

ОДОБРЕНО  
Совет по ветеринарным препаратам  
Протокол от 13 мая 2020 г. №108

**ИНСТРУКЦИЯ**  
**по применению ветеринарного препарата**  
**Доксиприм 40%**

**1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ**

- 1.1 Доксиприм 40% (Doxiprimum 40%).  
Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: доксициклина гиклат.
- 1.2 Лекарственная форма: порошок для орального применения.
- 1.3 В 1,0 г препарата содержится: доксициклина гиклата 0,4 г, вспомогательных веществ и наполнителей (декстроза моногидрат, аскорбиновая кислота) - 0,6 г.
- 1.4 По внешнему виду препарат представляет собой порошок от светло-желтого до желтого цвета.
- 1.5 Препарат выпускают по 50,0 г.; 100,0 г.; 250,0 г.; 500,0 г.; 1000,0 г.; 2000,0 г в многослойных пакетах из полимерной металлизированной пленки.
- 1.6 Срок годности при соблюдении условий хранения - 2 года со дня изготовления. Срок годности после первого вскрытия пакета 14 суток в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 2°С до плюс 30°С.
- 1.7 Препарат следует хранить в недоступном для детей месте.

**2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА**

- 2.1 Доксициклина гиклат полусинтетическое производное окситетрациклина, обладает широким спектром бактериостатического действия. Подавляет синтез белка в микробной клетке на уровне рибосом.
- 2.2 Оказывает губительное действие на грамположительные: *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Clostridium spp.*, *Listeria monocytogenes*, *Corynebacterium spp.*, *Erysipelothrix rhusiopathiae* и грамотрицательные *Bordetella spp.*, *Haemophilus spp.*, *Actinobacillus spp.*, *Fusobacterium necrophorum.*, *Escherichia coli.*, *Salmonella spp.*, *Pasteurella spp.*, *Proteus spp.*, *Leptospira spp.* бактерии, а также в отношении *Rickettsia spp.*, *Chlamidia spp.* и *Mycoplasma spp.*
- 2.3 Препарат хорошо всасывается из желудочно-кишечного тракта и проникает во все органы и ткани, медленно выделяется из организма, в основном почками, меньше с фекалиями. Сохраняет терапевтическую концентрацию в организме в течение 18-24 часов.

**3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ**

- 3.1 Препарат применяют телятам, свиньям и сельскохозяйственной птице при стафилококкозе, стрептококкозе, колибактериозе, сальмонеллезе, листериозе, пастереллезе, хламидиозе, микоплазмозе, риккетсиозе и других инфекциях желудочно-кишечного, респираторного тракта, кожи, почек и мочевыводящих путей, вызванных микроорганизмами чувствительными к тетрациклинам.
- 3.2 Препарат задают внутрь, индивидуально или групповым методом: птице - с водой, свиньям и телятам с кормом или водой. Раствор препарата готовят ежедневно. Телятам - в дозе 25 мг препарата на кг массы животного, в течение 3-5 дней. Птице: из расчета 100,0 г препарата на 400 литров питьевой воды и выпаивать в течение суток. Курс лечения 3-5 дней.

Свиньям задают внутрь в дозе 25 мг на кг массы животного индивидуально один раз в день. Групповым способом препарат задают из расчета 100,0 г препарата на 200 л питьевой воды, или 100,0 г препарата на 400 кг корма. Курс лечение 5 дней.

3.3 Препарат противопоказан при аллергии на антибиотики группы тетрациклина. Запрещен к применению птицам, чье яйцо используется в пищу людям.

3.4 Препарат не следует задавать одновременно с препаратами кальция, алюминия, железа, магния, с молоком и молочными продуктами, во избежание нерастворимых комплексов и нарушения фармакокинетики препарата.

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

3.6 Убой животных и птицы на мясо разрешен не менее чем 20 суток после последнего применения препарата.

#### 4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 Все работы с препаратом необходимо проводить в спецодежде.

4.2 Во время работы запрещается принимать пищу, пить, курить.

4.3 После окончания работы руки и лицо следует тщательно вымыть теплой водой с мылом, рот прополоскать водой.

#### 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 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<sup>а</sup>) для подтверждения на соответствие нормативных документов.

#### 6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Изготовитель ООО "ЗападВетСервис" Минская обл. г.Жодино ул. Куприянова 7А., РБ, для ИООО «ТерраВет», 220072 г. Минск, ул. П. Бровки 15-501.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудником УО "Витебская ордена "Знак Почета" государственная академия ветеринарной медицины" (Петров В.В.) и ИООО «Терравет» (А.Зондовас).

