

ИНСТРУКЦИЯ № дб от дб. 03. 2025
по применению ветеринарного лекарственного препарата
«ДОКСИФАРМ 500»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Доксифарм 500 (Doxupharmum 500).

Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: доксициклин.

1.2 Доксифарм 500 представляет собой порошок от светло-желтого до желтого цвета, легко растворимый в воде.

Лекарственная форма: порошок для приема внутрь.

В 1 г препарата содержится 500 мг доксициклина гиклата и наполнитель (декстроза моногидрат).

1.3 Доксифарм 500 выпускают в пакетах из полимерных комбинированных материалов по 100 г, 500 г, 1 кг и мешках из бумаги и комбинированных материалов по 3, 5, 10, 20 и 25 кг.

1.4 Препарат хранят в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте, при температуре от 5°C до 25°C.

1.5 Срок годности 3 (три) года от даты изготовления при условии соблюдения правил хранения. Не применять по истечении срока годности. Хранить в недоступном для детей месте. Препарат уничтожают в соответствии с требованиями действующего законодательства.

1.6 Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Доксициклин – полусинтетический антибиотик тетрациклинового ряда.

Обладает выраженным действием в отношении грамположительных (*Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Listeria monocytogenes*, *Corynebacterium spp.*, *Erysipelothrix rhusiopathie*, *Clostridium spp.*) и грамотрицательных микроорганизмов (*Salmonella spp.*, *Escherichia coli*, *Klebsiella spp.*, *Proteus spp.*, *Campylobacter spp.*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Bordetella spp.*, *Pasteurella spp.*, *Haemophilus spp.*, *Actinobacillus spp.*, *Brucella spp.*), а также *Chlamydia spp.*, *Rickettsia spp.*, *Mycoplasma spp.* и *Borrelia spp.*

В терапевтических дозах действует на микробную клетку бактериостатически, ингибируя синтез белков путем обратимого связывания с 30S рибосомальной субъединицей чувствительных к препарату микроорганизмов, и тем самым предотвращая связывание с их рибосомами аминокилтранспортной РНК.

2.2 Доксициклин хорошо всасывается из желудочно-кишечного тракта, быстро распределяется в большинстве органов и тканей организма. Эффективная концентрация в крови достигается через 2-4 часа и удерживается в течение 18-24 часов. Доксициклин выводится из организма в основном в неизменном виде с фекалиями и мочой.

2.3 Препарат по степени воздействия на организм относится к веществам умеренно опасным (3 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Доксифарм 500 применяют свиньям при энзоотической пневмонии, плевропневмонии, атрофическом рините, сальмонеллезе, колибактериозе, дизентерии, лептоспирозе; сельскохозяйственной птице при респираторных и желудочно-кишечных заболеваниях бактериальной этиологии, в т.ч. колибактериозе, пастереллезе, сальмонеллезе, микоплазмозе, стафилококкозе, смешанных инфекциях; телятам, ягнятам, козлятам при сальмонеллезе, колибактериозе, стафилококкозе, стрептококкозе, а также других заболеваниях, возбудители которых чувствительны к доксициклину, в том числе при бактериальных осложнениях вирусных инфекций.

3.2 Доксифарм 500 применяют в следующих дозах:

- свиньям: 20-40 мг/кг массы тела или 100 - 200 г препарата на 1000 л питьевой воды или 1 т корма в течение 3 - 5 дней;

- сельскохозяйственной птице (цыплята-бройлеры, ремонтный молодняк кур-несушек, гусья, индейки): 20-40 мг/кг массы тела или 100 - 200 г препарата на 1000 л питьевой воды или 1 т корма в течение 3-5 дней. В период лечения птица должна получать только воду, содержащую препарат. Приготовленный раствор препарата необходимо использовать в течение 24 ч.

- телятам, ягнятам, козлятам: 0,03 – 0,04 г/кг массы тела (15 – 20 мг/кг массы по АДВ) с питьевой водой или кормом в первый день два раза в сутки, а в последующие дни в дозе 0,15 – 0,2 г/10 кг массы тела (по препарату) (7,5 – 10 мг/кг по АДВ) один раз в сутки или 0,1 г/10 кг массы тела два раза в день в течение 3 – 5 дней.

3.3 При длительном применении возможна кумуляция препарата.

Доксициклин противопоказан животным с повышенной чувствительностью к нему.

Противопоказано совместное применение препарата с антибиотиками групп пенициллинов, полимиксина и препаратами, содержащими соединения кальция, алюминия и магния. Запрещается использовать препарат с молоком и молочными продуктами.

3.4 В редких случаях возможны аллергические реакции. При наличии побочных явлений препарат следует отменить и назначить антигистаминные препараты и, при необходимости, симптоматические средства.

3.5 Запрещено к применению всем видам животных, от которых молоко используется в пищу людям.

Применение препарата прекращают ремонтному молодняку птицы за 20 дней до начала яйцекладки. Запрещается применение препарата птицам, чье яйцо используется в пищу людям.

Не следует применять препарат на последних месяцах беременности, для лечения лошадей, кошек и собак. Запрещается применение препарата животным с тяжелыми нарушениями функций печени и почек, лактирующим животным, жвачным животным старше 3-х месячного возраста.

3.6 Убой животных и птиц на мясо разрешается не ранее, чем через 20 суток после последнего применения препарата. Мясо животных и птицы, вынуждено убитой до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления плотоядных животных.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать правила личной гигиены и 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 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 или несоответствии препарата по внешнему виду, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора проб и направляются в государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «ВЕТИНТЕРФАРМ» (ООО «ВЕТИНТЕРФАРМ»). Юридический адрес: 223060, Минская обл., Минский р-н, Новодворский с/с, д. 91-29, район д. Большой Тростенец. Адрес производства: 223070, Минский р-н, поселок Михановичи, ул. Заводская, д.5.

Инструкция по применению ветеринарного препарата «ДОКСИФАРМ 500» подготовлена сотрудниками кафедры фармакологии и токсикологии (И.А. Ятусевич, Т.Н. Смаглей), внутренних незаразных болезней животных (В.Н. Иванов) УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» и ООО «ВЕТИНТЕРФАРМ» (В.М. Романюк).