

**Инструкция
по применению препарата ветеринарного
«Доксимед орале»**

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Доксимед орале (Doximedum orale).

1.2 Доксимед орале – антибактериальный препарат, представляющий собой жидкость от желто-коричневого до коричневого цвета. В 1 мл препарата содержится 100 мг доксициклина гиклата.

1.3 Препарат выпускают в емкостях полиэтиленовых с завинчивающей крышкой по 0,5 л, 1л и 5 л и по 100 мл в стеклянных флаконах, укупоренных пробками резиновыми и обкатанных металлическими колпачками.

1.4 Препарат хранят с предосторожностью (список Б) в упаковке предприятия-изготовителя в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 5 °С до плюс 25 °С.

1.5 Срок годности – 2 года от даты изготовления при условии соблюдения правил хранения.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Доксициклина гиклат, входящий в состав препарата, относится к полусинтетическим антибиотиком группы тетрациклина (производное окситетрациклина). Активен в отношении грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, простейших включая *Escherichia coli*, *Haemophilus spp.*, *Pasteurella spp.*, *Salmonella spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Brucella spp.*, *Fusobacterium necrophorum*, *Proteus spp.*, *Chlamydia spp.*, *Rickettsia spp.*, *Klebsiella spp.*, *Corynebacterium spp.*, а также *Mycoplasma spp.*

2.2 Механизм бактериостатического действия доксициклина на чувствительную микробную клетку обусловлен нарушением в ней синтеза белка за счет обратимого связывания с 30S рибосомальной субстанцией.

2.3 После перорального введения доксициклин хорошо всасывается в желудочно-кишечном тракте, достигая терапевтической концентраций в плазме крови через 2-4 ч и сохраняясь на терапевтическом уровне в течение 18-24 ч. Выводится из организма преимущественно с желчью и мочой.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Доксимед орале применяют:

- для лечения свиней при заболеваниях органов дыхания (энзоотическая пневмония, бронхопневмония, пастереллез, бордетеллез, гемофилез и др.), пищеварительного тракта (колибактериоз, сальмонеллез, дизентерия и др.), синдроме ММА (метрит-мастит-агалактия), микоплазмозе, хламидиозе, стафилококкозах и других заболеваниях, возбудители которых чувствительны к доксициклину.

- для лечения птицы при колибактериозе, сальмонеллезе, микоплазмозе, стафилококкозах, пастереллезе и других заболеваниях, возбудители которых чувствительны к доксициклину.

3.2 Препарат применяют орально индивидуально или групповым способом с питьевой водой в следующих дозах: свиньям - 1 мл на 10 кг массы животного 1 раз в сутки в течение 5 дней; птице - 0,5-1 мл на 1 л питьевой воды в течение 3-5 дней.

Вода с препаратом должна быть единственным источником питья в течение всего периода лечения. Раствор препарата, рассчитанный на потребление птицей в течение суток, готовят ежедневно.

3.3 Побочных явлений и осложнений при применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдается.

3.4 Препарат запрещен к применению на территории Республики Беларусь для птицы, чье яйцо используется в пищу людям.

Противопоказано применять препарат при повышенной индивидуальной чувствительности к доксициклину, при тяжелых нарушениях функции печени и почек, курам-несушкам в период яйцекладки. Не следует применять препарат одновременно с антибиотиками пенициллиновой и цефалоспориновой групп, а также с препаратами, содержащими кальций, магний и висмут.

3.5 Убой свиней и птицы на мясо разрешается не ранее, чем через 14 дней после последнего применения препарата. Мясо животных и птицы, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления плотоядных животных.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые 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 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» (г. Минск, ул. Красная 19^а) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

6.1 Производственное унитарное предприятие «Гомельский завод ветеринарных препаратов», Республика Беларусь, 246013, г. Гомель, пер. Технический, 1, по заказу Частного торгового унитарного предприятия «Биоветпром», Республика Беларусь, Минская область, Минский район, д. Королищевичи, ул. Коммунистическая, 41 а, к. 11.

Инструкция разработана технологом по производству ветеринарных препаратов Частного предприятия «Биоветпром» Каменским Г. И.

