

1008
H

СОГЛАСОВАНО

Заместитель Руководителя
Россельхознадзора


С. А. НЕПОКЛОНОВ
08 2015

ИНСТРУКЦИЯ

по применению Доксифарм 50%
для лечения бройлеров и свиней при респираторных и желудочно-кишечных
болезнях бактериальной этиологии
(организация-разработчик «Chemifarma S.p.A.», Via Don Eugenio Servadei, 16
– 47122 Forli, Italy)

I. Общие Сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Доксифарм 50% (Doxifarm 50%).

Международное непатентованное наименование: доксициклин.

2. Лекарственная форма: порошок для орального применения. Доксифарм 50% в 1 г в качестве действующего вещества содержит доксициклин (в форме доксициклина гиклата) – 500 мг, и вспомогательные вещества: безводный коллоидный кремний, декстроза, лактоза.

3. По внешнему виду лекарственный препарат представляет собой порошок желтого цвета.

Срок годности препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке – 36 месяцев со дня производства.

Запрещается применять по истечении срока годности.

4. Лекарственный препарат выпускают в виде стерильного порошка расфасованного по 1 кг в белые полиэтиленовые банки с предохранительной пробкой в комплекте с нижней крышкой и вкладышем, каждая единица фасовки снабжается инструкцией по применению.

5. Доксифарм 50% хранят в закрытой упаковке производителя, в сухом, защищенном от света месте, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре от 2°C до 25°C.

6. Доксифарм 50% следует хранить в недоступном для детей месте.

7. Неиспользованный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства. Пустые банки из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, они подлежат утилизации с бытовыми отходами.

8. Условия отпуска: отпускается без рецепта ветеринарного врача.



II. Фармакологические (биологические) свойства

9. Доксифарм 50% - антибиотик, группы тетрациклина, предназначенный для лечения бройлеров и свиней при болезнях бактериальной и микоплазменной этиологии.

Доксициклин обладает бактериостатическим действием, ингибирует синтез белка микробной клетки, необходимый для жизни бактериальных клеток. Антибиотик, связываясь с рибосомой 30-S бактерии через хелатообразующие связи с фосфатными группами информационной РНК, предотвращают соединение транспортной РНК с информационной. Доксициклин активен в отношении: *Pasteurella* spp., *Escherichia coli*., *Salmonella* spp., *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus* spp., *Clostridium* spp., *Mycoplasma* spp., а также в отношении риккетсий, хламидий и некоторых простейших.

10. Доксициклин хорошо всасывается в желудочно-кишечном тракте бройлеров и свиней. Максимальная концентрация доксициклина в крови бройлеров достигается через 1-4 часа, а у свиней через 2-6 часов, после введения препарата, и сохраняется на протяжении 4-6 часов, а терапевтическая концентрация – на протяжении 24 часов. Высокая жирорастворимость доксициклина гарантирует его более высокую концентрацию во всех органах и тканях, а также лучшую реабсорбцию через почечные каналы, по сравнению с другими тетрациклинами. Доксициклин выделяется из организма преимущественно через желудочно-кишечный тракт.

Доксифарм 50% по степени воздействия на организм относится к умеренно опасным веществам (3 класс опасности по ГОСТ 12.1.007).

III. Порядок применения

11. Доксифарм 50% применяют бройлерам и свиньям для лечения респираторных заболеваний, вызываемых преимущественно *Pasteurella* spp., *Mycoplasma* spp., *Haemophilus gallinarum*., *Bordetella avium* и *Chlamydia psittaci*. *Actinobacillus* spp., *Bordetella bronchiseptica*, *Mycoplasma* spp., *Pasteurella multocida*, *Streptococcus suis*, а также свиньям – для лечения атрофического ринита.

12. Запрещается применение Доксифарма 50% животным при тяжелых поражениях печени и почек, с существенными нарушениями развития хрящевой ткани, при поражениях нервной системы, сопровождающихся судорогами; с гиперчувствительностью к доксициклину и тетрациклинам. Не применять курам-несушкам яйца которых используются в пищу человеком.

13. Доксифарм 50% применяют в суточной дозе:

– бройлерам – 4,0 г препарата на 100 кг массы животного (эквивалентно 20 мг доксициклина на 1 кг массы птицы).

– свиньи – 2,0 г препарата на 100 кг массы животного (эквивалентно 10 мг доксициклина на 1 кг массы животного) в течение 3-5 суток.

- Суточную дозу рекомендуется разделить на два приема.
14. Симптомы передозировки не установлены. В случае продолжительного лечения может развиваться дисбактериоз с расстройствами пищеварения и диареей.
 15. Особенности действия при первом введении и при отмене лекарственного препарата не выявлено.
 16. Запрещается применение Доксифарма 50% беременным и лактирующим животным.
 17. Следует избегать пропусков при введении очередной дозы лекарственного препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска одной дозы применение препарата возобновляют в той же дозировке и по той же схеме.
 18. Возможные побочные эффекты: фотосенсибилизация и аллергические реакции.
 19. Не допускается одновременное применение Доксифарма 50% с бактерицидными антибиотиками. Всасывание доксициклина может снижаться при наличии высоких количеств кальция, железа, магния и алюминия в рационе. Не назначать продукт вместе с антацидами, каолином и препаратами на основе железа.
 20. Убой животных на мясо разрешается не ранее:
 - бройлеры – 6 дней,
 - свиньи – 5 дней.Мясо животных, вынужденно убитых до истечения установленного срока, может быть использовано для кормления пушных зверей.

IV. Меры личной профилактики

21. При работе в Доксифармом 50% следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. При работе с препаратом запрещается пить, курить и принимать пищу. После работы с лекарственным препаратом необходимо вымыть руки с мылом.
22. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с Доксифарм 50%. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз, их необходимо промыть большим количеством проточной воды.
23. 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).

Производственная площадка
производителя лекарственного
препарата для ветеринарного
применения

Компания «Chemifarma S.p.A.», Via
Don Eugenio Servadei, 16 – 47122
Forli, Italy / Компания «Чемифарма
СПА», Виа Дон Евгенио Сарвадей
16-47122, г.Форли, Италия

Организация, уполномоченная
держателем регистрационного
удостоверения лекарственного
препарата на принятие претензий от
потребителя

Компания «Chemifarma S.p.A.», Via
Don Eugenio Servadei, 16 – 47122
Forli, Italy / Компания «Чемифарма
СПА», Виа Дон Евгенио Сарвадей
16-47122, г.Форли, Италия

Номер регистрационного удостоверения 380-3-3.15-2440 ПВД-3-3.15/04614

Представитель ООО «Инга Фарм»



Обушная О.В.