

**ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата «Докси ВЛ 40%»**

1 Общие сведения

1.1 Докси ВЛ 40% (Doxyl VL 40%).

Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: доксициклин.

1.2 В 1 мл препарата содержится 400 мг доксициклина гиклата и вспомогательные вещества (кислота молочная, спирт бензиловый, диметилацетамид и вода очищенная).

По внешнему виду препарат представляет собой жидкость от коричневого до темно-коричневого цвета.

Лекарственная форма: раствор для орального применения.

1.4 Препарат выпускают расфасованным по 1 л и 5 л в полимерные емкости, укупоренные навинчиваемыми крышками с контролем первого вскрытия.

1.5 Препарат хранят в закрытой упаковке производителя (список Б), отдельно от продуктов питания и кормов, в сухом, защищённом от прямых солнечных лучей, месте, при температуре от плюс 5 °C до плюс 25 °C.

Лекарственный препарат следует хранить в недоступном для детей месте.

1.6 Срок годности препарата 2 (два) года от даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортирования. Срок годности после первого вскрытия – 28 дней.

Не применять по истечению срока годности.

2 Фармакологические свойства

2.1 Докси ВЛ 40% - антибактериальный лекарственный препарат группы тетрациклических.

Доксициклин, входящий в состав лекарственного средства, относится к полуисинтетическим антибиотикам тетрациклического ряда.

Механизм действия доксициклина основан на угнетении активности энзимов, катализирующих связывание аминоацил-РНК с рибосомальными акцепторами, что приводит к подавлению роста и развития микроорганизмов.

2.2 Доксициклин обладает выраженным действием против грамположительных и грамотрицательных бактерий, в том числе *Escherichia coli*, *Salmonella spp.*, *Haemophilus spp.*, *Pasteurella spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Clostridium perfringens*, *Bordetella spp.*, а также *Chlamydia spp.*, *Rickettsia spp.*, *Mycoplasma spp.*, *Borrelia spp.*.

2.3 После перорального применения доксициклин хорошо всасывается в желудочно-кишечном тракте, достигая терапевтической концентрации в плазме крови через 2-4 часа, проникает в большинство органов и тканей. Из организма доксициклин выделяется преимущественно с желчью, через желудочно-кишечный тракт с фекалиями и через почки с мочой, у птиц-несушек - с яйцом. Терапевтическая концентрация сохраняется в течение 18-20 часов.

3 Порядок применения

3.1 Докси ВЛ 40% применяют телятам, свиньям и сельскохозяйственной птице при инфекционных болезнях, сопровождающихся нарушением функции желудочно-кишечного тракта, дыхательных путей, возбудители которых чувствительны к доксициклину (колибактериоз, сальмонеллез, гемофилез, пастереллез, бордепеллез, микоплазмоз и др.).

3.2 Препарат применяют перорально с водой для поения индивидуально и групповым способом в следующих дозах:

- телятам – 0,25-0,5 мл препарата (100 - 200 мг доксициклина гиклата) на 10 кг массы животного с водой для поения два раза в сутки в течение 3-5 дней;

- свиньям – 0,35-0,5 л препарата (140000 – 200000 мг доксициклина гиклата) разводят в 1000 л питьевой воды. При индивидуальном способе поения препарат применяют в дозе 0,25-0,5 мл препарата (100 - 200 мг доксициклина гиклата) на 10 кг массы тела животного с водой для поения два раза в сутки в течение 3-5 дней;

- сельскохозяйственной птице – 250 мл препарата (100000 мг доксициклина гиклата) на 1000 л питьевой воды групповым способом в течение 3-5 дней. В период лечения сельскохозяйственная птица должна получать только воду, содержащую лекарственный препарат. Лечебный раствор готовят ежедневно в объеме, рассчитанном на потребление в течение суток. При необходимости курс лечения повторяют через 5 дней.

3.3 Не рекомендуется применять препарат животным, имеющим индивидуальную чувствительность к компонентам препарата, а также при тяжелых поражениях печени и почек. Противопоказано применение препарата животным с развитым рубцовым пищеварением. Запрещается применение препарата во второй

половине беременности и во время лактации.

3.4 Не следует применять препарат одновременно с антибиотиками пенициллиновой и цефалоспориновой групп и с препаратами, содержащими кальций, магний, железо и алюминий. Запрещается использовать препарат с молоком и молочными продуктами.

3.5 При применении препарата возможны аллергические реакции. В этом случае препарат следует отменить и назначить противогистаминные препараты. У молодых животных может быть обесцвечивание зубов.

3.6 Препарат запрещен к применению для птицы, чье яйцо используется в пищу людям.

3.7 Убой животных и птицы на мясо разрешается не ранее, чем через 20 суток после последнего применения препарата. Мясо животных и птицы, вынуждено убитых до истечения указанного срока, может быть использовано в корм плотоядным животным.

4 Меры профилактики

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с лекарственным препаратом.

4.2 Все работы с препаратом рекомендуется проводить с использованием средств индивидуальной защиты (спецодежда, резиновые перчатки, защитные очки, респиратор). При работе с препаратом запрещается пить, курить и принимать пищу. После работы с лекарственным препаратом вымыть руки с мылом. Пустые упаковки из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, они подлежат утилизации с бытовыми отходами.

При случайном контакте препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз, необходимо немедленно промыть большим количеством воды. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

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 проводится изучение соблюдения всех правил по применению препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного или несоответствии препарата по внешнему виду, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (РБ, 220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 Полное наименование производителя

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Ветлайн», Российская Федерация, 142132, Московская область, Г.о. Подольск, поселок Дубровицы, ФГБНУ ФИЦ ВИЖ им. Л.К. Эрнста, здание центра трансплантации эмбрионов, 1 этаж, пом. 10-16, 19-25, 27-31, 39-47, 49, 53.

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

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Красочки П. П.) и ООО «Ветлайн» (Егоров Д.В.).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	<i>Л.Л. Бел</i>
Секретарь	
Эксперт	
«08» 11 2022 г. протокол № 123	