

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «Докси ВЛ»

1 Общие сведения

- 1.1 Докси ВЛ (Doxy VL).
- 1.2 Международное непатентованное наименование: доксициклин.
- 1.3 Лекарственная форма: порошок для орального применения.
- 1.4 В 1,0 г препарата содержится 500 мг доксициклина гиклата и вспомогательные вещества (лимонная кислота, лактоза).
- 1.5 Препарат выпускают расфасованным в емкости полимерные по 50; 1000 и 5000 г.
- 1.6 Докси ВЛ представляет собой порошок от светло-желтого до желто-коричневого цвета.
- 1.7 Препарат хранят в упаковке изготовителя по списку Б в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 5 °С до плюс 25 °С, отдельно от продуктов питания и кормов, в недоступном для детей месте.
- 1.8 Срок годности препарата при соблюдении правил хранения – 2 года от даты производства. Запрещается применять препарат по истечении срока годности.

2 Фармакологические свойства

2.1 Доксициклин, входящий в состав препарата, относится к полусинтетическим антибиотикам тетрациклинового ряда и обладает широким спектром антибактериального действия. Он эффективен в отношении большинства грамотрицательных (*Escherichia coli*, *Klebsiella spp.*, *Salmonella spp.*, *Campylobacter spp.*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Bordetella spp.*, *Pasteurella spp.*, *Haemophilus spp.*, *Actinobacillus spp.*, *Brucella spp.*) и грамположительных бактерий (*Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Listeria monocytogenes*, *Corynebacterium spp.*, *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Clostridium spp.*), а также микоплазм, хламидий, риккетсий и трепонем. К препарату не чувствительны протей, синегнойная палочка, грибы.

2.2 Препарат действует бактериостатически, проникая в клетку, он блокирует синтез белка микробной клетки на уровне рибосом, что приводит к остановке роста и размножения микроорганизмов.

2.3 После перорального применения препарата доксициклин хорошо всасывается из желудочно-кишечного тракта, связывается с белками крови и проникает во все органы и ткани. Сохраняет терапевтическую концентрацию в течение 18-24 ч. Из организма доксициклин выводится медленно, преимущественно с мочой, меньше с фекалиями.

3 Порядок применения

3.1 Препарат применяют для лечения молодняка крупного рогатого скота, свиней и птицы при болезнях органов дыхания (бронхит, пневмония и др.), желудочно-кишечного тракта (энтерит, гастроэнтерит и др.), почек и мочевыводящих путей, при септицемии, колибактериозе, сальмонеллезе, стрептококкозе, роже свиней, бактериальной и энзоотической пневмонии, хламидиозе, метрит-мастит-агалактии, мастите, артрите, пододерматите и других болезнях, возбудители которых чувствительны к доксициклину.

3.2 Препарат применяют внутрь индивидуально или групповым способом, в смеси с кормом, водой, один раз в сутки, в течение 3-5 дней, в следующих дозах:

- телятам – 15-20 мг препарата (7,5-10 мг по ДВ) на кг массы тела животного;
- свиньям – 20-30 мг препарата (10-15 мг по ДВ) на кг массы тела животного или 200 г препарата на 1000 л питьевой воды;
- птице (цыплята-бройлеры, ремонтный молодняк кур-несушек, гусята) – 20-40 мг препарата (10-20 мг по ДВ) на кг массы птицы или 100-200 г препарата на 1000 л питьевой воды. Раствор готовят из расчета потребности птицы в воде на 6-8 часов. В период лечения птица должна получать только воду, которая содержит препарат. Раствор препарата должен быть использован в

течение 24 часов после его приготовления.

3.3 В рекомендуемых дозах препарат не вызывает побочных явлений. В редких случаях, у животных с повышенной индивидуальной чувствительностью, возможно возникновение аллергических реакций (дерматит, зуд, отек), дисбиоза и нарушений пищеварения (анорексия, рвота, диарея). В этом случае применение препарата необходимо отменить и провести симптоматическое лечение.

3.4 Препарат запрещается применять для лечения лошадей, кошек, собак. Противопоказано применение препарата животным с тяжелыми нарушениями функций печени и почек, непосредственно перед и после вакцинации.

3.5 Запрещается применение препарата для лечения животных во второй половине беременности, с молоком и продуктами молочного происхождения, курам-несушкам и ремонтному молодняку кур менее чем за 2 недели до начала яйцекладки и коровам, чье молоко используется в пищу людям.

3.6 Эффективность препарата снижается при совместном использовании с антибиотиками, нарушающими синтез клеточной стенки (пенициллины, цефалоспорины), хинолонами, а также с препаратами, содержащими алюминий, магний, кальций, железо. При длительном применении препарата возможна его кумуляция.

3.7 Убой животных и птицы на мясо разрешается не ранее, чем через 20 суток после последнего применения препарата. В случае вынужденного убоя животных ранее указанного срока, мясо используют в корм плотоядным животным.

4 Меры профилактики

4.1 При работе с препаратом необходимо соблюдать 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 которого он находится.


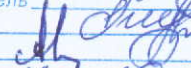

Ветеринарными специалистами этого учреждения проводится изучение соблюдения всех правил применения этого препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, оформляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения на соответствие нормативным документам.

6 Полное наименование производителя

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Ветлайн», 142132, Российская Федерация, Московская область, г.о. Подольск, поселок Дубровицы, ФГБНУ ФНЦ ВИЖ им. Л.К. Эрнста, здание центра трансплантации эмбрионов, 1 этаж, пом. 10-15, 39-47, 49, 53.

6.2 Организация, уполномоченная на принятие претензий от потребителя: ООО «Ветлайн», 117405, Российская Федерация, г. Москва, ул. Дорожная, д. 60 «Б», 1 этаж, офис № 7.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО «Витебская государственная академия ветеринарной медицины» (Стасюкевич С.И., Коваленок Ю.К., Иванов В.Н., Петров В.В.) и ООО «Ветлайн» (Егоров Д.В.).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
23 12 2020	протокол № 112