

Инструкция рассмотрена и одобрена
на Ветбиофармсовете
«03» марта 2016 г.
Протокол № 83.

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «Доксипрекс»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Доксипрекс (Дохургехум).
- 1.2 Препарат представляет собой мелкие гранулы желтого цвета без комков и уплотнений.
- 1.3 В 1,0 г препарата содержится 100,0 мг доксициклина гиклата, вспомогательные вещества и наполнитель до 1,0 г.
- 1.4 Препарат выпускают в фольгированных пакетах по 100 г, 1 кг, 5 кг, 20 кг и 25 кг.
- 1.5 Препарат хранят с предосторожностью (Список Б) в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 15⁰С до плюс 25⁰С.
- 1.6 Срок годности препарата составляет 3 (три) года от даты изготовления, при соблюдении условий хранения. Срок годности препарата после вскрытия упаковки, а так же лечебного премиска, содержащего препарат «Доксипрекс» - три месяца.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1 Доксициклин, входящий в состав препарата, является бактериостатическим антибактериальным средством. Ингибирует синтез белка в микробной клетке, нарушает связь транспортной аминоацил-РНК с 30S-субъединицей рибосомальной мембранны. Активен в отношении грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов: *Streptococcus spp.*, *Clostridium spp.*, *Escherichia coli*, *Salmonella spp.*, *Enterobacter spp.*, *Pasterella spp.*, *Bordetella spp.*, а также в отношении *Mycoplasma spp.*.

- 2.2 После перорального введения с кормом доксициклина гиклат практически полностью всасывается из желудочно-кишечного тракта и хорошо проникает в большинство органов и тканей организма. Выражен тропизм к легочной ткани. Период полувыведения, после прекращения лечения, составляет 6 часов. Выводиться из организма в основном с фекалиями.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

- 3.1 Препарат применяют для лечения свиней и цыплят-бройлеров при пастереллезе, колибактериозе, сальмонеллезе, стрептококкозе, микоплазмозе, клостридиозе и других заболеваниях, вызванных микроорганизмами, чувствительными к действию доксициклина.

- 3.2 Препарат задают внутрь с кормом, в дозе: для свиней и для цыплят-бройлеров 100,0 мг (10,0 мг доксициклина гиклата) на 1 кг массы животного и птицы в сутки. Нормы ввода препарата в комбикорм: для свиней 2,5 кг/т корма, для бройлеров от 1 до 1,5 кг/т корма. Курс лечения 5-7 дней.

- 3.3 Побочные действия: дисбиоз (дисбактериоз), аллергические реакции. При возникновении дисбиоза препарат следует отменить и применить пробиотики. В случае проявления аллергических реакций применение препарата прекращают и назначают антигистаминные средства и препараты кальция.

- 3.4 Противопоказания. Не применять супоросным свиноматкам и в период лактации. Эффективность препарата снижается при совместном использовании с антибиотиками, нарушающими синтез клеточной стенки (пенициллины, цефалоспорины), а также с молоком и препаратами, содержащими ионы металлов (Al_{3+} , Mg_{2+} , Ca_{2+} , Fe_{3+}).

- 3.5 Запрещен к применению для птицы, чье яйцо используется в пищу людям.

- 3.6 Убой свиней и бройлеров на мясо разрешается через 7 дней после последнего применения препарата. Мясо животных и птицы, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано в корм плотоядным.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 Во время применения препарата следует соблюдать правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с ветеринарными препаратами.

5 ПОРЯДОК ПРЕДЬЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

5.1 В случае возникновения осложнений, после применения препарата, его использование прекращают. 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» (г. Минск, ул. Красная, 19^а) для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 «Industrial Veterinaria, S.A. Invesa»; C/Esmralda,19, 08950 Esplugues de Llobregat, Barcelona, Spain.

Инструкция по применению препарата подготовлена сотрудником «Industrial Veterinaria, S.A. Invesa» Белянко Ю.Л. и сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» Вербицким А.А., Петровым В.В.

