

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 °C до плюс 30 °C, 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 *Erlichia 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 antimикробной 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<sup>а</sup>) 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.*

