19А, тел. 8-017-290-42-75.

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, 222680, Минская область, Столбцовский район, д. Деревное,

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

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

