

Инструкция рассмотрена и одобрена на заседании Ветбиофармсовета «15» июля 2016 г.
Протокол № 85.

ИНСТРУКЦИЯ по применению препарата ветеринарного «Доксифин 50 мг»

1. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Доксифин 50 мг (Doxifinum 50 mg).

1.2 Доксифин 50 мг – антимикробный препарат, представляющий собой круглые двояковыпуклые таблетки с насечкой бежевого цвета. На одной из поверхностей допускается нанесение логотипа.

В одной таблетке препарата «Доксифин 50 мг» содержится 50,0 мг доксициклина гидрохлорида и наполнитель до 250,0 мг.

1.3 Препарат выпускают в блистере по 14 таблеток, упакованных в картонную коробку.

1.4 Препарат хранят по списку Б, в оригинальной упаковке производителя, при температуре от плюс 15 °С до плюс 30 °С, в сухом, прохладном, защищенном от света, недоступном для детей и домашних животных месте.

1.5 Срок годности – 3 (три) года от даты изготовления, при условии соблюдения правил хранения и транспортирования.

2. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Доксициклина гидрохлорид, входящий в состав препарата, относится к полусинтетическим производным окситетрациклина, обладает бактериостатическим действием в отношении широкого ряда грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, таких как: *Actinomyces spp.*, *Clostridium spp.*, *Listeria spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Escherichia coli*, *Salmonella spp.*, *Fusobacterium spp.*, *Pasteurella spp.*, *Proteus spp.*, *Leptospira spp.*, *Mycoplasma spp.*, *Chlamydia spp.*, *Rickettsia spp.*, а также *Ehrlichia spp.* и *Babesia spp.*

2.2 Механизм действия препарата заключается в подавлении синтеза белков возбудителя из-за блокады связывания транспортной РНК с рибосомальными комплексами информационной РНК.

2.3 После перорального введения доксициклин быстро всасывается, а максимальные концентрации в плазме достигаются через 3 часа. Биодоступность доксициклина при повторном пероральном введении препарата составляет около 45%.

Доксициклин выводится с фекалиями и мочой в неизменном виде. Средний период полувыведения составляет 8 часов.

3. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Препарат применяют для лечения собак и кошек при заболеваниях желудочно-кишечного тракта, респираторной системы, почек и мочевыводящих путей, дерматитах, эрлихиозе, бабезиозе, а также при ассоциированных инфекциях, вызванных возбудителями чувствительными к доксициклину.

3.2 Препарат задают внутрь в дозе 1 таблетки на 5 кг массы тела животного (10 мг доксициклина на кг массы тела животного), один раз в сутки в течение семи последующих дней. При эрлихиозе собак длительность применения препарата составляет 28 дней.

3.3 Не применять беременным и животным с повышенной чувствительностью к тетрациклинам и при заболеваниях печени.

3.4 При применении препарата может отмечаться рвота, а назначение препарата в период развития зубов может привести к изменению цвета зубной эмали.

3.5 При применении доксифина 50 мг не рекомендуется задавать препараты, содержащие ионы кальция в течение двух часов до и после его введения в организм.

Препарат может снижать активность протромбина в плазме, и для животных, которые получают лечение антикоагулянтами, необходимо подбирать дозу препарата индивидуально. Доксифин нельзя применять совместно с пенициллинами или цефалоспоринами из-за снижения антимикробной активности.

4. МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать правила личной гигиены и техники безопасности.

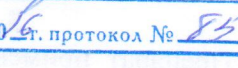
5. ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

5.1 В случае возникновения осложнений, после применения препарата, его использование прекращают. Потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которого он находится. Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил по применению 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» (г. Минск, ул. Красная, 19^а) для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6. ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 «OURO FINO Saude Animal LTDA» Rodovia Anhanguera SP 330, km 298, Distrito Industrial, Cravinhos, Brasil для «Industrial Veterinaria, S.A. Invesa»; C/Esmeralda,19, 08950 Esplugues de Llobregat, Barcelona, Spain.

Инструкция по применению препарата подготовлена представителем «Industrial Veterinaria, S.A. Invesa» Белянко Ю.Л. и сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Петровым В.В., Ятусевичем Д.С.) на основании представленного досье.

Ветбиофармсовет при Департаменте ветеринарного и продовольственного надзора МСХиП РБ	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
«15» 07 2016 г. протокол № 85	