

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «Доксипрем 200»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Доксипрем 200 (Doxipremum 200).

Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: доксициклин.

Лекарственная форма: гранулы для орального применения.

1.2 Доксипрем 200 представляет собой гранулы округлой, продолговатой или неправильной формы от светло-жёлтого до жёлтого цвета.

В 1,0 г препарата содержится 200 мг доксициклина гиклата (гидрохлорида), вспомогательные и формообразующие вещества (лактоза моногидрат, крахмал кукурузный).

1.3 Препарат выпускают по 10 кг в пакетах полиэтиленовых, которые помещены в полимерную упаковку (контейнер).

1.4 Препарат хранят с предосторожностью (список Б) в закрытой упаковке производителя при температуре от плюс 2 °С до плюс 25 °С, в защищенном от прямых солнечных лучей месте и относительной влажности не выше 60%.

Срок годности - 3 (три) года от даты производства при соблюдении условий хранения и транспортирования.

Запрещается применять препарат по истечении срока годности.

Препарат следует хранить в местах, недоступных для детей.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Доксипрем 200 – антибактериальный лекарственный препарат.

2.2 Доксициклина гиклат (гидрохлорид) относится к полусинтетическим антибиотикам тетрациклиновой группы. Обладает выраженным действием в отношении грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, хламидий, риккетсий и микоплазм.

Доксициклин активен в отношении грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, в том числе *Escherichia coli*, *Haemophilus spp.*, *Pasteurella spp.*, *Salmonella spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Clostridium perfringens*, *Chlamydia spp.*, *Rickettsia spp.*, *Mycoplasma spp.* и др.

2.3 Механизм бактериостатического действия доксициклина связан с угнетением активности энзимов, катализирующих связывание аминокетил-РНК с рибосомой, что приводит к нарушению синтеза белка и гибели микробной клетки.

2.4 После перорального введения доксициклин быстро всасывается в желудочно-кишечном тракте и проникает в органы и ткани; метаболизируется в печени с образованием неактивных метаболитов.

Из организма доксициклин выводится преимущественно с желчью, через желудочно-кишечный тракт с фекалиями и через почки с мочой, у птиц-несушек с яйцом.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Доксипрем 200 применяют свиньям, сельскохозяйственной птице, молодняку крупного и мелкого рогатого скота при респираторных и желудочно-кишечных заболеваниях бактериальной этиологии (колибактериоз, сальмонеллез, пастереллез и др.), вызванных чувствительными к доксициклину микроорганизмами.

3.2 Доксипрем 200 применяют в течение 5-7 дней индивидуально или групповым способом в смеси с кормом в следующих суточных дозах:

- свиньям: 1 кг препарата на тонну корма или 50 – 75 мг/кг массы тела животного один раз в сутки при индивидуальной даче;

- сельскохозяйственной птице (цыплята-бройлеры, ремонтный молодняк кур-несушек, гусята и др.): 0,5 кг препарата на тонну корма (или 50 – 60 мг/ кг массы птицы);
- телятам, ягнятам, козлятам: 25 – 50 мг/кг массы тела животного один раз в сутки.

Для равномерного распределения препарата в корме рекомендуется применять дробное смешивание.

3.3 Противопоказанием к применению препарата является повышенная индивидуальная чувствительность животного к доксициклину.

3.4 Запрещается применять препарат жвачным животным старше трех месячного возраста, беременным и лактирующим животным, ремонтному молодняку кур старше 16-недельного возраста и за 20 дней до начала яйцекладки. Препарат запрещен к применению птице, чье яйцо используется в пищу людям.

3.5 При применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается.

В случае появления аллергических реакций использование препарата прекращают и назначают животному антигистаминные и симптоматические средства.

3.6 Запрещается применять препарат совместно с антибиотиками групп пенициллина и цефалоспорины, препаратами, содержащими соединения кальция, алюминия и магния. Запрещается использовать препарат с молоком и молочными продуктами.

3.7 Убой животных и птиц на мясо разрешается не ранее, чем через 20 суток после последнего применения препарата. Мясо животных и птицы, вынуждено убитых 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.

4.2 Упаковку из-под препарата запрещено использовать для бытовых целей.

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 или несоответствии препарата по внешнему виду, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Научно-производственная фирма ВИК», *Российская Федерация, 308519, Белгородская обл., Белгородский р-н, пгт. Северный, ул. Березовая, зд. 1/16*

Инструкция подготовлена сотрудниками кафедры фармакологии и токсикологии (И.А. Ятусевич) УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» и иностранного унитарного предприятия «ВИК – здоровье животных» (О.Г. Устинова) на основании материалов, предоставленных ООО «ВИК – здоровье животных» (Россия).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Экземпляр	
28 10	2017 г. протокол № 117