

УТВЕРЖДЕНО

Комитет ветеринарного надзора и контроля
Министерства сельского хозяйства
Республики Казахстан
Абдымәдина С.А.

« 22 » 07 20 22 г

ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата Доксигран.

I. Общие положения

1. Торговое наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения: Доксигран (Doxygran).

Международное непатентованное название: доксициллин.

2. Лекарственная форма: гранулы для перорального применения.

Доксигран в 1 г в качестве действующего вещества содержит доксициклин (в форме гиклата) – 150 мг, а в качестве вспомогательных веществ: легкое фармацевтическое масло, глицерина моностеарат, скорлупу миндального ореха до 1 г.

3. По внешнему виду препарат представляет собой мелкие гранулы от светло-коричневого до коричневого цвета.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке производителя – 3 года с даты производства, после первого вскрытия упаковки – 90 дней. Срок хранения корма после добавления в него лекарственного препарата – 45 дней.

Запрещается применять лекарственный препарат по истечении срока годности.

4. Выпускают Доксигран расфасованным по 25 кг в многослойные бумажные мешки с внутренним слоем из полиэтилена. Каждую упаковку снабжают инструкцией по применению.

Каждую единицу фасовки маркируют этикеткой на государственном и русском языках с указанием наименования организации-производителя, ее адреса, наименования лекарственного препарата, лекарственной формы, состава и концентрации действующего вещества, объема препарата в упаковке, назначения и способа применения, номера серии, даты выпуска, срока годности и условий хранения, условий отпуска, предупредительных надписей, манипуляционных знаков и пиктограмм, надписи «Для ветеринарного применения», номера регистрационного удостоверения.

5. Хранить в закрытой упаковке производителя, в защищенном от прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов при температуре от 0 °С до 30 °С.

6. Доксигран следует хранить в местах, недоступных для детей.

7. Лекарственный препарат можно транспортировать всеми видами транспорта, в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на соответствующем виде транспорта.

Транспортировать в условиях, обеспечивающих сохранность свойств, качества, эффективности и безопасности лекарственных средств на протяжении всего времени, необходимого до получения потребителем. При транспортировке ветеринарного препарата должен соблюдаться температурный режим, указанный на этикетке препарата.

8. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с правилами национального законодательства.

9. Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

10. Доксигран относится к антибактериальным препаратам группы тетрациклинов.

II. Порядок применения ветеринарного препарата

11. Доксициклин, входящий в состав лекарственного препарата, обладает широким спектром антибактериального действия в отношении грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, микоплазм и некоторых простейших, в том числе: *Escherichia coli*, *Streptococcus spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Chlamydia spp.*, *Salmonella spp.*, *Pasteurella spp.*, *Bordetella bronchiseptica*, *Haemophilus spp.*, *Listeria monocytogenes*, *Clostridium spp.*, *Rickettsia spp.* и *Mycoplasma spp.*

Механизм бактериостатического действия доксициклина заключается в подавлении синтеза белка на рибосомальном уровне.

12. После перорального введения доксициклин хорошо и практически полностью всасывается в желудочно-кишечном тракте и проникает в большинство внутренних органов и тканей. Терапевтическая концентрация в плазме крови достигается через 2 - 4 часа и сохраняется на терапевтическом уровне в течение 18-20 часов. Выделяется доксициклин в неизменном виде большей частью с фекалиями и в меньшей степени с мочой.

13. Доксигран назначают свиньям с лечебной целью при острых и хронических заболеваниях органов дыхания, мочеполовой системы, желудочно-кишечного тракта и других первичных и вторичных инфекциях бактериальной этиологии, вызванных чувствительными к доксициклину микроорганизмами.

14. Противопоказанием к применению препарата Доксигран является индивидуальная повышенная чувствительность животного к компонентам препарата, а также выраженная печеночная недостаточность.

15. Не применять супоросным и лактирующим свиноматкам.

16. Доксигран применяют свиньям перорально с кормом, индивидуально или групповым способом в суточной дозе 10 мг доксициклина на 1 кг массы тела,

ДОКСИГРАН

что эквивалентно 0,67 г Доксиграна на 10 кг массы тела, в течение 5 – 7 дней. Доза лекарственного препарата должна рассчитываться исходя из массы животного и среднесуточного потребления корма.

Необходимое количество Доксиграна на 1 кг корма в сутки рассчитывают по следующей формуле:

$$\text{Доксигран (г)} = \frac{\text{Средняя масса животного} \times \text{Доза Доксигран (0,067/кг ж.м.) в сутки}}{\text{Среднесуточное потребление корма (кг)}}$$

В период лечения, животные должны получать только корм, содержащий Доксигран.

Для обеспечения лучшего распределения лекарственного препарата в корме, Доксигран следует вносить в корм с использованием современных технологий многоступенчатого смешивания.

17. При применении лекарственного препарата Доксигран в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений у животных, как правило, не наблюдается. Доксициклин может вызывать фотосенсибилизацию, поэтому в период лечения Доксиграном следует не допускать нахождения животных на солнце. Нарушения функции желудочно-кишечного тракта, связанные с дисбактериозом кишечника, могут появиться в случае превышения курса лечения. В случае появления аллергических реакций применение лекарственного препарата прекращают и при необходимости назначают антигистаминные препараты.

18. При передозировке лекарственного препарата у животного может наблюдаться нарушение функций желудочно-кишечного тракта, угнетенное состояние и потеря аппетита.

19. Не применять Доксигран совместно с бактерицидными антибиотиками пенициллиновой и цефалоспориновой групп, антацидами, каолином, кормовыми добавками и лекарственными препаратами, содержащими соли кальция, магния, алюминия и железа.

20. Особенности действия при первом приеме лекарственного препарата или при его отмене не выявлено.

21. Следует избегать пропусков при применении очередной дозы лекарственного препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска одной или нескольких доз курс применения необходимо возобновить в предусмотренных дозах и по той же схеме лечения.

22. Убой свиней на мясо разрешается не ранее чем, через 5 суток после последнего применения препарата.

23. В случае вынужденного убоя животных ранее установленного срока, мясо можно использовать в корм плотоядным животным.

23. При применении лекарственного препарата 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 препаратом. У

ДОКСИГРАН

гиперчувствительных людей возможен контактный дерматит. Все работы с лекарственным препаратом необходимо проводить с использованием спецодежды и средств индивидуальной защиты (резиновые перчатки, защитные очки, респиратор). При работе с лекарственным препаратом запрещается пить, курить и принимать пищу. После работы с лекарственным препаратом необходимо вымыть руки и лицо с мылом. При случайном попадании препарата на кожу или слизистые оболочки, следует немедленно промыть их большим количеством воды. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании лекарственного препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку). Пустую упаковку из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

По степени воздействия на организм Доксигран относится к группе малоопасных веществ (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76), в рекомендованных дозах не вызывает побочных явлений и осложнений.

Наименование производственной производителя препарата для применения:	и площадки лекарственного ветеринарного	адрес «Laboratorios Maymó S.A.», Pol. Ind. Can Pelegrí, C/Ferro 9, 08755 Castellbisbal, Spain. «Лабораториос Маймо С.А.», Полигоно Индастриал Кан Пелегри. К/Ферро, 9 Кастельбисбал 08755, Барселона, Испания.
---	--	---

Наименование, уполномоченной держателем удостоверения препарата на потребителя:	адрес организации, владельцем или регистрационного лекарственного препарата на принятие претензий от	ООО «ТКФ «Корпас», 129329, г. Москва, ул. Кольская, д. 2, корп. 4.
--	---	---