

ИНСТРУКЦИЯ
по применению препарата ветеринарного
раствор «Доксивит»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Раствор «Доксивит» (Solutio «Doxyvitum»).
- Международное непатентованное наименование: доксициклин.
- 1.2 Лекарственная форма – раствор для орального применения.
- 1.3 В 1,0 мл препарата содержится 100 мг доксициклина гиклата; вспомогательное вещество: пропиленгликоль.
- 1.4 Препарат представляет собой жидкость от желтого или желтого с зеленоватым оттенком до коричневого цвета.
- 1.5 Препарат выпускают в упаковке из полимерных материалов по 1 л.
- 1.6 Препарат хранят в упаковке производителя по списку Б, в защищенном от света месте при температуре от плюс 2 °С до плюс 25 °С. Препарат хранят отдельно от продуктов питания и кормов, в недоступном для детей месте.
- 1.7 Срок годности при соблюдении условий хранения - 2 года от даты производства, после первого вскрытия упаковки – не более 28 суток. Не применять по истечении срока годности.
- 1.8 Препарат отпускается без рецепта ветеринарного врача.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1 Раствор «Доксивит» - антибактериальный препарат широкого спектра действия из группы тетрациклинов.
- 2.2 Доксициклина гиклат - полусинтетический тетрациклин. Активен в отношении грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, в т.ч. *Escherichia coli*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Haemophilus spp.*, *Pasteurella spp.*, *Bordetella spp.*, *Salmonella spp.*, *Klebsiella spp.*, *Clostridium spp.*, *Proteus spp.*, *Campylobacter spp.*, *Listeria monocytogenes*, *Erysipelothrix rhusiopathiae*, а также *Chlamydia spp.*, *Mycoplasma spp.*
- Действует бактериостатически. Ингибирует синтез белков в микробной клетке, нарушая связь аминоацил-тРНК с 30S субъединицей рибосомальной мембраны.
- 2.3 Хорошо всасывается из желудочно-кишечного тракта и быстро распределяется в органах и тканях. Максимальная концентрация в сыворотке крови достигается через 2-4 часа и удерживается на терапевтическом уровне в течение 18-24 часов после применения препарата. Частично метаболизируется в печени с образованием неактивных метаболитов. Выводится из организма главным образом с желчью и частично почками.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

- 3.1 Препарат применяют свиньям, молодняку крупного и мелкого рогатого скота и птице при микоплазмозе, риккетсиозе, хламидиозе, стрептококкозе, стафилококкозе, клостридиозе, сальмонеллезе, эшерихиозе и других инфекционных болезнях, вызванных возбудителями, чувствительными к тетрациклинам.
- 3.2 Препарат назначают животным перорально, индивидуально или групповым способом с водой для поения в следующих дозах:
- свиньям и молодняку крупного и мелкого рогатого - 1,0 мл на 10 кг массы тела животного один раз в сутки в течение 5 дней;
 - птице - из расчета 0,5 - 1,0 мл на 1 литр воды в течение 3-5 дней.
- Во время лечения животные должны получать только воду, содержащую препарат. Лечебный раствор препарата, рассчитанный на потребление в течение суток, готовят

ежедневно. Раствор препарата не следует наливать в ржавые поилки ввиду возможного образования неактивных комплексов доксициклина с ионами железа.

3.3 При применении препарата в соответствии с инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается. В случае появления симптомов аллергической реакции применение препарата прекращают и назначают антигистаминные препараты, препараты кальция и средства симптоматической терапии.

3.4 При передозировке препарата у животных и птицы может наблюдаться отказ от корма, угнетение. В этом случае необходимо прекратить введение препарата и при необходимости провести симптоматическую терапию.

3.5 При появлении побочных действий в виде аллергических реакций (беспокойство, сыпь, угнетение животного или птицы) препарат отменяют и назначают антигистаминные препараты и препараты кальция.

3.6 Не допускается применение препарата совместно с пенициллинами, цефалоспоридами, хинолонами, молоком и молочными продуктами, минеральными добавками и препаратами, содержащими железо, магний, кальций из-за снижения антибактериальной активности. После применения препарата следует защищать животных от прямого солнечного света, ввиду того, что антибиотик может повышать чувствительность кожи к ультрафиолету. Препарат не применяют птице, чье яйцо используется в пищу людям; беременным и лактирующим животным.

3.7 Убой животных и птицы на мясо разрешен не ранее чем через 20 суток после последнего применения препарата. Мясо животных и птицы, вынужденно убитых ранее указанного срока, может быть использовано для кормления пушных зверей.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом необходимо соблюдать технику безопасности и правила личной гигиены.

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 применения этого 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» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19 А), для подтверждения на соответствие нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Рубикон», 210002, Республика Беларусь, г. Витебск, ул. М. Горького, 62 Б. Адрес производственной площадки: Республика Беларусь, г. Витебск, ул. Терешковой, 13 В.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Петров В.В. Мацинович М.С., Ятусевич И.А., Белко А.А., Романова Е.В.) и ООО «Рубикон» (Кукор С.С.).

