

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата
«Докситиавет»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Докситиавет (Doxityavetum).

Международное непатентованное наименование действующего вещества: доксициклина гиклат, тиамулина фумарат.

1.2 Препарат представляет собой порошок от белого до темно-желтого цвета.

Лекарственная форма: порошок для орального применения.

1.3 В 1,0 г препарата содержится: 50 мг доксициклина (в форме гиклата), 50 мг тиамулина (в форме фумарата) и вспомогательное вещество (декстроза моногидрат).

1.4 Препарат упаковывают в пакеты из металлизированной полиэтиленовой пленки по 0,1; 0,5; 1,0; 5,0 кг.

1.5 Хранят с предосторожностью (Список Б) в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 5°C до плюс 25°C. Срок годности 2 (два) года с даты изготовления. Не применять по истечению срока годности.

Хранить в местах, недоступных для детей.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Докситиавет относится к антибактериальным лекарственным препаратам (антибиотикам) широкого спектра действия, содержащий сбалансированную высокоэффективную синергетическую комбинацию доксициклина гиклата и тиамулина фумарата.

2.3 Доксициклин - антибиотик группы тетрациклина; обладает бактериостатическим действием, блокирует синтез белка микробной клетки на уровне рибосом. Оказывает губительное действие на хламидии, микоплазмы, риккетсии; грамположительные и грамотрицательные микроорганизмы такие как *Actinomyces* spp., *Bacillus anthracis*, *Clostridium* spp., *Corynebacterium* spp., *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Listeria monocytogenes*, *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp., *Actinobacillus* spp., *Escherichia coli*, *Salmonella* spp., *Fusobacterium* spp., *Haemophilus* spp., *Moraxella* spp., *Pasteurella* spp., *Proteus mirabilis*, *Leptospira* spp., *Bordetella bronchiseptica*. Доксициклин хорошо всасывается из желудочно-кишечного тракта и проникает во все органы и ткани; выделяется из организма, в основном с мочой, меньше с фекалиями. Сохраняет терапевтическую концентрацию в течение 18-24 часов.

2.4 Тиамулин относится к полусинтетическим производным дитерпенового антибиотика плевомутилина, продуцируемого грибом *Basidiomycetes Pleurotus mutulis* и обладает бактериостатической активностью в отношении грамположительных (*Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp., *Clostridium perfringens*, *Corynebacterium pyogenes*, *Listeria monocytogenes*, *Erysipelothrix rhusiopathiae*), грамотрицательных (*Pasteurella* spp., *Haemophilus* spp., *Fusobacterium necrophorum*, *Campilobacter* spp., *Bacteroides* spp.) микроорганизмов, микоплазм (*Mycoplasma hyopneumoniae*, *Mycoplasma hyorhinis*, *Mycoplasma hyosynoviae*, *Mycoplasma gallisepticum*, *Mycoplasma meleagridis*) и трепонем. Не действует на бактерии семейства *Enterobacteriaceae*, в т.ч. *Salmonella* spp.

2.5 Механизм действия тиамулина заключается в подавлении синтеза белка на рибосомальном уровне. Тиамулин хорошо и быстро всасывается, проникая в большинство органов и тканей животного, достигая терапевтических концентраций уже через 1,5-2 часа. Выводится из организма главным образом с желчью и частично с мочой.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют для лечения свиней при дизентерии, колибактериозе, сальмонеллезе, микоплазмозе, гемофилезе, пастереллезе, бордетеллезе, лептоспирозе, листериозе и др. инфекциях, возбудители которых чувствительны к доксициклину и тиамулину.

3.2 Препарат назначают внутрь в смеси с кормом индивидуально или групповым способом:

- с лечебной целью в суточной дозе 2,5-3,0 кг препарата на 1 т корма, что соответствует 100,0-120,0 мг на 1 кг массы животного один раз в день, в течение 5-10 дней.

3.3 Противопоказано совместное применение препарата с антибиотиками групп пенициллина, полимиксина и препаратами, содержащими соединения кальция, алюминия и магния. Не назначать с молоком и молочными продуктами. Не использовать для лечения животных с дистрофическими поражениями печени и при повышенной чувствительности к данным группам антибиотиков. Препарат не применять за 7 дней до и 7 дней после применения монензина, салиномицина или наразина.

3.4 При применении данного препарата возможны аллергические реакции, проявляющиеся эритемой и зудом. При возникновении аллергических реакций препарат отменить, назначить антигистаминные препараты и препараты кальция.

3.5 Убой животных на мясо разрешается не ранее чем через 20 дней после последнего применения препарата. В случае вынужденного убоя животных ранее указанного срока, мясо используют на корм плотоядным животным.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

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

4.2 После окончания работы с препаратом необходимо тщательно вымыть руки и лицо теплой водой с мылом.

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 19А, для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 ООО «ЗападВетСервис», Республика Беларусь, г. Жодино, ул. Куприянова, д.7а

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Красочко П. П.) и ООО «ЗападВетСервис» (С. Федоров).

